# ANHANG I ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Balversa 3 mg Filmtabletten Balversa 4 mg Filmtabletten Balversa 5 mg Filmtabletten

# 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

# Balversa 3 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 3 mg Erdafitinib.

#### Balversa 4 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 4 mg Erdafitinib.

# Balversa 5 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 5 mg Erdafitinib.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

#### 3. DARREICHUNGSFORM

Filmtablette (Tablette).

# 3 mg Tabletten

Gelbe, runde, bikonvexe Filmtablette mit einem Durchmesser von 7,6 mm und der Prägung "3" auf der einen Seite und "EF" auf der anderen Seite.

#### 4 mg Tabletten

Orangefarbene, runde, bikonvexe Filmtablette mit einem Durchmesser von 8,1 mm und der Prägung "4" auf der einen Seite und "EF" auf der anderen Seite.

#### 5 mg Tabletten

Braune, runde, bikonvexe Filmtablette mit einem Durchmesser von 8,6 mm und der Prägung "5" auf der einen Seite und "EF" auf der anderen Seite.

#### 4. KLINISCHE ANGABEN

# 4.1 Anwendungsgebiete

Balversa als Monotherapie ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Urothelkarzinom (*urothelial carcinoma*, UC) und bestimmten genetischen Veränderungen des Fibroblasten-Wachstumsfaktor-Rezeptor-3 (*fibroblast growth factor receptor 3*, FGFR3), die zuvor mindestens eine Therapielinie mit einem PD-1- oder PD-L1-Inhibitor im nicht resezierbarem oder metastasierten Stadium erhalten haben (siehe Abschnitt 5.1).

# 4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Behandlung mit Balversa soll von einem in der Anwendung von Krebstherapien erfahrenen Arzt eingeleitet und überwacht werden.

Vor der Einnahme von Balversa muss das Vorliegen einer oder mehrerer bestimmter genetischer FGFR3-Veränderungen (siehe Abschnitt 5.1) durch ein CE-gekennzeichnetes *In-vitro*-Diagnostikum (IVD) mit entsprechender Zweckbestimmung nachgewiesen worden sein. Ist kein CE-gekennzeichnetes IVD verfügbar, soll ein alternativer validierter Test verwendet werden.

#### **Dosierung**

Die empfohlene Anfangsdosis von Balversa beträgt 8 mg oral einmal täglich.

Diese Dosis sollte beibehalten und der Serumphosphatspiegel 14 bis 21 Tage nach Behandlungsbeginn bestimmt werden. Die Dosis ist auf 9 mg einmal täglich zu erhöhen, wenn der Serumphosphatspiegel < 9,0 mg/dl (< 2,91 mmol/l) beträgt und keine arzneimittelbedingte Toxizität vorliegt. Steigt der Phosphatspiegel auf 9,0 mg/dl oder höher, sind die entsprechenden Dosisanpassungen in Tabelle 2 zu beachten. Nach Tag 21 soll der Serumphosphatspiegel nicht mehr als Entscheidungshilfe für eine Auftitration herangezogen werden.

Wenn nach der Einnahme von Balversa zu irgendeinem Zeitpunkt Erbrechen auftritt, sollte die nächste Dosis am nächsten Tag eingenommen werden.

#### Dauer der Behandlung

Die Behandlung sollte bis zum Fortschreiten der Erkrankung oder bis zum Auftreten einer inakzeptablen Toxizität fortgesetzt werden.

#### Versäumte Dosis

Wenn die Einnahme einer Dosis Balversa versäumt wird, kann diese so bald wie möglich nachgeholt werden. Am nächsten Tag soll wieder die normale Tagesdosis Balversa eingenommen werden. Es dürfen keine zusätzlichen Tabletten eingenommen werden, um die versäumte Einnahme auszugleichen.

Dosisreduktion und Behandlung von Nebenwirkungen Für das empfohlene Dosisreduktionsschema siehe Tabellen 1 bis 5.

Tabelle 1: Empfohlenes Dosisreduktionsschema von Balversa

•	1. Dosis-	2. Dosis-	3. Dosis-	4. Dosis-	5. Dosis-
Dosis	reduktion	reduktion	reduktion	reduktion	reduktion
9 mg →	8 mg	6 mg	5 mg	4 mg	Stopp
(z. B. drei	(z. B. zwei	(zwei	(eine Tablette	(eine Tablette	
Tabletten zu	Tabletten zu	Tabletten zu	zu 5 mg)	zu 4 mg)	
je 3 mg)	je 4 mg)	je 3 mg)			
8 mg →	6 mg	5 mg	4 mg	Stopp	
(z. B. zwei	(zwei	(eine Tablette	(eine Tablette		
Tabletten zu	Tabletten zu	zu 5 mg)	zu 4 mg)		
je 4 mg)	je 3 mg)				

# Management von Hyperphosphatämie

Hyperphosphatämie ist eine zu erwartende, vorübergehende pharmakodynamische Wirkung von FGFR-Inhibitoren (siehe Abschnitte 4.4, 4.8 und 5.1). Die Phosphatkonzentration sollte vor der Einnahme der ersten Dosis bestimmt und dann monatlich überwacht werden. Bei erhöhten Phosphatkonzentrationen bei Patienten, die mit Balversa behandelt werden, sollten die Empfehlungen zur Dosisanpassung in Tabelle 2 beachtet werden. Bei anhaltend erhöhten Phosphatkonzentrationen ist ggf. die zusätzliche Anwendung eines kalziumfreien Phosphatbinders (z. B. Sevelamercarbonat) zu erwägen (siehe Tabelle 2).

Tabelle 2: Empfohlene Dosisanpassungen basierend auf Serumphosphatkonzentrationen während der Behandlung mit Balversa nach der Auftitrierung

	ndlung mit Balversa nach der Auftitrierung
Serumphosphat-	Therapiemanagement
konzentration	
	5,5 mg/dl (1,75 mmol/l) ist die Phosphataufnahme auf 600–
800 mg/Tag zu beschränken.	
< 6,99 mg/dl	Balversa in der aktuellen Dosierung fortsetzen.
(< 2,24 mmol/l)	
7,00-8,99 mg/dl	Die Behandlung mit Balversa fortsetzen.
(2,25–2,90 mmol/l)	
	Mit der Einnahme von Phosphatbindern zusammen mit einer
	Mahlzeit beginnen, bis der Phosphatspiegel < 7,00 mg/dl beträgt.
	Eine Dosisreduktion sollte bei einem anhaltenden
	Serumphosphatspiegel von ≥ 7,00 mg/dl über einen Zeitraum von
	2 Monaten oder beim Auftreten zusätzlicher unerwünschter
	Ereignisse oder zusätzlicher Elektrolytdysbalancen im
	Zusammenhang mit einer anhaltenden Hyperphosphatämie
	erfolgen.
9,00–10,00 mg/dl	Die Behandlung mit Balversa sollte so lange pausieren, bis der
(2,91–3,20 mmol/l)	Serumphosphatspiegel wieder auf < 7,00 mg/dl gesunken ist
(2,51 0,20 11111011)	(wöchentliche Kontrolluntersuchungen empfohlen).
	(weenenment remainstrational general promon).
	Mit der Einnahme von Phosphatbindern zusammen mit einer
	Mahlzeit beginnen, bis der Serumphosphatspiegel wieder
	< 7,00 mg/dl beträgt.
	1,00 mg/ui octugt.
	Die Behandlung in der gleichen Dosierung wiederaufnehmen (siehe
	Tabelle 1).
	Tubelle 1).
	Eine Dosisreduktion sollte bei einem anhaltenden
	Serumphosphatspiegel von ≥ 9,00 mg/dl über einen Zeitraum von
	1 Monat oder beim Auftreten zusätzlicher unerwünschter
	Ereignisse oder zusätzlicher Elektrolytdysbalancen im
	Zusammenhang mit einer anhaltenden Hyperphosphatämie
	erfolgen.
> 10,00 mg/dl	Die Behandlung mit Balversa sollte so lange pausieren, bis der
(> 3,20 mmol/l)	Serumphosphatspiegel wieder auf < 7,00 mg/dl gesunken ist
(> 3,20 mmol/1)	(wöchentliche Kontrolluntersuchungen empfohlen).
	(wochenthene Kontronumersuchungen empromen).
	Die Behandlung eine Dosisstufe niedriger wiederaufnehmen (siehe
	Tabelle 1).
	Tavelle 1).
	Wenn der Serumphosphatspiegel für mehr als 2 Wochen
	≥ 10,00 mg/dl beträgt, sollte Balversa dauerhaft abgesetzt werden.
	2 10,00 mg/ai ochagi, some Darversa aaueman augeseizi welden.
	Medizinische Behandlung der Symptome nach klinischer
	Notwendigkeit (siehe Abschnitt 4.4).
Signifikante Veränderung der	Balversa sollte dauerhaft abgesetzt werden.
Nierenfunktion gegenüber	Darversa some dadernan aegesetzt werden.
dem Ausgangswert oder	Medizinische Behandlung nach klinischer Notwendigkeit.
Hypokalzämie vom Grad 3	Militarizanische Denandrung nach krimischer Motwellungkeit.
aufgrund von	
Hyperphosphatämie.	

# Behandlung von Augenerkrankungen

Die Behandlung mit Balversa sollte aufgrund der durch Erdafitinib bedingten Toxizität wie in Tabelle 3 beschrieben abgesetzt oder geändert werden.

Tabelle 3: Empfehlungen für die Behandlung von Augenerkrankungen während der Behandlung mit Balversa

Therapiemanagement
Grad 1         Überweisung zur augenärztlichen Untersuchung. Wenn eine augenärztliche Symptome; nur klinische oder diagnostische         Überweisung zur augenärztlichen Untersuchung nicht innerhalb von 7 Tagen durchgeführt werden kann. Balversa so lange pausieren, bis eine augenärztliche Untersuchung durchgeführt werden kann.           Beobachtungen oder auffälliger Amsler-Gitter-Test.         Wenn bei der augenärztlichen Untersuchung keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Behandlung mit Balversa in der gleichen Dosierung fortsetzen.           Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR²) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.           Nach Wicderaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.           Grad 2         Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.           Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.           Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.           Grad 3         Schwer oder klinisch relevant, aber nicht         Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlicher Untersuchung überweisen.           Wenn bei der augenärztlichen untersuchung eine Keratitis oder
Asymptomatisch oder leichte Symptome; nur klinische oder diagnostische Beobachtungen oder auffälliger Amsler-Gitter-Test.  Wenn bei der augenärztliche Untersuchung keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Behandlung mit Balversa in der gleichen Dosierung fortsetzen.  Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR*) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht
leichte Symptome; nur klinische oder diagnostische Beobachtungen oder auffälliger Amsler- Gitter-Test.  Wenn bei der augenärztlichen Untersuchung keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Behandlung mit Balversa in der gleichen Dosierung fortsetzen.  Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR*) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht
klinische oder diagnostische Beobachtungen oder auffälliger Amsler-Gitter-Test.  Wenn bei der augenärztlichen Untersuchung keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Behandlung mit Balversa in der gleichen Dosierung fortsetzen.  Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR*) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augenätztlichen Untersuchung überweisen.  Wenn keine Anzeichen einer Monat lang alle 1–2 Wochen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht
diagnostische Beobachtungen oder auffälliger Amsler- Gitter-Test.  Wenn bei der augenärztlichen Untersuchung keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Behandlung mit Balversa in der gleichen Dosierung fortsetzen.  Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR*) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch richt untersuchung überweisen.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
diagnostische Beobachtungen oder auffälliger Amsler- Gitter-Test.  Wenn bei der augenärztlichen Untersuchung keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Behandlung mit Balversa in der gleichen Dosierung fortsetzen.  Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR*) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstmiedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch richt untersuchung überweisen.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Augentoxizität festgestellt werden, die Behandlung mit Balversa in der gleichen Dosierung fortsetzen.  Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSRª) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht
gleichen Dosierung fortsetzen.  Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR*) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht
Wird bei der augenärztlichen Untersuchung eine Keratitis oder eine Netzhautanomalie (z. B. CSR <sup>a</sup> ) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Netzhautanomalie (z. B. CSRa) diagnostiziert, Balversa bis zum Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Abklingen pausieren. Ist diese gemäß augenärztlicher Untersuchung nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
nach 4 Wochen abgeklungen, die Behandlung mit der nächstniedrigeren Dosis fortsetzen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der Untersuchung überweisen. Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Schwer oder klinisch relevant, aber nicht
Dosis fortsetzen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2 Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Dosis fortsetzen. Nach Auslinisch veine meneuten Auftreten überwachen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und (activities of daily living).  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Auftreten überwachen. Wenn es nicht zu einem erneuten Auftreten kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Auftreten überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
kommt, eine erneute Erhöhung der Dosis erwägen.  Grad 2  Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Grad 3  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Salversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Grad 2Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichenMittelschwer;Untersuchung überweisen.Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellenWenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.Alltagsaktivitäten (activities of daily living).Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.Grad 3Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Mittelschwer; Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Einschränkung der altersentsprechenden instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Wenn keine Anzeichen einer Augentoxizität festgestellt werden, die Balversa-hen ist.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
altersentsprechenden instrumentellen Altagsaktivitäten (activities of daily living).  Balversa-Therapie in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
instrumentellen Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Wiederaufnehmen, sobald diese abgeklungen ist. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Alltagsaktivitäten (activities of daily living).  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
(activities of daily living).  Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Symptomfreiheit) innerhalb von 4 Wochen gemäß augenärztlicher Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Untersuchung Balversa in der nächstniedrigeren Dosisstufe wiederaufnehmen.  Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
wiederaufnehmen. Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes Auftreten überwachen.  Grad 3 Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Auftreten überwachen.  Grad 3 Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Vach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Grad 3 Balversa sofort pausieren und den Patienten zur augenärztlichen Untersuchung überweisen. Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Schwer oder klinisch relevant, aber nicht  Untersuchung überweisen.  Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
relevant, aber nicht Nach Abklingen (vollständige Besserung oder Stabilisierung und
Symptomic for the control and the control and
sehbehindernd; 2 Dosisstufen niedrigeren Dosierung wiederaufnehmen.
Einschränkung der Nach Wiederaufnahme der Behandlung mit Balversa einen Monat lang
Selbstfürsorge- alle 1–2 Wochen und danach, falls klinisch angezeigt, auf ein erneutes
Alltagsaktivitäten.  Auftreten überwachen.
Bei einem erneuten Auftreten ist ein dauerhaftes Absetzen von Balversa
zu erwägen.
Grad 4 Die Behandlung mit Balversa dauerhaft absetzen.
Gefährdung des  Überwachen bis zum vollständigen Abklingen oder bis zur
Sehvermögens; Stabilisierung.
Erblindung (20/200 oder
schlechter).

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> CSR: *central serous retinopathy*, zentrale seröse Retinopathie, siehe Abschnitt 4.4<sup>-</sup>

# Veränderungen von Nägeln, Haut und Schleimhaut

Unter Balversa wurden Veränderungen der Nägel, der Haut und der Schleimhaut beobachtet. Die Behandlung mit Balversa sollte aufgrund der durch Erdafitinib bedingten Toxizität, wie in Tabelle 4 beschrieben, abgesetzt oder geändert werden.

Tabelle 4: Empfohlene Dosisanpassungen bei Nebenwirkungen an Nägeln, Haut und Schleimhäuten während der Behandlung mit Balversa

Schweregrad der	Balversa
Nebenwirkung	Therapiemanagement
Nagelerkrankung	The aprending series
Grad 1	Balversa in der aktuellen Dosierung fortsetzen.
Grad 2	Balversa pausieren, nach 1–2 Wochen eine erneute Beurteilung durchführen.
	Wenn das Ereignis erstmalig auftritt und sich innerhalb von 2 Wochen auf ≤ Grad 1 oder den Ausgangswert zurückgebildet hat, mit der gleichen Dosis erneut beginnen.
	Bei rezidivierenden Ereignissen oder wenn es länger als 2 Wochen dauert, bis sich das Ereignis auf ≤ Grad 1 oder den Ausgangswert zurückgebildet hat, mit der nächstniedrigeren Dosis beginnen.
Grad 3	Balversa pausieren, nach 1–2 Wochen eine erneute Beurteilung durchführen.
	Wenn sich das Ereignis auf ≤ Grad 1 oder den Ausgangswert zurückgebildet hat, mit der nächstniedrigeren Dosis beginnen.
Grad 4	Die Behandlung mit Balversa absetzen.
Trockene Haut und	
Hauttoxizität	
Grad 1	Balversa in der aktuellen Dosierung fortsetzen.
Grad 2	Balversa in der aktuellen Dosierung fortsetzen.
Grad 3	Balversa (für bis zu 28 Tage) pausieren, den klinischen Zustand
	wöchentlich neu beurteilen.
	Wenn sich das Ereignis auf ≤ Grad 1 oder den Ausgangswert
G 14	zurückgebildet hat, mit der nächstniedrigeren Dosis beginnen.
Grad 4	Die Behandlung mit Balversa absetzen.
Orale Mukositis	D. Leaves in the Health Designation of Assets of
Grad 1 Grad 2	Balversa in der aktuellen Dosierung fortsetzen.  Balversa pausieren, wenn der Patient andere mit Erdafitinib im
Grad 2	Zusammenhang stehende Nebenwirkungen vom Grad 2 hat. Balversa pausieren, wenn der Patient bereits länger als eine Woche eine Behandlung seiner Symptome erhält. Wenn Balversa pausiert wird, sollte der klinische Zustand nach 1–
	2 Wochen erneut beurteilt werden.
	Wenn die Toxizität erstmalig auftritt und sich innerhalb von
	2 Wochen auf ≤ Grad 1 oder den Ausgangswert zurückbildet, die
	Behandlung mit der gleichen Dosis wiederaufnehmen.
	Bei wiederkehrenden Ereignissen oder wenn es länger als
	2 Wochen dauert, bis sich das Ereignis auf ≤ Grad 1 oder den
	Ausgangswert zurückgebildet hat, mit der nächstniedrigeren Dosis beginnen.
Grad 3	Balversa pausieren, nach 1–2 Wochen den klinischen Zustand
	erneut beurteilen.
	Wenn sich das Ereignis auf ≤ Grad 1 oder den Ausgangswert
	zurückgebildet hat, mit der nächstniedrigeren Dosis beginnen.
Grad 4	Die Behandlung mit Balversa absetzen.
Mundtrockenheit	
Grad 1	Balversa in der aktuellen Dosierung fortsetzen.

Schweregrad der	Balversa
Nebenwirkung	Therapiemanagement
Grad 2	Balversa in der aktuellen Dosierung fortsetzen.
Grad 3	Balversa (für bis zu 28 Tage) pausieren, den klinischen Zustand wöchentlich neu beurteilen. Wenn sich das Ereignis auf ≤ Grad 1 oder den Ausgangswert zurückgebildet hat, mit der nächstniedrigeren Dosis beginnen.

Tabelle 5: Empfohlene Dosisanpassungen bei weiteren Nebenwirkungen während der Behandlung mit Balversa

	— w- / v- w-
Weitere Nebenwirkungen <sup>a</sup>	
Grad 3	Balversa so lange pausieren, bis sich die Toxizität auf Grad 1 oder den Ausgangswert zurückgebildet hat; Balversa kann dann mit der nächstniedrigeren Dosis wiederaufgenommen werden.
Grad 4	Die Behandlung dauerhaft absetzen.

Dosisanpassungen abgestuft gemäß National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events (NCI CTCAEv5.0)

#### Besondere Patientengruppen

#### Nierenfunktionsstörung

Basierend auf Analysen der Populationspharmakokinetik (PK) ist bei Patienten mit leichter oder mäßiger Nierenfunktionsstörung keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2). Es liegen keine Daten zur Anwendung von Balversa bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung vor. Bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung sollte eine Behandlungsalternative in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitt 5.2).

#### Leberfunktionsstörung

Bei Patienten mit leichter oder mäßiger Leberfunktionsstörung ist keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2). Es liegen nur begrenzte Daten über die Anwendung von Balversa bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung vor. Bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung sollte eine Behandlungsalternative in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitt 5.2).

#### Ältere Patienten

Bei älteren Patienten wird keine spezifische Dosisanpassung als erforderlich erachtet (siehe Abschnitt 5.2).

Für Patienten, die älter als 85 Jahre sind, liegen nur begrenzte Daten vor.

### Kinder und Jugendliche

Es gibt im Anwendungsgebiet des Urothelkarzinoms keinen relevanten Nutzen von Erdafitinib bei Kindern und Jugendlichen.

# Art der Anwendung

Balversa ist zum Einnehmen bestimmt. Die Tabletten sollen im Ganzen mit oder ohne eine Mahlzeit jeden Tag ungefähr zur gleichen Zeit eingenommen werden.

Der Verzehr von Grapefruit oder Bitterorangen (Sevilla-Orangen) soll während der Behandlung mit Balversa aufgrund der starken CYP3A4-Hemmung vermieden werden (siehe Abschnitt 4.5).

#### 4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

# 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

#### Augenerkrankungen

Vor Beginn der Behandlung mit Balversa sollte eine grundlegende augenärztliche Untersuchung einschließlich Amsler-Gitter-Test, Fundoskopie, Beurteilung der Sehschärfe und, falls verfügbar, optischer Kohärenztomographie (*optical coherence tomography*, OCT) durchgeführt werden. Balversa kann Augenerkrankungen verursachen, einschließlich einer zentralen serösen Retinopathie (*central serous retinopathy*, CSR) − ein Überbegriff, der die Abhebung des retinalen Pigmentepithels (*retinal pigment epithelial detachment*, RPED) einschließt −, die zu Gesichtsfeldausfällen führen kann (siehe Abschnitte 4.7 und 4.8). Die Gesamtinzidenz einer zentralen serösen Retinopathie war bei Patienten im Alter von ≥ 65 Jahren höher (33,3 %) als bei Patienten < 65 Jahren (28,8 %). Eine RPED wurde häufiger bei Patienten im Alter von ≥ 65 Jahren (6,3 %) im Vergleich zu Patienten < 65 Jahren (2,1 %) berichtet. Bei Patienten, die 65 Jahre oder älter sind, sowie bei Patienten mit klinisch relevanten Augenerkrankungen wie Erkrankungen der Netzhaut, so unter anderem zentrale seröse Retinopathie, Makuladegeneration oder Netzhautdegeneration, diabetische Retinopathie und vorangegangene Netzhautablösung, wird eine engmaschige klinische Überwachung empfohlen (siehe Abschnitt 4.8).

Symptome eines trockenen Auges traten bei 16,7 % der Patienten während der Behandlung mit Balversa auf und waren bei 0,3 % der Patienten vom Grad 3 oder 4 (siehe Abschnitt 4.8). Alle Patienten sollten eine Prophylaxe oder Behandlung gegen Augentrockenheit mit okulären Demulzenzien (z. B. künstliche Tränenersatzmittel, feuchtigkeitsspendende oder benetzende Augengele oder -salben) erhalten, und zwar mindestens alle 2 Stunden während der Wachzeiten. Ein schwerwiegendes behandlungsbedingtes trockenes Auge sollte augenärztlich abgeklärt werden.

Während der ersten 4 Behandlungsmonate monatlich und danach alle 3 Monate ist eine augenärztliche Untersuchung einschließlich Amsler-Gitter-Test durchzuführen, sowie jederzeit unverzüglich bei Visusveränderungen (siehe Abschnitt 4.2). Wenn eine Auffälligkeit festgestellt wird, sind die Behandlungsempfehlungen in Tabelle 3 zu befolgen. Die augenärztliche Untersuchung sollte eine Beurteilung der Sehschärfe, eine Spaltlampenuntersuchung, eine Fundoskopie und eine optische Kohärenztomographie umfassen. Eine engmaschige Überwachung einschließlich klinischer ophthalmologischer Untersuchungen sollte bei Patienten durchgeführt werden, die Balversa nach einem unerwünschten Ereignis am Auge erneut einnehmen.

Bei Auftreten einer CSR soll Balversa pausiert werden. Sofern keine Besserung innerhalb von 4 Wochen eintritt oder wenn das Ereignis von Grad 4 ist, soll Balversa endgültig abgesetzt werden. Bei Nebenwirkungen am Auge sind die Empfehlungen zur Dosisanpassung zu beachten (siehe Abschnitt 4.2, Behandlung von Augenerkrankungen).

#### **Hyperphosphatämie**

Balversa kann eine Hyperphosphatämie verursachen. Eine anhaltende Hyperphosphatämie kann zu einer Weichteilmineralisierung, kutaner Kalzinose, nichturämischer Kalziphylaxie, Hypokalzämie, Anämie, sekundärem Hyperparathyreoidismus, Muskelkrämpfen, Krampfanfällen, QT-Intervallverlängerung und Arrhythmien führen. Hyperphosphatämie wurde früh während der Behandlung mit Balversa berichtet, wobei die meisten Ereignisse innerhalb der ersten 3–4 Monate und Ereignisse von Grad 3 innerhalb des ersten Monats auftraten.

Während der gesamten Behandlung sind die Patienten auf eine Hyperphosphatämie zu überwachen. Die Phosphatzufuhr über die Nahrung (600–800 mg täglich) soll eingeschränkt werden und die gleichzeitige Anwendung von Wirkstoffen, die den Serumphosphatspiegel erhöhen können, soll bei Serumphosphatspiegeln  $\geq 5,5$  mg/dl vermieden werden (siehe Abschnitt 4.2). Eine Supplementierung mit Vitamin D bei Patienten, die Erdafitinib erhalten, wird nicht empfohlen, da sie möglicherweise zu erhöhten Serumphosphat- und Kalziumspiegeln beiträgt.

Wenn der Serumphosphatspiegel über 7,0 mg/dl liegt, ist die Anwendung eines oralen Phosphatbinders zu erwägen, bis der Serumphosphatspiegel auf < 7,0 mg/dl gesunken ist. Je nach Dauer und Schweregrad der Hyperphosphatämie ist ein Pausieren der Behandlung, eine

Dosisreduktion oder ein dauerhaftes Absetzen von Balversa gemäß Tabelle 2 in Betracht zu ziehen (siehe Abschnitt 4.2).

#### Anwendung mit Arzneimitteln, die bekanntermaßen das QT-Intervall verlängern

Vorsicht ist geboten bei der Anwendung von Balversa zusammen mit Arzneimitteln, die bekanntermaßen das QT-Intervall verlängern, oder mit Arzneimitteln, die Torsades de pointes auslösen können, wie z. B. Antiarrhythmika der Klasse IA (z. B. Chinidin, Disopyramid) oder der Klasse III (z. B. Amiodaron, Sotalol, Ibutilid), Makrolid-Antibiotika, SSRI (z. B. Citalopram, Escitalopram), Methadon, Moxifloxacin und Antipsychotika (z. B. Haloperidol und Thioridazin).

#### **Hypophosphatämie**

Während der Behandlung mit Balversa kann eine Hypophosphatanämie auftreten. Der Serumphosphatspiegel sollte während der Behandlung mit Balversa und in den Behandlungspausen überwacht werden. Wenn der Serumphosphatspiegel unter den Normwert fällt, sollten eine phosphatsenkende Therapie und (falls zutreffend) eine phosphatbeschränkende Diät abgesetzt werden. Eine schwere Hypophosphatämie kann mit Verwirrtheit, Krampfanfällen, fokalen neurologischen Befunden, Herzinsuffizienz, respiratorische Insuffizienz, Muskelschwäche, Rhabdomyolyse und hämolytischer Anämie einhergehen. Zu Dosisanpassungen siehe Abschnitt 4.2. Hypophosphatämiereaktionen von Grad 3–4 traten bei 1,0 % der Patienten auf.

# Nagelerkrankungen

Nagelerkrankungen einschließlich Onycholyse, Nagelverfärbung und Paronychie können unter Behandlung mit Balversa sehr häufig auftreten (siehe Abschnitt 4.8).

Patienten sollen auf Anzeichen und Symptome von Nageltoxizitäten überwacht werden. Patienten sollten über vorbeugende Maßnahmen wie gute Hygienepraktiken und rezeptfreie Nagelverstärker aufgeklärt und auf Anzeichen einer Infektion überwacht werden. Die Behandlung mit Balversa sollte in Abhängigkeit von einer Erdafitinib-bedingten Toxizität, wie in Tabelle 4 beschrieben, abgesetzt oder angepasst werden.

# Hauterkrankungen

Hauterkrankungen, darunter trockene Haut, palmar-plantares Erythrodysästhesie-Syndrom (PPES), Alopezie und Pruritus können unter Behandlung mit Balversa sehr häufig auftreten (siehe Abschnitt 4.8). Patienten sollen überwacht werden und supportive Maßnahmen einhalten, wie z. B. Vermeidung von unnötiger Sonnenexposition und übermäßiger Anwendung von Seife und Bädern. Patienten sollten regelmäßig Feuchtigkeitscremes anwenden und parfümierte Produkte meiden. Die Behandlung mit Balversa sollte in Abhängigkeit von einer Erdafitinib-bedingten Toxizität, wie in Tabelle 4 beschrieben, abgesetzt oder angepasst werden.

# Lichtempfindlichkeitsreaktionen

Wegen des potenziellen Risikos phototoxischer Reaktionen im Zusammenhang mit der Behandlung mit Balversa ist bei Sonnenexposition Vorsicht geboten, indem schützende Kleidung getragen und/oder Sonnenschutzmittel aufgetragen wird.

#### Schleimhauterkrankungen

Stomatitis und Mundtrockenheit können unter Behandlung mit Balversa sehr häufig auftreten (siehe Abschnitt 4.8). Patienten sollen angehalten werden, bei einer Verschlimmerung der Symptome ärztliche Hilfe in Anspruch zu nehmen. Patienten sollen überwacht werden und supportive Maßnahmen einhalten, z. B. gute Mundhygiene, 3- bis 4-mal täglicher Gebrauch von Natron-Mundspülungen je nach Bedarf und Vermeiden von scharfen und/oder säurehaltigen Speisen. Die Behandlung mit Balversa sollte in Abhängigkeit von einer Erdafitinib-bedingten Toxizität, wie in Tabelle 4 beschrieben, abgesetzt oder angepasst werden.

#### Laboruntersuchungen

Bei Patienten, die Balversa erhalten, wurden erhöhte Kreatininwerte, Hyponatriämie, Transaminasenerhöhungen und Anämie gemeldet (siehe Abschnitt 4.8). Ein großes Blutbild und Untersuchungen der Serumanalyse sollen während der Behandlung mit Balversa regelmäßig durchgeführt werden, um diese Veränderungen zu überwachen.

#### Reproduktions- und Entwicklungstoxizität

Basierend auf dem Wirkmechanismus und den Ergebnissen aus tierexperimentellen Reproduktionsstudien ist Erdafitinib embryotoxisch und teratogen (siehe Abschnitt 5.3). Schwangere Frauen sollten auf das potenzielle Risiko für den Fetus hingewiesen werden. Gebärfähige Frauen sollten darauf hingewiesen werden, vor und während der Behandlung sowie für 1 Monat nach der letzten Dosis eine hochwirksame Verhütungsmethode anzuwenden (siehe Abschnitt 4.6). Männliche Patienten sollten angewiesen werden, während der Behandlung und für 1 Monat nach der letzten Dosis von Balversa eine zuverlässige Verhütungsmethode (z. B. Kondom) anzuwenden und kein Sperma zu spenden oder zu konservieren (siehe Abschnitt 4.6).

Frauen im gebärfähigen Alter wird empfohlen, vor der Einnahme von Balversa einen Schwangerschaftstest mit hoher Sensitivität durchzuführen.

# Kombination mit starken oder moderaten CYP2C9- oder CYP3A4-Inhibitoren Die gleichzeitige Anwendung von Balversa mit moderaten CYP2C9- oder starken CYP3A4-Inhibitoren erfordert eine Dosisanpassung (siehe Abschnitt 4.5).

#### Kombination mit starken oder moderaten CYP3A4-Induktoren

Die gleichzeitige Anwendung von Balversa mit starken CYP3A4-Induktoren wird nicht empfohlen. Die gleichzeitige Anwendung von Balversa mit moderaten CYP3A4-Induktoren erfordert eine Dosisanpassung (siehe Abschnitt 4.5).

# Kombination mit hormonellen Kontrazeptiva

Die gleichzeitige Anwendung von Balversa kann die Wirksamkeit hormoneller Kontrazeptiva verringern. Patientinnen, die hormonelle Kontrazeptiva anwenden, sollten darauf hingewiesen werden, während der Behandlung und bis zu 1 Monat nach der letzten Einnahme von Balversa ein alternatives Kontrazeptivum, das nicht durch Enzyminduktoren beeinflusst wird (z. B. nicht-hormonelles Intrauterinpessar), oder eine zusätzliche nicht-hormonelle Verhütungsmethode (z. B. Kondom) zu verwenden (siehe Abschnitte 4.5 und 4.6).

#### Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Filmtablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

# 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

#### Wirkung von anderen Arzneimitteln auf Balversa

# Moderate CYP2C9- oder starke CYP3A4-Inhibitoren

Die gleichzeitige Anwendung mit einem moderaten CYP2C9- oder starken CYP3A4-Inhibitor erhöht die Erdafitinib-Exposition und kann zu einer erhöhten arzneimittelbedingten Toxizität führen. Die mittlere Ratio (90 %-Konfidenzintervall (KI)) der C<sub>max</sub> und der AUC<sub>∞</sub> unter Erdafitinib betrugen 121 % (99,9; 147) und 148 % (120; 182) bei gleichzeitiger Anwendung mit Fluconazol, einem moderaten CYP2C9- und CYP3A4-Inhibitor, im Vergleich zu Erdafitinib allein. Die C<sub>max</sub> von Erdafitinib betrug 105 % (90 %-KI: 86,7; 127) und die AUC<sub>∞</sub> betrug 134 % (90 %-KI: 109; 164) bei gleichzeitiger Anwendung mit Itraconazol, einem starken CYP3A4-Inhibitor und P-gp-Inhibitor, im Vergleich zu Erdafitinib allein. Es sollten alternative Wirkstoffe in Betracht gezogen werden, die kein oder nur ein geringes Enzymhemmungspotenzial aufweisen. Wenn Balversa gleichzeitig mit einem moderaten CYP2C9- oder starken CYP3A4-Inhibitor (wie Itraconazol, Ketoconazol, Posaconazol, Voriconazol, Fluconazol, Miconazol, Ceritinib, Clarithromycin, Telithromycin, Elvitegravir, Ritonavir, Paritaprevir, Saquinavir, Nefazodon, Nelfinavir, Tipranavir, Lopinavir, Amiodaron, Piperin) angewendet wird, ist die Dosis von Balversa, je nach Verträglichkeit, auf die nächstniedrigere Dosis zu reduzieren (siehe Abschnitt 4.2). Wenn der moderate CYP2C9- oder starke CYP3A4-

Inhibitor abgesetzt wird, kann die Balversa-Dosis entsprechend der Verträglichkeit angepasst werden (siehe Abschnitt 4.4).

Der Verzehr von Grapefruit oder Bitterorangen (Sevilla-Orangen) soll während der Behandlung mit Balversa aufgrund der starken CYP3A4-Hemmung vermieden werden (siehe Abschnitt 4.2).

#### Starke oder moderate CYP3A4-Induktoren

Die gleichzeitige Anwendung mit Carbamazepin, einem starken CYP3A4- und schwachen CYP2C9-Induktor, führt zu einer verminderten Erdafitinib-Exposition. Die mittlere Ratio der  $C_{max}$  und der  $AUC_{\infty}$  unter Erdafitinib betrugen 65,4 % (90 %-KI: 60,8; 70,5) und 37,7 % (90 %-KI: 35,4; 40,2) bei gleichzeitiger Anwendung mit Carbamazepin, im Vergleich zu Erdafitinib allein. Die gleichzeitige Anwendung von Balversa mit starken CYP3A4-Induktoren (wie Apalutamid, Enzalutamid, Lumacaftor, Ivosidenib, Mitotan, Rifapentin, Rifampicin, Carbamazepin, Phenytoin und Johanniskraut) ist zu vermeiden. Wenn Balversa gleichzeitig mit einem moderaten CYP3A4-Induktor (wie Dabrafenib, Bosentan, Cenobamat, Elagolix, Efavirenz, Etravirin, Lorlatinib, Mitapivat, Modafinil, Pexidartinib, Phenobarbital, Primidon, Repotrectinib, Rifabutin, Sotorasib, Telotristatethyl) angewendet wird, soll die Dosis vorsichtig um 1 bis 2 mg erhöht und schrittweise alle zwei bis drei Wochen auf Grundlage der klinischen Überwachung von Nebenwirkungen angepasst werden, wobei 9 mg nicht überschritten werden dürfen. Wenn der moderate CYP3A4-Induktor abgesetzt wird, kann die Balversa-Dosis entsprechend der Verträglichkeit angepasst werden (siehe Abschnitt 4.2 und 4.4).

#### Wirkung von Balversa auf andere Arzneimittel

# Wichtige CYP-Isoform-Substrate (einschließlich hormoneller Kontrazeptiva)

Die mittlere Ratio der  $C_{max}$  und der  $AUC_{\infty}$  unter Midazolam (einem empfindlichen CYP3A4-Substrat) betrugen 86,3 % (90 %-KI: 73,5; 101) und 82,1 % (90 %-KI: 70,8; 95,2) bei gleichzeitiger Anwendung mit Erdafitinib, im Vergleich zu Midazolam allein. Erdafitinib hat keinen klinisch bedeutsamen Effekt auf die PK von Midazolam. Es kann jedoch nicht ausgeschlossen werden, dass die CYP3A4-Induktion nach Anwendung von Balversa allein oder nach gleichzeitiger Anwendung anderer CYP3A4-Induktoren zusammen mit Balversa die Wirksamkeit hormoneller Kontrazeptiva herabsetzen kann. Patientinnen, die hormonelle Kontrazeptiva anwenden, sollten darauf hingewiesen werden, während der Behandlung und bis zu 1 Monat nach der letzten Einnahme von Balversa ein alternatives Kontrazeptivum, das nicht durch Enzyminduktoren beeinflusst wird (z. B. nichthormonelles Intrauterinpessar), oder eine zusätzliche nicht-hormonelle Verhütungsmethode (z. B. Kondom) zu verwenden (siehe Abschnitt 4.4).

# <u>P-Glykoprotein (P-gp)-Substrate</u>

Erdafitinib ist ein Inhibitor von P-gp. Die gleichzeitige Anwendung von Balversa mit P-gp-Substraten kann deren systemische Exposition erhöhen. Orale P-gp-Substrate mit engem therapeutischem Index (wie Colchicin, Digoxin, Dabigatran und Apixaban) sollen mindestens 6 Stunden vor oder nach Erdafitinib angewendet werden, um das Potenzial für Wechselwirkungen zu minimieren.

Substrate für den organischen Kationentransporter 2 (Organic cation transporter 2, OCT2) Die mittlere Ratio der  $C_{max}$  und der  $AUC_{\infty}$  unter Metformin (einem sensitiven OCT2-Substrat) betrugen 109 % (90 %-KI: 90,3; 131) und 114 % (90 %-KI: 93,2; 139) bei gleichzeitiger Anwendung mit Erdafitinib, im Vergleich zu Metformin allein. Erdafitinib hat keinen klinisch bedeutsamen Effekt auf die PK von Metformin.

# Arzneimittel, die den Serumphosphatspiegel verändern können

Bei Patienten, die mit Balversa behandelt werden, sollten Arzneimittel, die den Serumphosphatspiegel verändern können, bis zur Bestimmung des Serumphosphatspiegels 14 bis 21 Tage nach Behandlungsbeginn vermieden werden, da sie die Entscheidung über die Auftitration beeinflussen können.

# 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Frauen im gebärfähigen Alter/Empfängnisverhütung bei Männern und Frauen
Erdafitinib kann aufgrund seines Wirkmechanismus und basierend auf Ergebnissen aus
tierexperimentellen Reproduktionsstudien den Fetus schädigen, wenn es von Schwangeren
eingenommen wird. Patientinnen im gebärfähigen Alter sollen darauf hingewiesen werden, vor und
während der Behandlung sowie für 1 Monat nach der letzten Einnahme von Balversa eine
hochwirksame Verhütungsmethode anzuwenden. Männliche Patienten sollten beraten werden,
während der Behandlung und für 1 Monat nach der letzten Einnahme von Balversa eine zuverlässige
Verhütungsmethode (z. B. Kondom) anzuwenden und kein Sperma zu spenden oder zu konservieren.

Die gleichzeitige Anwendung von Balversa kann die Wirksamkeit hormoneller Kontrazeptiva verringern. Patientinnen, die hormonelle Kontrazeptiva anwenden, sollten darauf hingewiesen werden, während der Behandlung und für 1 Monat nach der letzten Einnahme von Balversa ein alternatives Kontrazeptivum, das nicht durch Enzyminduktoren beeinflusst wird (z. B. nicht-hormonelles Intrauterinpessar), oder eine zusätzliche nicht-hormonelle Verhütungsmethode (z. B. Kondom) zu verwenden (siehe Abschnitt 4.5).

#### Schwangerschaftstests

Frauen im gebärfähigen Alter wird empfohlen, vor Behandlungsbeginn von Balversa einen Schwangerschaftstest mit hoher Sensitivität durchzuführen.

#### Schwangerschaft

Bisher liegen keine Erfahrungen mit der Einnahme von Erdafitinib bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktionstoxizität gezeigt (siehe Abschnitt 5.3). Aufgrund des Wirkmechanismus von Erdafitinib und basierend auf Ergebnissen aus tierexperimentellen Reproduktionsstudien darf Balversa während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, dass eine Behandlung mit Erdafitinib aufgrund des klinischen Zustandes der Frau erforderlich ist

Wenn Balversa während der Schwangerschaft eingenommen wird oder wenn die Patientin während der Behandlung mit Balversa schwanger wird, muss die Patientin auf die mögliche Gefahr für den Fetus hingewiesen und über die klinischen und therapeutischen Möglichkeiten beraten werden. Patientinnen sollen darauf hingewiesen werden, medizinisches Fachpersonal zu kontaktieren, wenn sie während der Behandlung mit Balversa schwanger werden oder der Verdacht auf eine Schwangerschaft während der Behandlung und bis zu 1 Monat nach Therapieende besteht.

#### Stillzeit

Es liegen keine Daten vor, ob Erdafitinib in die Muttermilch übergeht oder sich auf das gestillte Kind oder die Milchbildung auswirkt.

Ein Risiko für das gestillte Kind kann nicht ausgeschlossen werden. Das Stillen sollte während der Behandlung und für 1 Monat nach der letzten Einnahme von Balversa unterbrochen werden.

#### <u>Fertilität</u>

Es liegen keine Daten zu den Auswirkungen von Erdafitinib auf die Fertilität beim Menschen vor. Gezielte tierexperimentelle Fertilitätsstudien zu Erdafitinib wurden nicht durchgeführt (siehe Abschnitt 5.3). Basierend auf der vorläufigen Beurteilung der Fertilität in allgemeinen tierexperimentellen Studien (siehe Abschnitt 5.3) und der Pharmakologie von Erdafitinib kann eine Beeinträchtigung der männlichen und weiblichen Fertilität nicht ausgeschlossen werden.

# 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Balversa hat mäßigen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen. Bei der Behandlung mit FGFR-Inhibitoren sowie mit Balversa wurden Augenerkrankungen, wie zentrale seröse Retinopathie und Keratitis, festgestellt. Treten bei Patienten behandlungsbedingte Symptome auf, die das Sehvermögen beeinträchtigen, so wird empfohlen, dass

sie bis zum Abklingen der Symptome kein Fahrzeug führen und keine Maschinen bedienen (siehe Abschnitt 4.4).

# 4.8 Nebenwirkungen

# Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Die häufigsten Nebenwirkungen waren Hyperphosphatämie (78,5 %), Diarrhoe (55,5 %), Stomatitis (52,8 %), Mundtrockenheit (39,9 %), verminderter Appetit (31,7 %), trockene Haut (28,0 %), zentrale seröse Retinopathie (28 %), Anämie (28,2 %), Obstipation (27,3 %), Dysgeusie (26,3 %), palmarplantares Erythrodysästhesiesyndrom (PPES) (25,5 %), Alopezie (23,2 %), Asthenie (23 %), erhöhte Alaninaminotransferase (21,7%), Onycholyse (21,7%), Ermüdung (20,3%), Übelkeit (18,6%), erniedrigtes Gewicht (18,4 %), erhöhte Aspartataminotransferase (18 %), trockenes Auge (16,7 %), Nagelverfärbung (15,9 %), Erbrechen (13,8 %), erhöhte Kreatininwerte im Blut (13,8 %), Hyponatriämie (13,4 %), Paronychie (12,5 %), Nageldystrophie (11,9 %), Onychomadesis (11,5 %), Epistaxis (10,6 %), Nagelerkrankung (10,2 %) und Abdominalschmerz (10 %). Die häufigsten Nebenwirkungen vom Grad 3 oder höher waren Stomatitis (10,6 %), Hyponatriämie (8,8 %), palmar-plantares Erythrodysästhesiesyndrom (7,9 %), Onycholyse (4,8 %), Diarrhoe (4,0 %), Hyperphosphatämie (2,9 %), verminderter Appetit (2,5 %) und Nageldystrophie (2,5 %). Therapiebedingte unerwünschte Ereignisse (related treatment-emergent adverse events, TEAEs) von Grad 3 oder 4 (47,6 % vs. 43,5 %) und therapiebedingte schwerwiegende unerwünschte Ereignisse (14,6 % vs. 10,5 %) wurden bei Patienten ab 65 Jahren häufiger gemeldet als bei Patienten unter 65 Jahren.

Nebenwirkungen, die zu einer Dosisreduktion führten, traten bei 59,7 % der Patienten auf. Stomatitis (15,4 %), palmar-plantares Erythrodysästhesiesyndrom (9,6 %), Onycholyse (7,3 %) und Hyperphosphatämie (5,2 %) waren die häufigsten Nebenwirkungen, die zu einer Dosisreduktion führten.

Nebenwirkungen, die zu einem Absetzen der Behandlung führten, traten bei 19,4 % der Patienten auf. Die häufigsten unerwünschten Ereignisse, die zu einem Absetzen der Behandlung führten, waren Abhebung des retinalen Pigmentepithels (1,7 %) und Stomatitis (1,5 %).

# Tabellarische Auflistung der Nebenwirkungen

Das Sicherheitsprofil basiert auf gepoolten Daten von 479 Patienten mit lokal fortgeschrittenem nicht resezierbarem oder metastasiertem Urothelkarzinom, die in klinischen Studien mit Balversa behandelt wurden. Die Patienten wurden mit Balversa in einer Anfangsdosis von 8/9 mg einmal täglich oral behandelt. Die mediane Behandlungsdauer betrug 4,8 Monate (Spanne: 0,1 bis 43,4 Monate).

Die in klinischen Studien beobachteten Nebenwirkungen sind in Tabelle 6 geordnet nach ihrer Häufigkeitskategorie aufgelistet. Die Häufigkeitskategorien sind wie folgt definiert: Sehr häufig ( $\geq 1/10$ ); häufig ( $\geq 1/100$ , < 1/10); gelegentlich ( $\geq 1/1000$ , < 1/100); sehr selten (< 1/10000).

In jeder Häufigkeitskategorie sind die Nebenwirkungen in abnehmendem Schweregrad dargestellt.

Tabelle 6: In klinischen Studien festgestellte Nebenwirkungen

Systemorganklasse	Häufigkeit	Nebenwirkung
Endokrine Erkrankungen	Häufig	Hyperparathyreoidismus
Stoffwechsel- und	Sehr häufig	Hyperphosphatämie, Hyponatriämie, Appetit
Ernährungsstörungen		vermindert
	Häufig	Hyperkalzämie, Hypophosphatämie
Erkrankungen des	Sehr häufig	Dysgeusie
Nervensystems		
Augenerkrankungen	Sehr häufig	Zentrale seröse Retinopathie <sup>a</sup> , trockenes
		Auge

Systemorganklasse	Häufigkeit	Nebenwirkung
	Häufig	Ulzerative Keratitis, Keratitis, Konjunktivitis,
		Xerophthalmia, Katarakt, Blepharitis,
		Tränensekretion verstärkt
Gefäßerkrankungen	Gelegentlich	Vaskuläre Kalzifikation
Erkrankungen der	Sehr häufig	Epistaxis
Atemwege, des Brustraums	Häufig	Nasenschleimhaut trocken
und Mediastinums		
Erkrankungen des	Sehr häufig	Diarrhoe, Stomatitis <sup>b</sup> , Mundtrockenheit,
Gastrointestinaltrakts		Obstipation, Übelkeit, Erbrechen,
		Abdominalschmerz
	Häufig	Dyspepsie
Erkrankungen der Haut und	Sehr häufig	Paronychie, Onycholyse, Onychomadesis,
des Unterhautgewebes		Nageldystrophie, Nagelerkrankung,
		Nagelverfärbung, palmar-plantares
		Erythrodysästhesiesyndrom, Alopezie,
		trockene Haut
	Häufig	Onychalgia, Onychoklasie, Nagelfurchung,
		Hautsissuren, Pruritus, Exfoliation der Haut,
		Xeroderma, Hyperkeratose, Hautläsion,
	~	Ekzem, Ausschlag
	Gelegentlich	Nagelbettblutung, Nagelbeschwerden,
	TT:: 0"	Hautatrophie, Palmarerythem, Hauttoxizität
Erkrankungen der Nieren	Häufig	Akute Nierenschädigung,
und Harnwege		Nierenfunktionsbeeinträchtigung,
	TT:: 0"	Nierenversagen
Leber- und	Häufig	hepatische Zytolyse, Leberfunktion anomal,
Gallenerkrankungen	C 1 1 " C"	Hyperbilirubinämie
Allgemeine Erkrankungen	Sehr häufig	Asthenie, Ermüdung
und Beschwerden am	Gelegentlich	Trockene Schleimhaut
Verabreichungsort	C -1 - 1 "- C	Augusta
Erkrankungen des Blutes	Sehr häufig	Anämie
und des Lymphsystems	C 1 1 " C	C 114 114 W 111 Pl 1 1 1 1
Untersuchungen	Sehr häufig	Gewicht erniedrigt, Kreatinin im Blut erhöht,
		Alaninaminotransferase erhöht,
		Aspartataminotransferase erhöht

Die zentrale seröse Retinopathie umfasst Netzhautablösung, Glaskörperablösung, Ödem der Retina, Retinopathie, Chorioretinopathie, Abhebung des retinalen Pigmentepithels, Ablösung des makulären retinalen Pigmentepithels, Makulaablösung, seröse Netzhautablösung, subretinale Flüssigkeit, Netzhautverdickung, Chorioretinitis, seröse Retinopathie, Makulopathie, chorioidale Effusion, Sehen verschwommen, Sehverschlechterung, Sehschärfe vermindert.

#### Beschreibung von ausgewählten Nebenwirkungen

#### Zentrale seröse Retinopathie (Central serous retinopathy, CSR)

Bei 31,5 % der Patienten wurde CSR als Nebenwirkung berichtet, wobei die mediane Zeit bis zum erstmaligen Auftreten eines Ereignisses jeglichen Grades 51 Tage betrug (siehe Abschnitt 4.4). Die am häufigsten berichteten Ereignisse waren Sehen verschwommen, Chorioretinopathie, Abhebung des retinalen Pigmentepithels, Sehschärfe vermindert, Sehverschlechterung, Netzhautablösung, Retinopathie und subretinale Flüssigkeit. Eine CSR von Grad 3 oder 4 wurde bei 2,7 % der Patienten berichtet. Die meisten Ereignisse einer zentralen serösen Retinopathie traten innerhalb der ersten 90 Tage der Behandlung auf. Zum Zeitpunkt des Datenschnitts war die CSR bei 43,0 % der Patienten abgeklungen. Bei Patienten mit CSR kam es bei 11,3 % zu Dosisunterbrechungen und bei 14,6 % zu Dosisreduktionen. 3,3 % der Patienten setzten Balversa aus folgenden Gründen ab: Abhebung des retinalen Pigmentepithels (1,7 %), Chorioretinopathie (0,6 %), Sehschärfe vermindert (0,6 %),

b Stomatitis umfasst Mundulzeration.

Makulopathie (0,4 %), Sehen verschwommen (0,2 %), Sehverschlechterung (0,2 %), Netzhautablösung (0,2 %) und subretinale Flüssigkeit (0,2 %).

#### Sonstige Augenerkrankungen

Augenerkrankungen (mit Ausnahme der zentralen serösen Retinopathie) wurden bei 36,3 % der Patienten berichtet. Die am häufigsten berichteten Ereignisse waren trockenes Auge (16,7 %), Konjunktivitis (9,8 %) und Tränensekretion verstärkt (9,2 %). Bei 4,8 % der Patienten mit Ereignissen kam es zu Dosisreduktionen und bei 6,7 % zu Dosisunterbrechungen. 1,3 % der Patienten brachen die Behandlung mit Erdafitinib aufgrund von Augenerkrankungen ab. Die mediane Zeit bis zum ersten Auftreten von Augenerkrankungen betrug 53 Tage (siehe Abschnitt 4.4).

# Nagelerkrankungen

Nagelerkrankungen wurden bei 62,6 % der Patienten berichtet. Die am häufigsten berichteten Ereignisse umfassten Onycholyse (21,7 %), Nagelverfärbung (15,9 %), Paronychie (12,5 %), Nageldystrophie (11,9 %) und Onychomadesis (11,5 %). Die Häufigkeit von Nagelerkrankungen nahm nach dem ersten Monat der Exposition zu. Die mediane Zeit bis zum Auftreten einer Nagelerkrankung jeglichen Schweregrads betrug 63 Tage.

#### Erkrankungen der Haut

Erkrankungen der Haut wurden bei 54,5 % der Patienten berichtet. Die am häufigsten berichteten Ereignisse waren trockene Haut (28 %) und palmar-plantares Erythrodysästhesiesyndrom (25,5 %). Die mediane Zeit bis zum Auftreten einer Erkrankung der Haut jeglichen Schweregrads betrug 47 Tage.

### Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts

Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts wurden bei 83,9 % der Patienten berichtet. Die am häufigsten berichteten Ereignisse waren Diarrhoe (55,5 %), Stomatitis (52,8 %) und Mundtrockenheit (39,9 %). Die mediane Zeit bis zum Auftreten einer Erkrankung des Gastrointestinaltrakts jeglichen Schweregrads betrug 15 Tage.

# Hyperphosphatämie und Weichteilmineralisierung

Erdafitinib kann eine Hyperphosphatämie verursachen. Ein erhöhter Phosphatspiegel ist ein erwartbarer und vorübergehender pharmakodynamischer Effekt (siehe Abschnitt 5.1). Hyperphosphatämie wurde als unerwünschtes Ereignis bei 78,5 % der mit Balversa behandelten Patienten berichtet. Eine Hyperphosphatämie wurde früh während der Behandlung mit Erdafitinib berichtet, wobei Ereignisse vom Grad 1–2 im Allgemeinen innerhalb der ersten 3 oder 4 Monate und Ereignisse von Grad 3 innerhalb des ersten Monats auftraten. Die mediane Zeit bis zum Auftreten einer Hyperphosphatämie jeglichen Schweregrads betrug 16 Tage. Eine vaskuläre Kalzifikation wurde bei 0,2 % der mit Balversa behandelten Patienten beobachtet (siehe Abschnitt 4.2). Hyperkalzämie und Hyperparathyreoidismus wurden bei 6,1 % und 2,9 % der mit Balversa behandelten Patienten beobachtet (siehe Tabelle 2 in Abschnitt 4.2).

#### *Hypophosphatämie*

Erdafitinib kann eine Hypophosphatämie verursachen. Eine Hypophosphatämie trat bei 5,6 % der Patienten auf. Bei 1,0 % der Patienten traten Hypophosphatämiereaktionen von Grade 3-4 auf. Die mediane Zeit bis zum Auftreten von Grad 3-Ereignissen betrug 140 Tage. Keines der Ereignisse war schwerwiegend, führte zum Absetzen der Behandlung oder zu einer Dosisreduktion. Eine Dosisunterbrechung erfolgte bei 0,2 % der Patienten.

# Abnorme Laborbefunde

Abnorme Laborbefunde (mit Ausnahme von Hyperphosphatämie, die gesondert beschrieben ist) traten bei 53,4 % der Patienten auf. Die am häufigsten gemeldeten Laboranomalien waren Anämie (28,2 % (135 Patienten); mediane Zeit bis zum Auftreten 44 Tage, 38,5 % (52/135) abgeklungen), Alaninaminotransferase erhöht (21,7 % (104 Patienten); mediane Zeit bis zum Auftreten 41 Tage, 75 % (78/104) abgeklungen), Aspartataminotransferase erhöht (18 % (86 Patienten); mediane Zeit bis zum Auftreten 37 Tage, 73,3 % (63/86) abgeklungen), Kreatinin im Blut erhöht (14,2 % (68 Patienten); mediane Zeit bis zum Auftreten 57 Tage, 44,1 % (30/68) abgeklungen) und

Hyponatriämie (13,4 % (64 Patienten); mediane Zeit bis zum Auftreten 55 Tage, 51,6 % (33/64) abgeklungen).

#### Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

# 4.9 Überdosierung

Es ist kein spezifisches Gegenmittel für eine Balversa-Überdosierung bekannt. Im Fall einer Überdosierung ist die Einnahme von Balversa zu pausieren und es sind allgemeine unterstützende Maßnahmen zu ergreifen, bis die klinische Toxizität vermindert oder abgeklungen ist.

#### 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

### 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, Proteinkinase-Inhibitoren. ATC-Code: L01EN01

#### Wirkmechanismus

Erdafitinib ist ein pan-Fibroblasten-Wachstumsfaktor-Rezeptor (FGFR)-Tyrosinkinase-Inhibitor.

# Pharmakodynamische Wirkungen

#### Serumphosphat

Erdafitinib erhöht den Serumphosphatspiegel, ein sekundärer Effekt der FGFR-Inhibition (siehe Abschnitte 4.2 und 4.8).

#### Klinische Wirksamkeit

Die Wirksamkeit von Balversa wurde in der Studienkohorte 1 der Studie BLC3001 untersucht, einer randomisierten, offenen, multizentrischen Phase-III-Studie zur Bewertung des Gesamtüberlebens (overall survival, OS) von Erdafitinib im Vergleich zur Chemotherapie (Docetaxel oder Vinflunin) bei Patienten mit fortgeschrittenem (nicht resezierbarem oder metastasiertem) Urothelkarzinom mit bestimmten Veränderungen im FGFR-Gen und einem Fortschreiten der Erkrankung nach einer oder zwei vorangegangenen Behandlungen (Therapielinien) in der lokal fortgeschrittenen nicht resezierbaren oder metastasierten Behandlungssituation, von denen mindestens eine einen Inhibitor des *Programmed-Death-Rezeptor 1* (PD-1) oder des *Programmed-Death-Ligand 1* (PD-L1) umfasst (Anti-PD-(L)1).

Patienten, die eine neoadjuvante oder adjuvante Chemotherapie oder Immuntherapie erhalten hatten und bei denen innerhalb von 12 Monaten nach der letzten Dosis eine Krankheitsprogression festgestellt wurde, galten als Patienten, die im metastasierten Stadium eine systemische Therapie erhalten hatten. Patienten mit nicht kontrollierter kardiovaskulärer Erkrankung innerhalb der vorangegangenen 3 Monate oder mit QTc-Verlängerung vom Grad 2 oder höher (≥ 481 ms) und mit Wundheilungsstörung sowie Patienten mit zentraler seröser Retinopathie oder Abhebung des retinalen Pigmentepithels jeglichen Grades wurden von der Studie ausgeschlossen.

Die wesentlichen Ergebnisse zur Wirksamkeit basieren auf 266 Patienten, die zuvor eine Anti-PD-(L)1-Behandlung erhalten hatten und zu Erdafitinib (8 mg mit individueller Auftitration auf 9 mg, sofern der Serumphosphatspiegel < 9,0 mg/dl war und keine arzneimittelbedingte Toxizität auftrat) oder zu einer Chemotherapie (Docetaxel 75 mg/m² oder Vinflunin 320 mg/m² einmal alle 3 Wochen) randomisiert worden waren.

Die für die Studie in Frage kommenden Patienten mussten mindestens eine der folgenden FGFR-Fusionen aufweisen: FGFR2-BICC1, FGFR2-CASP7, FGFR3-TACC3, FGFR3-BAIAP2L1

oder eine der folgenden FGFR3-Genmutationen: R248C, S249C, G370C, Y373C. Die molekulare Eignung wurde anhand der zentralen (74,6 %) oder lokalen (25,4 %) FGFR-Ergebnisse bestimmt. Die Tumorproben wurden im Zentrallabor mit dem Qiagen Therascreen FGFR RGQ RT-PCR Kit auf genetische Veränderungen des FGFR untersucht. Lokale historische Tests an Tumor- oder Blutproben basierten auf lokalen *Next Generation Sequencing* (NGS)-Tests. Bei der begrenzten Anzahl von Patienten, die mit lokalen Tests erfasst wurden und von denen Tumorproben für Bestätigungstests zur Verfügung standen, wurde eine Übereinstimmung von 75,6 % beobachtet, wenn sie mit dem zentralen Test getestet wurden.

In der Studienkohorte wiesen 99,2 % der Patienten genetische FGFR-Veränderungen auf (2 Patienten hatten keine FGFR-Veränderungen, 80,8 % der Patienten hatten FGFR3-Mutationen, 16,5 % der Patienten hatten FGFR3-Fusionen und 1,9 % der Patienten hatten sowohl FGFR3-Mutationen als auch -Fusionen). In dieser Studienkohorte wurden keine Patienten mit FGFR2-Veränderungen eingeschlossen. Ein Tumor mit bestimmten genetischen Veränderungen des FGFR3 ist ein Tumor mit mindestens einer der folgenden FGFR-Fusionen: FGFR3-TACC3, FGFR3-BAIAP2L1 oder eine der folgenden FGFR3-Genmutationen: R248C, S249C, G370C, Y373C. Alle Patienten in der Studienkohorte mit FGFR-Veränderungen wiesen mindestens eine FGFR3-Veränderung auf. Die FGFR3-S249C-Mutation war die häufigste Veränderung (46,6 %), gefolgt von der FGFR3-Y373C-Mutation (16,9 %) und FGFR3-TACC3-Fusion (9,8 %).

Die demografischen Merkmale waren in der Erdafitinib- und der Chemotherapie-Behandlungsgruppe ausgeglichen. Das mediane Alter nach abgeschlossenem Screening betrug 67 Jahre (Spanne: 32 bis 86 Jahre). Die meisten Patienten waren 65 Jahre oder älter: 19,9 % 65 bis 69 Jahre; 19,9 % 70 bis 74 Jahre; 21,1 % 75 Jahre oder älter. Die meisten Patienten waren männlich (71,4 %), Kaukasier (54,1 %) und stammten aus Europa (60,9 %).

Bei allen Patienten handelte es sich um ein Übergangszellkarzinom, wobei ein geringer Prozentsatz (5,3 %) der Patienten kleinere Komponenten (< 50 % insgesamt) mit abweichender Histologie aufwies. Der Primärtumor befand sich bei 33,5 % der Patienten im oberen Harntrakt und bei 66,5 % im unteren Harntrakt. Die ECOG-Scores der Patienten betrugen zum Ausgangszeitpunkt 0 (42,9 %), 1 (47,7 %) oder 2 (9,4 %).

Alle Patienten hatten mindestens eine vorangehende Systemtherapie erhalten, die eine Anti-PD-(L)1-Therapie beinhaltet haben musste. Die am häufigsten erhaltenen Anti-PD-(L)1-Therapien umfassten Pembrolizumab (35,3 %), Avelumab (22,2 %) und Atezolizumab (19,5 %). Eine vorherige Behandlung mit einer Chemotherapie war nicht erforderlich, jedoch hatten die meisten Patienten (89,1 %) mindestens eine vorangegangene Chemotherapie erhalten. Fast alle Patienten hatten eine platinbasierte Chemotherapie erhalten (89,7 % in der Erdafitinib-Gruppe, 85,4 % in der Chemotherapie-Gruppe): am häufigsten Cisplatin (55,9 % in der Erdafitinib-Gruppe, 45,4 % in der Chemotherapie-Gruppe) gefolgt von Carboplatin (27,2 % in der Erdafitinib-Gruppe, 31,5 % in der Chemotherapie-Gruppe).

Der primäre Wirksamkeitsendpunkt war das Gesamtüberleben. Das radiologische Ansprechen wurde von den Prüfärzten gemäß RECIST (*Response Evaluation Criteria in Solid Tumours* Version 1.1) bis zu einem der folgenden Ereignisse bewertet (je nachdem, was zuerst eintrat): Krankheitsprogression, intolerable Toxizität, Widerruf der Einwilligungserklärung, Entscheidung des Prüfarztes zum Abbruch der Behandlung oder Studienende. Als sekundäre Wirksamkeitsendpunkte wurden das progressionsfreie Überleben (*Progression-Free Survival*, PFS), die objektive Ansprechrate (*Objective Response Rate*, ORR) und die Dauer des Ansprechens einbezogen.

Die Behandlung mit Erdafitinib zeigte eine statistisch signifikante Verbesserung des Gesamtüberlebens bei den mit Erdafitinib behandelten Patienten, wobei Erdafitinib das Gesamtüberleben im Vergleich zur Chemotherapie verlängerte (medianes Gesamtüberleben von 12,1 gegenüber 7,8 Monaten) (siehe Tabelle 7).

Die Ergebnisse zur Wirksamkeit sind in Tabelle 7 zusammengefasst.

Tabelle 7: Übersicht der Ergebnisse zur Wirksamkeit in der Studie BLC3001. Kohorte 1

	Erdafitinib	Chemotherapie
	(N = 136)	(N = 130)
Gesamtüberleben (OS)	· · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Anzahl der Ereignisse (%)	77 (56,6 %)	78 (60,0 %)
Median, Monate (95 %-KI)	12,06 (10,28; 16,36)	7,79 (6,54; 11,07)
HR (95 %-KI)	0,64 (0	),44; 0,93) <sup>a</sup>
p-Wert	0	,0050
Progressionsfreies Überleben (PFS)		
Anzahl der Ereignisse (%)	101 (74,3 %)	90 (69,2 %)
Median, Monate (95 %-KI)	5,55 (4,40; 5,65)	2,73 (1,81; 3,68)
HR (95 %-KI)	0,58 (0	),41; 0,82) <sup>a</sup>
p-Wert	0,0002	
Objektive Ansprechrate (ORR),		
bestätigt		
ORR(CR + PR)	48 (35,3 %)	11 (8,5 %)
Dauer des Ansprechens (DoR)		
durch Prüfarzt bewertet, bestätigt		
Median, Monate (95 %-KI)	5,55 (4,17; 8,31)	5,75 (4,86; 7,16)

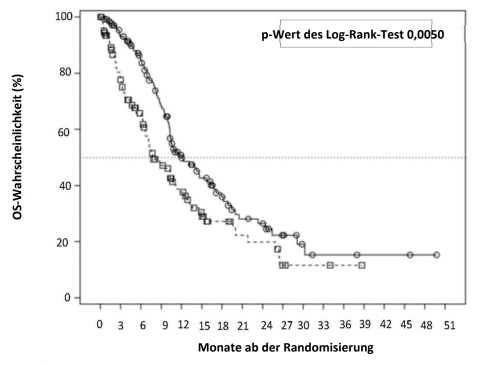
Alle angegebenen p-Werte sind 2-seitig.

HR = Hazard Ratio, CR = Komplette Remission (Complete Response), PR = Partielles Ansprechen (Partial Response),
DoR = Dauer des Ansprechens (Duration of Response)

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Es werden wiederholte Konfidenzintervalle angegeben.

Die Kaplan-Meier-Kurve zum Gesamtüberleben in den beiden Behandlungsarmen ist in Abbildung 1 dargestellt.

Abbildung 1. Kaplan-Meier-Kurve zum Gesamtüberleben – unstratifizierte Analyse (Studie BLC3001, Kohorte 1)



#### Patienten unter Risiko



#### Ältere Patienten

In der klinischen Studie mit Balversa waren 60,9 % der Patienten 65 Jahre und älter (39,8 % waren 65 - < 75 Jahre alt und 21,1 % der Patienten waren 75 Jahre und älter). Es wurde kein grundsätzlicher Unterschied in der Wirksamkeit zwischen älteren und jüngeren erwachsenen Patienten festgestellt.

#### Kinder und Jugendliche

Die Europäische Arzneimittel-Agentur hat für Erdafitinib eine Freistellung von der Verpflichtung zur Vorlage von Ergebnissen zu Studien in allen pädiatrischen Altersklassen bei Urothelkarzinom gewährt (siehe Abschnitt 4.2 bzgl. Informationen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen).

#### 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Nach einmaliger und wiederholter einmal täglicher Einnahme stieg die Exposition gegenüber Erdafitinib (maximale beobachtete Plasmakonzentration [ $C_{max}$ ] und Fläche unter der Plasmakonzentrationszeitkurve [AUC]) dosisproportional über den Dosisbereich von 0,5 bis 12 mg an. Der Steady-State wurde nach 2 Wochen bei einer einmal täglichen Dosierung erreicht und das mittlere Akkumulationsverhältnis betrug bei Krebspatienten das 4-Fache. Nach Einnahme der empfohlenen Anfangsdosis von 8 mg einmal täglich betrugen die mittlere (Variationskoeffizient [coefficient of variation, CV %]) Erdafitinib-Steady-State- $C_{max}$ , die AUC $_{\tau}$  und die minimale beobachtete Plasmakonzentration ( $C_{min}$ ) 1 399 ng/ml (50,8 %), 29 268 ng.h/ml (59,9 %) und 936 ng/ml (64,9 %) bei Krebspatienten. Die täglichen Schwankungen der Erdafitinib-Plasmakonzentrationen waren gering, mit einem mittleren (CV %) Verhältnis von Spitzen zu Talkonzentration von 1,47 (23 %) im Steady-State nach täglicher Einnahme.

#### Resorption

Nach Einnahme einer Einzeldosis betrug die mediane Zeit bis zum Erreichen der maximalen Plasmakonzentration ( $t_{max}$ ) 2,5 Stunden (Spanne: 2 bis 6 Stunden) bei gesunden Probanden und die orale Resorption erfolgt nahezu vollständig.

# Auswirkung von Nahrungsmitteln

Die Einnahme von Erdafitinib bei gesunden Probanden unter Nüchternbedingungen und zusammen mit einer fettreichen Mahlzeit führte nicht zu klinisch relevanten Veränderungen der  $C_{max}$  und AUC. Die mittlere  $AUC_{\infty}$  und  $C_{max}$  nahmen um 6 % und 14 % ab, wenn Erdafitinib zusammen mit einer fettreichen Mahlzeit eingenommen wird. Die mediane Zeit bis zum Erreichen der  $t_{max}$  war zusammen mit einer Mahlzeit um etwa 1,5 Stunden verzögert (siehe Abschnitt 4.2).

#### Verteilung

Das mittlere scheinbare Verteilungsvolumen von Erdafitinib bei Krebspatienten betrug 0,411 l/kg. Erdafitinib ist bis zu 99,7 % an menschliche Plasmaproteine gebunden, vorzugsweise an saures Alpha-1-Glykoprotein.

# **Biotransformation**

Die Metabolisierung ist der wichtigste Eliminationsweg für Erdafitinib. Erdafitinib wird beim Menschen hauptsächlich durch CYP2C9 und CYP3A4 zum O-demethylierten Hauptmetaboliten verstoffwechselt. Der Beitrag von CYP2C9 und CYP3A4 zur Gesamtclearance von Erdafitinib wird auf 39 % und 20 % geschätzt. Unverändertes Erdafitinib war der größte arzneimittelbezogene Anteil im Plasma, es gab keine zirkulierenden Metaboliten.

#### Elimination

Die mittlere scheinbare Gesamtclearance (CL/F) von Erdafitinib betrug bei Krebspatienten 0,362 l/h. Die mittlere effektive Halbwertszeit von Erdafitinib bei Krebspatienten betrug 58,9 Stunden.

Bis zu 16 Tage nach Anwendung einer oralen Einzeldosis von radioaktiv markiertem [\frac{14}{C}]-Erdafitinib wurden bei gesunden Probanden 69 % der Dosis in den Fäzes (14–21 % als unverändertes Erdafitinib) und 19 % im Urin (13 % als unverändertes Erdafitinib) wiedergefunden.

#### Besondere Patientengruppen

Es wurden keine klinisch bedeutsamen Unterschiede in der Pharmakokinetik von Erdafitinib in Bezug auf Alter (21–92 Jahre), Geschlecht, ethnische Abstammung (weiß, hispanisch oder asiatisch), Körpergewicht (36–166 kg), leichter oder mäßiger Nierenfunktionsstörung und leichter oder mäßiger Leberfunktionsstörung beobachtet.

#### Kinder und Jugendliche

Die Pharmakokinetik von Erdafitinib wurde bei pädiatrischen Patienten nicht untersucht.

#### Nierenfunktionsstörung

Es wurden keine klinisch bedeutsamen Unterschiede in der Pharmakokinetik von Erdafitinib bei Patienten mit normaler Nierenfunktion (absolute glomeruläre Filtrationsrate − Änderung der Ernährung bei Nierenerkrankungen [absolute glomerular filtration rate modification of diet in renal disease, absolute GFR-MDRD] ≥ 90 ml/min) und Patienten mit leichter (absolute GFR-MDRD 60 bis 89 ml/min) und mäßiger (absolute GFR-MDRD 30 bis 59 ml/min) Nierenfunktionsstörung auf Basis einer PK-Populationsanalyse festgestellt. Für Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung (absolute GFR-MDRD kleiner als 30 ml/min) oder dialysepflichtiger Nierenfunktionsstörung liegen aufgrund eingeschränkter PK-Daten keine Informationen vor (n = 7; 0,8 %).

#### Leberfunktionsstörung

Die Pharmakokinetik von Erdafitinib wurde bei Teilnehmern mit vorbestehender leichter (n=8) oder mäßiger (n=8) Leberfunktionsstörung (Child-Pugh-Klasse A und B) und bei gesunden Kontrollteilnehmern mit normaler Leberfunktion (n=8) untersucht. Die Gesamt-AUC $_{\infty}$  betrug bei Teilnehmern mit leichter und mäßiger Leberfunktionsstörung 82 % und bei Teilnehmern mit normaler

Leberfunktion 61 %. Die Gesamt- $C_{max}$  betrug bei Teilnehmern mit leichter und mäßiger Leberfunktionsstörung 83 % und bei Teilnehmern mit normaler Leberfunktion 74 %. Die freie  $AUC_{\infty}$  betrug bei Teilnehmern mit leichter und mäßiger Leberfunktionsstörung 95 % und bei Teilnehmern mit normaler Leberfunktion 88 %. Die freie  $C_{max}$  betrug bei Teilnehmern mit leichter und mäßiger Leberfunktionsstörung 96 % und bei Teilnehmern mit normaler Leberfunktion 105 %. Bei Patienten mit leichter (Child-Pugh A) oder mäßiger (Child-Pugh B) Leberfunktionsstörung und Patienten mit normaler Leberfunktion wurden keine klinisch bedeutsamen Unterschiede bei der Pharmakokinetik von Erdafitinib bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung ist aufgrund begrenzter Daten nicht bekannt.

#### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

#### Wirkung von P-gp-Inhibitoren auf Erdafitinib

Erdafitinib ist ein Substrat für P-gp. Es wird nicht erwartet, dass P-gp-Inhibitoren die PK von Erdafitinib auf klinisch relevante Weise beeinflussen.

#### Wirkung von säuresenkenden Wirkstoffen auf Erdafitinib

Erdafitinib ist im pH-Bereich von 1 bis 7,4 ausreichend löslich. Es wird nicht erwartet, dass säuresenkende Mittel (z. B. Antazida, H<sub>2</sub>-Antagonisten oder Protonenpumpenhemmer) die Bioverfügbarkeit von Erdafitinib beeinflussen.

#### Wirkung von Sevelamer auf Erdafitinib

Bei Patienten, die Sevelamer einnahmen, wurden keine klinisch bedeutsamen Unterschiede bei der Pharmakokinetik von Erdafitinib beobachtet.

#### 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

#### Toxizität bei wiederholter Gabe

Die wichtigsten toxikologischen Befunde nach wiederholter Gabe von Erdafitinib bei Ratten und Hunden standen im Zusammenhang mit der pharmakologischen Aktivität von Erdafitinib als irreversibler FGFR-Inhibitor und beinhalteten erhöhtes anorganisches Phosphor und Calcium im Plasma, ektope Mineralisierung in verschiedenen Organen und Geweben sowie Knochen-/Knorpelläsionen unter Erdafitinib-Expositionen, die niedriger waren als die Exposition beim Menschen bei der empfohlenen klinischen Dosis. Nach 3-monatiger Behandlung wurden bei Ratten eine Hornhautatrophie (Ausdünnung des Hornhautepithels) und bei Ratten und Hunden eine Tränendrüsenatrophie, Veränderungen des Fells und der Krallen sowie Zahnveränderungen beobachtet. Eine Störung der Phosphathomöostase wurde bei Ratten und Hunden unter Expositionen beobachtet, die niedriger waren als die Exposition beim Menschen unter allen untersuchten Dosen.

Die Weichteilmineralisierungen (mit Ausnahme der Mineralisierung der Aorta bei Hunden) und chondroide Dysplasie bei Ratten und Hunden sowie Atrophie der Milchdrüsen bei Ratten zeigten sich am Ende einer 4-wöchigen arzneimittelfreien Erholungsphase teilweise bis vollständig reversibel.

Erdafitinib ist ein intrinsischer Blocker des hERG(human ether-à-go-go-related gene)-Kanals mit einer proarrhythmischen Tendenz, die sich in einer verlängerten Repolarisation (korrigiertes QT-Intervall) nach intravenöser Anwendung beim narkotisierten Hund und Meerschweinchen und nach oraler Anwendung beim wachen Hund äußerte. Das "No-Effect-Level" entspricht einem Sicherheitsabstand von 2,4 relativ zur klinischen maximalen freien Steady-State-Plasmakonzentration (C<sub>max</sub>, u) bei einer einmaligen täglichen Dosis von 9 mg.

# Kanzerogenität und Mutagenität

Es wurden keine tierexperimentellen Langzeitstudien durchgeführt, um das kanzerogene Potential von Erdafitinib zu untersuchen. Erdafitinib wurde in den Standardtests der Guten Laborpraxis (GLP) zur Genotoxizität als nicht genotoxisch eingestuft.

#### Reproduktionstoxizität

Erdafitinib war bei Ratten teratogen und embryotoxisch unter niedrigeren Expositionen als beim Menschen. Die fetale Toxizität war durch Hand-/Fußdefekte und Fehlbildungen einiger großer Blutgefäße wie der Aorta gekennzeichnet (siehe Abschnitte 4.4 und 4.6).

#### Fertilität

Es wurden keine gezielten tierexperimentellen Fertilitätsstudien mit Erdafitinib durchgeführt. In der 3 -monatigen Studie zur allgemeinen Toxizität zeigte Erdafitinib jedoch bei Ratten Auswirkungen auf die weiblichen Fortpflanzungsorgane (Nekrose der Corpora lutea) bei einer Exposition, die der AUC bei Patienten unter der empfohlenen Höchstdosis von 9 mg täglich annähernd entsprach.

#### 6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

# 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

#### Balversa 3 mg Filmtabletten

Tablettenkern

Croscarmellose-Natrium

Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (E572)

Mannitol (Ph.Eur.) (E421)

Meglumin

Mikrokristalline Cellulose (E460)

Filmüberzug (Opadry amb II)

Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) (Typ I)

Poly(vinylalkohol)

Natriumdodecylsulfat

Talkum

Titandioxid (E171)

Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172)

# Balversa 4 mg Filmtabletten

Tablettenkern

Croscarmellose-Natrium

Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (E572)

Mannitol (Ph.Eur.) (E421)

Meglumin

Mikrokristalline Cellulose (E460)

Filmüberzug (Opadry amb II)

Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) (Typ I)

Poly(vinylalkohol)

Natriumdodecylsulfat

Talkum

Titandioxid (E171)

Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172)

Eisen(III)-oxid (E172)

# Balversa 5 mg Filmtabletten

Tablettenkern

Croscarmellose-Natrium

Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (E572)

Mannitol (Ph.Eur.) (E421)

Meglumin

Mikrokristalline Cellulose (E460)

Filmüberzug (Opadry amb II)
Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) (Typ I)
Poly(vinylalkohol)
Natriumdodecylsulfat
Talkum
Titandioxid (E171)
Eisen(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172)
Eisen(III)-oxid (E172)
Eisen(II,III)-oxid (E172)

#### 6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

#### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

#### <u>Flaschen</u>

4 Jahre

# Blisterpackungen

3 Jahre

# 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

#### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

#### Flasche

Flasche aus HDPE (High-Density Polyethylen) mit kindersicherem Verschluss aus PP (Polypropylen) und Induktionsversiegelung. Jede Faltschachtel enthält eine Flasche mit 28, 56 oder 84 Filmtabletten.

#### 3 mg Tablette:

- Jede Faltschachtel mit 56 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 56 Tabletten.
- Jede Faltschachtel mit 84 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 84 Tabletten.

#### 4 mg Tablette:

- Jede Faltschachtel mit 28 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 28 Tabletten.
- Jede Faltschachtel mit 56 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 56 Tabletten.

#### 5 mg Tablette:

• Jede Faltschachtel mit 28 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 28 Tabletten.

#### Blisterpackung

Blisterpackung aus PVC-PCTFE (Polyvinylchlorid-Polychlortrifluorethylen) mit einer Durchdrückfolie aus Aluminium. Die Blisterpackung(en) wird/werden in einer Faltschachtel geliefert.

#### 3 mg Tablette:

- Jede 28-Tage-Packung mit 56 Filmtabletten enthält zwei Blister-Walletpackungen mit je 28 Tabletten.
- Jede 28-Tage-Packung mit 84 Filmtabletten enthält zwei Blister-Walletpackungen mit je 42 Tabletten.

# 4 mg Tablette:

• Starterpackung: Jede 7-Tage-Packung enthält eine Blister-Walletpackung mit insgesamt 14 Filmtabletten zu je 4 mg für eine 1-wöchige Behandlung. Wird für die Anfangsdosis vor jeder Dosisauftitrierung oder Dosisreduktion verwendet.

- Jede 28-Tage-Packung mit 28 Filmtabletten enthält eine Blister-Walletpackung mit 28 Tabletten.
- Jede 28-Tage-Packung mit 56 Filmtabletten enthält zwei Blister-Walletpackungen mit je 28 Tabletten.

### 5 mg Tablette:

• Jede 28-Tage-Packung mit 28 Filmtabletten enthält eine Blister-Walletpackung mit 28 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

# 7. INHABER DER ZULASSUNG

Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Belgien

# 8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/24/1841/001 EU/1/24/1841/002

EU/1/24/1841/003

EU/1/24/1841/004

EU/1/24/1841/005

EU/1/24/1841/006

EU/1/24/1841/007

EU/1/24/1841/008

EU/1/24/1841/009

EU/1/24/1841/010

EU/1/24/1841/011

# 9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erteilung der Zulassung: 22. August 2024

# 10. STAND DER INFORMATION

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur https://www.ema.europa.eu verfügbar.

# **ANHANG II**

- A. HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST
- B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH
- C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN
- D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

# A. HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Name und Anschrift des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Janssen Cilag SpA Via C. Janssen Borgo San Michele Latina 04100, Italien

# B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH

Arzneimittel auf eingeschränkte ärztliche Verschreibung (siehe Anhang I: Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels, Abschnitt 4.2).

# C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN

 Regelmäßig aktualisierte Unbedenklichkeitsberichte [Periodic Safety Update Reports (PSURs)]

Die Anforderungen an die Einreichung von PSURs für dieses Arzneimittel sind in der nach Artikel 107 c Absatz 7 der Richtlinie 2001/83/EG vorgesehenen und im europäischen Internetportal für Arzneimittel veröffentlichten Liste der in der Union festgelegten Stichtage (EURD-Liste) – und allen künftigen Aktualisierungen – festgelegt.

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) legt den ersten PSUR für dieses Arzneimittel innerhalb von 6 Monaten nach der Zulassung vor.

# D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

• Risikomanagement-Plan (RMP)

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) führt die notwendigen, im vereinbarten RMP beschriebenen und in Modul 1.8.2 der Zulassung dargelegten Pharmakovigilanzaktivitäten und Maßnahmen sowie alle künftigen vereinbarten Aktualisierungen des RMP durch.

Ein aktualisierter RMP ist einzureichen:

- nach Aufforderung durch die Europäische Arzneimittel-Agentur;
- jedes Mal, wenn das Risikomanagement-System geändert wird, insbesondere infolge neuer eingegangener Informationen, die zu einer wesentlichen Änderung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses führen können oder infolge des Erreichens eines wichtigen Meilensteins (in Bezug auf Pharmakovigilanz oder Risikominimierung).

# ANHANG III ETIKETTIERUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. ETIKETTIERUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG
FALTSCHACHTEL 3 mg
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
Balversa 3 mg Filmtabletten Erdafitinib
2. WIRKSTOFF(E)
Jede Filmtablette enthält 3 mg Erdafitinib.
3. SONSTIGE BESTANDTEILE
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT
56 Filmtabletten 84 Filmtabletten
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH
8. VERFALLDATUM
verwendbar bis
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG
10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
Nicht verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.

	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
т	
	en-Cilag International NV noutseweg 30
	40 Beerse
Belgi	
Duig.	<b></b>
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
FI I/1	/24/1841/001 56 Filmtabletten
	/24/1841/002 84 Filmtabletten
LC, I	
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
13.	CHARGENDEZEICHNUNG
ChI	3.
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
10.	ANGADEN IN DEINDENSCHRIFT
balve	rsa 3 mg
1.7	DIDIVIDUELLES EDIZENNUNCSMEDIZMAL AD DADCODE
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-B	arcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
2D D	areode internativation Extendingsmerking.
10	
14	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
18.	
10.	
PC	

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS		
ÄUSSERE WALLETPACKUNG 3 mg		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Balversa 3 mg Filmtabletten Erdafitinib		
2. WIRKSTOFF(E)		
Jede Filmtablette enthält 3 mg Erdafitinib.		
3. SONSTIGE BESTANDTEILE		
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT		
28 Filmtabletten 42 Filmtabletten		
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG		
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.		
Drücken und gedrückt halten Herausziehen		

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

# 8. VERFALLDATUM

verwendbar bis

9.	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG
10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
Nich	t verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Turn	sen-Cilag International NV houtseweg 30 40 Beerse ien
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
	1/24/1841/001 28 Filmtabletten 1/24/1841/002 42 Filmtabletten
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
Ch	В.
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
balve	ersa 3 mg
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

# MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN

INNERE WALLETPACKUNG 3 mg (56 Filmtabletten)

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Balversa 3 mg Filmtabletten Erdafitinib

# 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Janssen-Cilag International NV

# 3. VERFALLDATUM

verwendbar bis

# 4. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

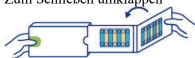
# 5. WEITERE ANGABEN

**STARTDATUM** 

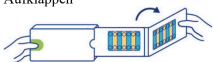


 $Tag \ 1, Tag \ 2, Tag \ 3, Tag \ 4, Tag \ 5, Tag \ 6, Tag \ 7, Tag \ 8, Tag \ 9, Tag \ 10, Tag \ 11, Tag \ 12, Tag \ 13, Tag \ 14$ 

Zum Schließen umklappen



Aufklappen



Nicht trennen oder zerschneiden



# MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN

INNERE WALLETPACKUNG 3 mg (84 Filmtabletten)

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Balversa 3 mg Filmtabletten Erdafitinib

# 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Janssen-Cilag International NV

# 3. VERFALLDATUM

verwendbar bis

# 4. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

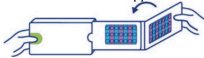
# 5. WEITERE ANGABEN

**STARTDATUM** 

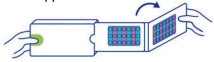


Tag 1, Tag 2, Tag 3, Tag 4, Tag 5, Tag 6, Tag 7, Tag 8, Tag 9, Tag 10, Tag 11, Tag 12, Tag 13, Tag 14

Zum Schließen umklappen



Aufklappen



Nicht trennen oder zerschneiden



MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN	
BLISTERPACKUNG 3 mg	
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS	
Balversa 3 mg Filmtabletten Erdafitinib	
2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Janssen-Cilag International NV	
3. VERFALLDATUM	
verwendbar bis	
4. CHARGENBEZEICHNUNG	
ChB.	
5. WEITERE ANGABEN	

FAI	LTSCHACHTEL 4 mg
1.	BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
	versa 4 mg Filmtabletten afitinib
2.	WIRKSTOFF(E)
Jede	Filmtablette enthält 4 mg Erdafitinib.
3.	SONSTIGE BESTANDTEILE
4.	DARREICHUNGSFORM UND INHALT
28 F	ilmtabletten zu je 4 mg für eine 1-wöchige Behandlung. Starterpackung ilmtabletten ilmtabletten
5.	HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG
	rungsbeilage beachten. Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.
6.	WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST
Arzı	neimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
7.	WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH
8.	VERFALLDATUM
verw	vendbar bis
9.	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG
10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Nicht verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.

STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Belgien
12. ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1/24/1841/005 14 Filmtabletten zu je 4 mg für eine 1-wöchige Behandlung. Starterpackung EU/1/24/1841/006 28 Filmtabletten EU/1/24/1841/007 56 Filmtabletten
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.
14. VERKAUFSABGRENZUNG
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
balversa 4 mg
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC SN NN

ÄUSSERE WALLETPACKUNG 4 mg	
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS	
Balversa 4 mg Filmtabletten Erdafitinib	
2. WIRKSTOFF(E)	
Jede Filmtablette enthält 4 mg Erdafitinib.	
3. SONSTIGE BESTANDTEILE	
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT	
14 Filmtabletten. Starterpackung 28 Filmtabletten	
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG	
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.	
Drücken und gedrückt halten Herausziehen	

6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

# 8. VERFALLDATUM

verwendbar bis

9.	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FUR DIE AUFBEWAHRUNG
10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
Nicht	verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Turnl	en-Cilag International NV noutseweg 30 40 Beerse en
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1.	/24/1841/005 14 Filmtabletten. Starterpackung /24/1841/006 28 Filmtabletten /24/1841/007 56 Filmtabletten
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
ChE	3.
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
balve	rsa 4 mg
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

INNERE WALLETPACKUNG 4 mg. Starterpackung.

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Balversa 4 mg Filmtabletten Erdafitinib

# 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Janssen-Cilag International NV

# 3. VERFALLDATUM

verwendbar bis

# 4. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

# 5. WEITERE ANGABEN

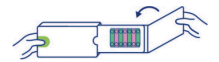
Starterpackung

**STARTDATUM** 

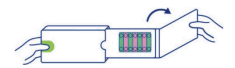


Tag 1, Tag 2, Tag 3, Tag 4, Tag 5, Tag 6, Tag 7

Zum Schließen umklappen



Aufklappen





INNERE WALLETPACKUNG 4 mg (28 Filmtabletten)

## 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Balversa 4 mg Filmtabletten Erdafitinib

# 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Janssen-Cilag International NV

# 3. VERFALLDATUM

verwendbar bis

# 4. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

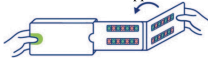
## 5. WEITERE ANGABEN

**STARTDATUM** 

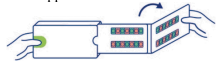


Tag 1, Tag 2, Tag 3, Tag 4, Tag 5, Tag 6, Tag 7, Tag 8, Tag 9, Tag 10, Tag 11, Tag 12, Tag 13, Tag 14, Tag 15, Tag 16, Tag 17, Tag 18, Tag 19, Tag 20, Tag 21, Tag 22, Tag 23, Tag 24, Tag 25, Tag 26, Tag 27, Tag 28

Zum Schließen umklappen



Aufklappen





**INNERE WALLETPACKUNG 4 mg (56 Filmtabletten)** 

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Balversa 4 mg Filmtabletten Erdafitinib

# 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Janssen-Cilag International NV

# 3. VERFALLDATUM

verwendbar bis

# 4. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

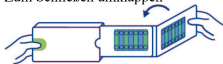
# 5. WEITERE ANGABEN

**STARTDATUM** 

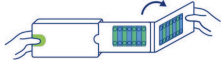


Tag 1, Tag 2, Tag 3, Tag 4, Tag 5, Tag 6, Tag 7
Tag 8, Tag 9, Tag 10, Tag 11, Tag 12, Tag 13, Tag 14

Zum Schließen umklappen



Aufklappen





MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN	
BLISTERPACKUNG 4 mg	
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS	
Balversa 4 mg Filmtabletten Erdafitinib	
2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Janssen-Cilag International NV	
3. VERFALLDATUM	
verwendbar bis	
4. CHARGENBEZEICHNUNG	
ChB.	
5. WEITERE ANGABEN	

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG		
FALTSCHACHTEL 5 mg		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Balversa 5 mg Filmtabletten Erdafitinib		
2. WIRKSTOFF(E)		
Jede Filmtablette enthält 5 mg Erdafitinib.		
3. SONSTIGE BESTANDTEILE		
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT		
28 Filmtabletten		
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG		
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.		
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST		
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.		
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH		
8. VERFALLDATUM		
verwendbar bis		
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG		
10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON		

Nicht verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.

STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

<b>11.</b> 1	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Turnho	n-Cilag International NV outseweg 30 O Beerse
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1/2	24/1841/010
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
<b>15.</b> ]	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
<b>16.</b> <i>A</i>	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
balvers	sa 5 mg
<b>17.</b> ]	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-Ba	rcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC	
SN	
NN	

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS
ÄUSSERE WALLETPACKUNG 5 mg
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
Balversa 5 mg Filmtabletten Erdafitinib
2. WIRKSTOFF(E)
Jede Filmtablette enthält 5 mg Erdafitinib.
3. SONSTIGE BESTANDTEILE
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT
28 Filmtabletten
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.
Drücken und gedrückt halten Herausziehen
1 2 2
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

VERFALLDATUM

8.

verwendbar bis

9.	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG	
10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
Nich	t verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.	
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Turn	sen-Cilag International NV houtseweg 30 40 Beerse ien	
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)	
EU/1	EU/1/24/1841/010	
13.	CHARGENBEZEICHNUNG	
Ch	ChB.	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG	
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH	
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT	
balve	ersa 5 mg	
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE	
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT	

# **INNERE WALLETPACKUNG 5 mg**

## 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Balversa 5 mg Filmtabletten Erdafitinib

# 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Janssen-Cilag International NV

# 3. VERFALLDATUM

verwendbar bis

# 4. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

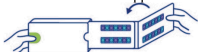
## 5. WEITERE ANGABEN

## **STARTDATUM**

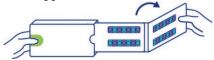


Tag 1, Tag 2, Tag 3, Tag 4, Tag 5, Tag 6, Tag 7, Tag 8, Tag 9, Tag 10, Tag 11, Tag 12, Tag 13, Tag 14, Tag 15, Tag 16, Tag 17, Tag 18, Tag 19, Tag 20, Tag 21, Tag 22, Tag 23, Tag 24, Tag 25, Tag 26, Tag 27, Tag 28

Zum Schließen umklappen



Aufklappen





MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN		
BLISTERPACKUNG 5 mg		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Balversa 5 mg Filmtabletten Erdafitinib		
2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Janssen-Cilag International NV		
3. VERFALLDATUM		
verwendbar bis		
4. CHARGENBEZEICHNUNG		
ChB.		
5. WEITERE ANGABEN		

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG	
FALTSCHACHTEL 3 mg (FLASCHE)	
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS	
Balversa 3 mg Filmtabletten Erdafitinib	
2. WIRKSTOFF(E)	
Jede Filmtablette enthält 3 mg Erdafitinib.	
3. SONSTIGE BESTANDTEILE	
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT	
56 Filmtabletten 84 Filmtabletten	
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG	
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.	
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST	
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.	
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH	
8. VERFALLDATUM	
verwendbar bis	
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG	
10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
Nicht verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.	

11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Ī	on Cilon Intermetional NIV
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30	
	40 Beerse
Belgi	
υ	
12	ZIII ACCINICONIIMMEDAN
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1	/24/1841/003 56 Filmtabletten
	/24/1841/004 84 Filmtabletten
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
ChI	3.
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
balve	rsa 3 mg
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D E	arcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
2D-E	arcode int individuencin Erkennungsmerkmar.
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES
10.	FORMAT
DC.	
PC SN	
NN	

ANG	ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS	
FLAS	SCHENETIKETT 3 mg	
1.	BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS	
Balve Erdaf	rsa 3 mg Filmtabletten itinib	
2.	WIRKSTOFF(E)	
Jede T	Γablette enthält 3 mg Erdafitinib.	
3.	SONSTIGE BESTANDTEILE	
4.	DARREICHUNGSFORM UND INHALT	
	56 Tabletten 84 Tabletten	
5.	HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG	
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.		
6.	WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST	
Arzne	Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.	
7.	WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH	
8.	VERFALLDATUM	
verwendbar bis		
9.	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG	
10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	

11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Belgien
12. ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1/24/1841/003 56 Tabletten EU/1/24/1841/004 84 Tabletten
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.
14. VERKAUFSABGRENZUNG
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG		
FALTSCHACHTEL 4 mg (FLASCHE)		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Balversa 4 mg Filmtabletten Erdafitinib		
2. WIRKSTOFF(E)		
Jede Filmtablette enthält 4 mg Erdafitinib.		
3. SONSTIGE BESTANDTEILE		
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT		
28 Filmtabletten 56 Filmtabletten		
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG		
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.		
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST		
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.		
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH		
8. VERFALLDATUM		
verwendbar bis		
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG		
10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN		

Nicht verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.

11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Turnl	en-Cilag International NV noutseweg 30 40 Beerse en
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
	/24/1841/008 28 Filmtabletten /24/1841/009 56 Filmtabletten
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
ChE	3.
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
balve	rsa 4 mg
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-B	arcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC SN NN	

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS		
FLASCHENETIKETT 4 mg		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Balversa 4 mg Filmtabletten Erdafitinib		
2. WIRKSTOFF(E)		
Jede Tablette enthält 4 mg Erdafitinib.		
3. SONSTIGE BESTANDTEILE		
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT		
28 Tabletten 56 Tabletten		
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG		
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.		
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST		
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.		
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH		
8. VERFALLDATUM		
verwendbar bis		
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG		
10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN		

11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Belgien
12. ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1/24/1841/008 28 Tabletten EU/1/24/1841/009 56 Tabletten
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.
14. VERKAUFSABGRENZUNG
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG	
FALTSCHACHTEL 5 mg (FLASCHE)	
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS	
Balversa 5 mg Filmtabletten Erdafitinib	
2. WIRKSTOFF(E)	
Jede Filmtablette enthält 5 mg Erdafitinib.	
3. SONSTIGE BESTANDTEILE	
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT	
28 Filmtabletten	
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG	
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.	
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST	H
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.	
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH	
8. VERFALLDATUM	
verwendbar bis	
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG	
10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVO	• N

Nicht verwendete Arzneimittel gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgen.

STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse
Belgien
12. ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1/24/1841/011
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.
14. VERKAUFSABGRENZUNG
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
balversa 5 mg
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC
SN
NN

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS		
FLASCHENETIKETT 5 mg		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Balversa 5 mg Filmtabletten Erdafitinib		
2. WIRKSTOFF(E)		
Jede Tablette enthält 5 mg Erdafitinib.		
3. SONSTIGE BESTANDTEILE		
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT		
28 Tabletten		
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG		
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen. Die Tablette im Ganzen schlucken.		
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST		
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.		
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH		
8. VERFALLDATUM		
verwendbar bis		
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG		
10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN		

en-Cilag International NV
houtseweg 30
40 Beerse
ien
ZULASSUNGSNUMMER(N)
/24/1841/011
727/1071/011
CHARGENBEZEICHNUNG
3.
VERKAUFSABGRENZUNG
HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
HINWEISE FUR DEN GEBRAUCH
ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES
FORMAT

11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

**B. PACKUNGSBEILAGE** 

#### Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Balversa 3 mg Filmtabletten Balversa 4 mg Filmtabletten Balversa 5 mg Filmtabletten Erdafitinib

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4.

# Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

## Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Balversa und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Balversa beachten?
- 3. Wie ist Balversa einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Balversa aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# 1. Was ist Balversa und wofür wird es angewendet?

Balversa ist ein Arzneimittel gegen eine Krebserkrankung mit dem Wirkstoff "Erdafitinib". Es gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als "Tyrosinkinase-Hemmer" bezeichnet werden.

Balversa wird bei Erwachsenen zur Behandlung des Urothelkarzinoms (Blasen- und Harnwegskrebs) angewendet, der lokal fortgeschritten (umliegend gestreut) und nicht resezierbar (d. h. nicht operativ entfernt werden kann) oder metastasiert (d. h. sich auf andere Teile des Körpers ausgebreitet hat) ist.

Dieses Arzneimittel wird eingesetzt, wenn auf die Krebserkrankung Folgendes zutrifft:

- Es liegen Veränderungen des "Fibroblasten-Wachstumsfaktor-Rezeptor 3-Gens" (FGFR3) vor und
- die Krebserkrankung hat sich nach einer Behandlung, die als Immuntherapie bezeichnet wird, verschlechtert.

Balversa sollte nur angewendet werden, wenn die Krebszellen Veränderungen im *FGFR3*-Gen aufweisen. Vor Beginn der Behandlung wird Ihr Arzt untersuchen, ob Sie solche Veränderungen im *FGFR3*-Gen haben, um sicherzustellen, dass dieses Arzneimittel das Richtige für Sie ist.

Der Wirkstoff in Balversa, Erdafitinib, blockiert Proteine im Körper, die sogenannten FGFR-Tyrosinkinasen. Dies trägt dazu bei, das Wachstum von Krebszellen zu verlangsamen oder zu stoppen, die anomale FGFR3-Rezeptoren aufgrund von Veränderungen im *FGFR3*-Gen aufweisen.

## 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Balversa beachten?

#### Balversa darf nicht eingenommen werden,

• wenn Sie allergisch gegen Erdafitinib oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Balversa einnehmen, wenn Sie

- erhöhte Phosphatwerte im Blut haben
- Seh- oder Augenprobleme haben
- schwanger sind
- eine Frau sind, die schwanger werden kann

# Seh- oder Augenprobleme

Balversa erhöht das Risiko einer "zentralen serösen Retinopathie" (*central serous retinopathy* (CSR); eine Erkrankung, bei der sich Flüssigkeit ansammelt und die Makula, den zentralen Teil der Netzhaut im hinteren Teil des Auges, ablöst, was verschwommenes und verzerrtes Sehen verursacht). Das Risiko einer CSR ist bei Personen im Alter von 65 Jahren und älter erhöht.

- Vor Beginn der Behandlung mit Balversa wird bei Ihnen eine umfassende Augenuntersuchung durchgeführt, bei der das Sehvermögen, die Netzhaut und die Augenstruktur geprüft werden.
- Ihr Arzt wird Ihre Augen in den ersten 4 Monaten der Behandlung monatlich und danach alle 3 Monate sorgfältig überwachen.
- Wenn bei Ihnen Symptome einer Sehstörung auftreten, führt Ihr Arzt eine dringende Augenuntersuchung durch.
- Informieren Sie Ihren Arzt sofort, wenn Sie Symptome einer CSR haben, z. B. verschwommenes Sehen oder vermindertes peripheres (seitliches) Sehen, einen dunklen Fleck im zentralen Sehfeld, verzerrtes zentrales Sehen, bei dem Linien krumm oder gebogen erscheinen, Gegenstände kleiner oder weiter entfernt erscheinen als sie tatsächlich sind, Farben verwaschen erscheinen, Schwebepunkte oder Flecken durch Ihr Sichtfeld wandern, Lichtblitze oder das Gefühl, durch einen Vorhang zu sehen. Siehe auch Abschnitt 4 unter "Die wichtigsten Nebenwirkungen".
- Wenn bei Ihnen während der Behandlung mit Balversa eine CSR auftritt, muss Ihr Arzt Ihre Behandlung möglicherweise vorübergehend unterbrechen. Er wird die Behandlung dauerhaft beenden, wenn die Symptome nicht innerhalb von 4 Wochen abklingen oder sehr schwerwiegend sind.

Während der Behandlung mit Balversa sollten Sie regelmäßig Augentropfen oder -gels zur Vorbeugung und Behandlung trockener Augen verwenden.

## Hohe Phosphatwerte im Blut (Hyperphosphatämie)

Balversa kann einen Anstieg der Phosphatwerte (Hyperphosphatämie) im Blut verursachen. Dies ist eine bekannte Nebenwirkung von Balversa, die in der Regel innerhalb der ersten Wochen nach Beginn der Behandlung auftritt. Dadurch kann es zu einer Einlagerung von Mineralien wie Kalzium im Weichgewebe, Hautkalzinose (eine Einlagerung von Kalzium in der Haut, die Verhärtungen oder Knötchen verursacht) und nichturämischer Kalzinose (eine seltene Hauterkrankung, die schmerzhafte Hautgeschwüre aufgrund einer Einlagerung von Kalzium in den Blutgefäßen verursacht) kommen.

- Ihr Arzt wird Ihre Blutphosphatwerte während der Behandlung überwachen. Es wird Ihnen möglicherweise angeraten, den Verzehr von phosphatreichen Lebensmitteln einzuschränken und die Anwendung anderer Arzneimittel zu vermeiden, die die Phosphatwerte erhöhen könnten.
- Die Einnahme von Vitamin-D-Ergänzungsmitteln wird während der Behandlung mit Balversa nicht empfohlen, da dies ebenfalls zu hohen Phosphat- und Kalziumwerten beitragen kann.
- Wenn Ihre Blutphosphatwerte zu hoch werden, empfiehlt Ihr Arzt möglicherweise die Anwendung von Arzneimitteln, um diese unter Kontrolle zu bringen.

- Wenn bei Ihnen hohe Phosphatwerte im Blut auftreten, muss Ihr Arzt möglicherweise Ihre Balversa-Dosis anpassen oder die Behandlung insgesamt beenden.
- Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn bei Ihnen die folgenden Symptome auftreten, die Anzeichen einer Hyperphosphatämie sein können:
  - o schmerzhafte Hautläsionen
  - Muskelkrämpfe
  - o Taubheitsgefühl oder
  - o kribbelndes Gefühl im Mundbereich

#### **Hauterkrankungen**

Während der Einnahme von Balversa kann es zu Juckreiz, trockener Haut oder Rötung, Schwellung, Abschälen oder Empfindlichkeit kommen, vor allem an den Händen oder Füßen ("Hand-Fuß-Syndrom"). Sie sollten Ihre Haut kontrollieren und unnötige Sonnenbestrahlung, übermäßige Verwendung von Seife und Bäder vermeiden. Sie sollten regelmäßig Feuchtigkeitscremes verwenden und parfümierte Produkte meiden.

## Lichtempfindlichkeit

Bei der Einnahme von Balversa können Sie empfindlicher gegenüber Sonnenlicht werden. Dies kann zu Hautschäden führen. Sie sollten vorsichtig sein und Vorsichtsmaßnahmen ergreifen, wenn Sie sich im Freien in der Sonne aufhalten. Zu den Vorsichtsmaßnahmen gehören das Tragen von Kleidung, die Ihre Haut bedeckt, und die Verwendung von Sonnenschutzmitteln zum Schutz vor schädlichen Sonnenstrahlen.

## Nagelerkrankungen

Während der Einnahme von Balversa kann es vorkommen, dass sich die Nägel vom Nagelbett lösen, dass sich die Haut um den Nagel herum entzündet oder dass sich die Nägel verfärben. Sie sollten Ihre Nägel auf Anzeichen einer Infektion überwachen und vorbeugende Maßnahmen zur Nagelpflege ergreifen, wie z. B. gute Hygiene und die Verwendung von rezeptfreien Nagelstärkungsmitteln.

## Schleimhauterkrankungen

Während der Einnahme von Balversa kann es zu Mundtrockenheit und offenen Stellen im Mund kommen. Während der Einnahme von Balversa sollten Sie auf gute Mundhygiene achten und scharfe oder säurehaltige Speisen vermeiden.

## **Kinder und Jugendliche**

Dieses Arzneimittel ist nicht zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen bestimmt. Der Grund dafür ist, dass in dieser Altersgruppe keine Erfahrungen mit der Anwendung von Balversa vorliegen.

## Einnahme von Balversa zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden. Die Einnahme von Balversa zusammen mit bestimmten anderen Arzneimitteln kann die Wirkung von Balversa beeinflussen und Nebenwirkungen verursachen.

Die folgenden Arzneimittel können die Wirksamkeit von Balversa vermindern, indem sie die Menge von Balversa im Blut verringern:

- Carbamazepin (zur Behandlung von Epilepsie)
- Rifampicin (zur Behandlung von Tuberkulose)
- Phenytoin (zur Behandlung von Epilepsie)
- Johanniskraut (zur Behandlung von Depressionen)

Die folgenden Arzneimittel können das Risiko von Nebenwirkungen von Balversa erhöhen, indem sie die Menge von Balversa im Blut erhöhen:

- Fluconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen)
- Itraconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen)
- Ketoconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen)

- Posaconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen)
- Voriconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen)
- Miconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen)
- Ceritinib (zur Behandlung von Lungenkrebs)
- Clarithromycin (zur Behandlung von Infektionen)
- Telithromycin (zur Behandlung von Infektionen)
- Elvitegravir (zur Behandlung von HIV)
- Ritonavir (zur Behandlung von HIV)
- Paritaprevir (zur Behandlung von Hepatitis)
- Saquinavir (zur Behandlung von HIV)
- Nefazodon (zur Behandlung von Depressionen)
- Nelfinavir (zur Behandlung von HIV)
- Tipranavir (zur Behandlung von HIV)
- Lopinavir (zur Behandlung von HIV)
- Amiodaron (zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen)
- Piperin (wird als Nahrungsergänzungsmittel verwendet)

Balversa kann das Risiko von Nebenwirkungen einiger anderer Arzneimittel erhöhen, indem es die Menge dieser Arzneimittel im Blut erhöht. Dazu gehören:

- Midazolam (zur Behandlung von Krampfanfällen)
- hormonelle Verhütungsmittel
- Colchicin (zur Behandlung von Gicht)
- Digoxin (zur Behandlung bestimmter Herzrhythmusstörungen oder Herzmuskelschwäche)
- Dabigatran (als Blutverdünner)
- Apixaban (als Blutverdünner)

## Einnahme von Balversa zusammen mit Nahrungsmitteln

Nehmen Sie Balversa nicht zusammen mit Grapefruit oder Sevilla-Orangen (Bitterorangen) ein, d. h. essen Sie diese nicht, trinken Sie den Saft nicht und nehmen Sie keine Nahrungsergänzungsmittel ein, die diese enthalten könnten. Der Grund dafür ist, dass dies die Menge von Balversa im Blut erhöhen kann.

## Schwangerschaft, Empfängnisverhütung und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie **vor** der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

#### Informationen für Frauen

#### • Schwangerschaft

- o Balversa kann Ihr ungeborenes Kind schädigen.
- O Sie dürfen Balversa während der Schwangerschaft nicht einnehmen, es sei denn, Ihr Arzt sagt Ihnen etwas anderes.
- O Sie sollten während der Behandlung mit Balversa und für 1 Monat nach der letzten Einnahme von Balversa nicht schwanger werden.
- o Informieren Sie Ihren Arzt unverzüglich, wenn Sie schwanger geworden sind.

## Schwangerschaftstest

o Ihr Arzt wird Sie bitten einen Schwangerschaftstest durchzuführen, bevor Sie mit der Behandlung mit Balversa beginnen.

## • Empfängnisverhütung

Balversa kann die Wirksamkeit einiger Verhütungsmethoden verringern. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt über geeignete Verhütungsmethoden während der Einnahme von Balversa. Frauen, die schwanger werden können, sollten während der Behandlung sowie für mindestens 1 Monat nach der Behandlung mit Balversa hochwirksame Verhütungsmittel anwenden.

#### Stillzeit

O Sie dürfen während der Behandlung mit Balversa und für 1 Monat nach der letzten Einnahme dieses Arzneimittels nicht stillen.

#### Informationen für Männer

Männer müssen während der Behandlung mit Balversa – und für 1 Monat nach der letzten Einnahme – eine wirksame Verhütungsmethode (Kondom) anwenden. Außerdem dürfen Sie während der Behandlung und für 1 Monat nach der letzten Einnahme kein Sperma spenden oder konservieren.

## Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bei Patienten, die Balversa einnahmen, wurden Augenprobleme beschrieben. Wenn Sie Probleme mit Ihrem Sehvermögen haben, dürfen Sie kein Auto fahren und keine Werkzeuge oder Maschinen bedienen, bis sich Ihre Sehkraft wieder normalisiert hat.

#### Balversa enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

#### 3. Wie ist Balversa einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

#### Wie viel ist einzunehmen?

Ihr Arzt wird Ihre Dosis und die Häufigkeit der Einnahme dieses Arzneimittels festlegen.

- Die empfohlene Anfangsdosis beträgt 8 mg Balversa, einmal täglich, oral eingenommen.
  - O Um diese Dosis zu erhalten, müssen Sie eine 5 mg Tablette und eine 3 mg Tablette oder zwei 4 mg Tabletten einnehmen.

Nach etwa 2 Wochen der Einnahme von Balversa wird Ihr Arzt eine Blutuntersuchung durchführen. Dadurch wird der Phosphatwert in Ihrem Blut bestimmt.

 Auf der Grundlage der Ergebnisse dieser Blutuntersuchung und davon, ob bei Ihnen Nebenwirkungen auftreten oder nicht, kann Ihr Arzt Ihre Dosis auf 9 mg pro Tag erhöhen.
 Der Arzt kann auch entscheiden, die Dosis zu verringern, wenn Sie bestimmte Nebenwirkungen, wie offene Stellen im Mund, Rötung, Schwellung, Abschälen oder Empfindlichkeit, vor allem an den Händen oder Füßen, Ablösen des Nagels vom Nagelbett, hohe Phosphatwerte im Blut, haben.

#### So ist dieses Arzneimittel einzunehmen

- Schlucken Sie die Balversa Tabletten im Ganzen.
- Sie können dieses Arzneimittel mit oder ohne eine Mahlzeit einnehmen.
- Versuchen Sie, dieses Arzneimittel jeden Tag zur gleichen Zeit einzunehmen. Dies wird Ihnen helfen, sich an die Einnahme zu erinnern.
- Wenn Sie erbrechen, nehmen Sie keine weitere Tablette ein. Nehmen Sie die nächste Dosis zur gewohnten Zeit am nächsten Tag ein.

## Wenn Sie eine größere Menge von Balversa eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie zu viel Balversa eingenommen haben, rufen Sie Ihren Arzt an oder begeben Sie sich in die Notaufnahme des nächstgelegenen Krankenhauses.

## Wenn Sie die Einnahme von Balversa vergessen haben

- Wenn Sie eine Dosis vergessen haben, nehmen Sie diese so bald wie möglich am selben Tag ein. Nehmen Sie am nächsten Tag Ihre reguläre Dosis Balversa ein.
- Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

#### Wenn Sie die Einnahme von Balversa abbrechen

Brechen Sie die Behandlung mit diesem Arzneimittel nicht ab, außer wenn Ihr Arzt es Ihnen sagt.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

## 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

## Die wichtigsten Nebenwirkungen

Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie eine der unten aufgeführten schwerwiegenden Nebenwirkungen bemerken:

Zentrale seröse Retinopathie (Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen):

Die folgenden Symptome können Anzeichen einer zentralen serösen Retinopathie sein:

- Verschwommensehen oder eingeschränktes peripheres (seitliches) Sehen
- ein dunkler Fleck im zentralen Blickfeld
- verzerrtes zentrales Sehen, bei dem Linien krumm oder gebogen erscheinen
- Gegenstände erscheinen kleiner oder weiter entfernt als sie tatsächlich sind
- Farben erscheinen verwaschen
- Schwebepunkte oder Flecken, die durch das Sichtfeld wandern, Lichtblitze oder das Gefühl, durch einen Vorhang zu sehen.

Hyperphosphatämie (Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

Die folgenden Symptome können Anzeichen einer Hyperphosphatämie sein:

• Hohe Phosphatwerte im Blut

Nagelerkrankungen (Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

Die folgenden Symptome können Anzeichen von Nagelerkrankungen sein:

- Ablösung der Nägel vom Nagelbett (Onycholyse)
- infizierte Haut um den Nagel (Paronychie)
- schlechte Nagelbildung (Nagelerkrankung)
- verfärbte Nägel (Nagelverfärbung)

Hauterkrankungen (Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

Die folgenden Symptome können Anzeichen von Hauterkrankungen sein:

- Rötung, Schwellung, Abschälen oder Empfindlichkeit, vor allem an den Händen oder Füßen ("Hand-Fuß-Syndrom")
- Haarausfall (Alopezie)
- trockene Haut

Schleimhauterkrankungen (Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

Die folgenden Symptome können Anzeichen von Schleimhauterkrankungen sein:

- offene Stellen im Mund (Stomatitis)
- trockener Mund

Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie eines der oben genannten Anzeichen einer "zentralen serösen Retinopathie", "Hyperphosphatämie", von "Nagelerkrankungen", "Hauterkrankungen" oder "Schleimhauterkrankungen" bemerken.

Ihr Arzt wird Sie möglicherweise bitten, die Einnahme von Balversa zu beenden oder Sie an einen Spezialisten überweisen, wenn Sie Augen- oder Sehprobleme haben.

## Weitere Nebenwirkungen können mit folgenden Häufigkeiten auftreten:

**Sehr häufig** (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen):

- Durchfall
- verminderter Appetit

- Veränderung des Geschmackssinns bei metallisch, sauer oder bitter schmeckenden Lebensmitteln (Dysgeusie)
- Gewichtsabnahme
- Verstopfung
- Unwohlsein (Übelkeit)
- Erbrechen
- Bauchschmerzen
- trockene Augen
- Schwäche- und Müdigkeitsgefühl
- niedriger Natriumwert im Blut (Hyponatriämie)
- erhöhter Kreatininwert im Blut (erhöhtes Kreatinin)
- erhöhter Wert des Leberenzyms "Alaninaminotransferase" im Blut (ALT erhöht)
- erhöhter Wert des Leberenzyms "Aspartataminotransferase" im Blut (AST erhöht)
- niedrige Anzahl roter Blutkörperchen (Anämie)
- Nasenbluten (Epistaxis)

## **Häufig** (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

- schmerzhafte Nägel
- Rillenbildung oder Bruch des Nagels/der Nägel
- sehr trockene Haut
- rissige, verdickte oder schuppige Haut
- Juckreiz oder juckender Hautausschlag (Ekzeme)
- abnormes Wachstum oder Aussehen der Haut
- Ausschlag
- trockene oder entzündete Augen (Bindehautentzündung)
- Geschwüre oder entzündeter vorderer Teil des Auges ("Hornhaut")
- Trübung der Augenlinse (Katarakt)
- rote und geschwollene Augenlider
- tränende Augen
- hohe Kalziumwerte im Blut
- niedrige Phosphatwerte im Blut
- trockene Nasenschleimhaut
- Verdauungsstörungen (Dyspepsie)
- plötzliche Abnahme der Nierenfunktion
- hohe Werte des Nebenschilddrüsenhormons (PTH) (Hyperparathyreoidismus)
- Nierenversagen
- Probleme mit den Nieren (Nierenfunktionsstörung)
- Leberschäden (hepatische Zytolyse)
- abnorme Leberfunktion
- hoher Bilirubinwert im Blut

## Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Blutungen unter dem Nagel
- Beschwerden oder Schmerzen an den Nägeln
- Hautreaktion
- Verdünnung der Haut
- Rötung der Handflächen
- Trockenheit der Schleimhäute (einschließlich Nase, Mund, Augen, Scheide)
- Ablagerungen von Kalzium in den Blutgefäßen, die zu Blutgerinnseln, Hautgeschwüren und schweren Infektionen führen können

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine der oben genannten Nebenwirkungen bei Ihnen auftritt.

#### Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## 5. Wie ist Balversa aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung, dem Umkarton und der Flasche nach "verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist oder Anzeichen einer Manipulation aufweist.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### Was Balversa enthält

- Der Wirkstoff ist Erdafitinib.
- Jede Filmtablette enthält 3 mg, 4 mg oder 5 mg Erdafitinib.
- Die sonstigen Bestandteile sind:
  - <u>Tablettenkern:</u> Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) (E572), Mannitol (Ph.Eur.) (E421), Meglumin und mikrokristalline Cellulose (E460).
  - <u>Filmüberzug (Opadry amb II):</u> Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) (Typ I), Poly(vinylalkohol), Natriumdodecylsulfat, Talkum, Titandioxid (E171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H2O (E172), Eisen(III)-oxid (E172) (nur für die 4 mg und 5 mg Tabletten), Eisen(II,III)-oxid (E172) (nur für die 5 mg Tabletten).

## Wie Balversa aussieht und Inhalt der Packung

Balversa 3 mg Filmtabletten sind gelbe, runde, bikonvexe Tabletten mit der Aufschrift "3" auf der einen Seite und "EF" auf der anderen Seite.

Balversa 4 mg Filmtabletten sind orangefarbene, runde, bikonvexe Tabletten mit der Aufschrift "4" auf der einen Seite und "EF" auf der anderen Seite.

Balversa 5 mg Filmtabletten sind braune, runde, bikonvexe Tabletten mit der Aufschrift "5" auf der einen Seite und "EF" auf der anderen Seite.

Balversa Filmtabletten sind entweder in einer kindergesicherten Blisterpackung oder in einer kindergesicherten Flasche erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Flasche:

Die Tabletten werden in einer Plastikflasche mit einem kindergesicherten Verschluss geliefert. Jede Flasche enthält 28, 56 oder 84 Filmtabletten. Jede Faltschachtel enthält eine Flasche.

## 3 mg Tablette:

- Jede Faltschachtel mit 56 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 56 Tabletten.
- Jede Faltschachtel mit 84 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 84 Tabletten.

## 4 mg Tablette:

- Jede Faltschachtel mit 28 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 28 Tabletten.
- Jede Faltschachtel mit 56 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 56 Tabletten.

## 5 mg Tablette:

• Jede Faltschachtel mit 28 Filmtabletten enthält eine Flasche mit 28 Tabletten.

#### Blisterpackung

Balversa wird in einer Faltschachtel geliefert. Jede Faltschachtel enthält entweder 14, 28, 56 oder 84 Filmtabletten in einer oder zwei Blister-Walletpackungen.

## 3 mg Tablette:

- Jede Faltschachtel für 28 Tage enthält 56 Filmtabletten in 2 Blister-Walletpackungen mit je 28 Tabletten.
- Jede Faltschachtel für 28 Tage enthält 84 Filmtabletten in 2 Blister-Walletpackungen mit je 42 Tabletten.

## 4 mg Tablette:

- Starterpackung: Faltschachtel für 7 Tage mit 1 Blister-Walletpackung mit insgesamt 14 Filmtabletten zu je 4 mg für eine 1-wöchige Behandlung. Diese wird für die Anfangsdosis verwendet, bevor Ihr Arzt Ihre Dosis erhöht oder entscheidet, sie zu verringern.
- Jede Faltschachtel für 28 Tage mit 28 Filmtabletten enthält 1 Blister-Walletpackung mit 28 Tabletten.
- Jede Faltschachtel für 28 Tage mit 56 Filmtabletten enthält 2 Blister-Walletpackungen mit je 28 Tabletten.

## 5 mg Tablette:

• Jede Faltschachtel für 28 Tage mit 28 Filmtabletten enthält 1 Blister-Walletpackung mit 28 Tabletten.

### **Pharmazeutischer Unternehmer**

Janssen-Cilag International NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse Belgien

### Hersteller

Janssen Cilag SpA Via C. Janssen Borgo San Michele Latina 04100 Italien

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

## België/Belgique/Belgien

Janssen-Cilag NV Tel/Tél: +32 14 64 94 11 janssen@jacbe.jnj.com

#### Lietuva

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Tel: +370 5 278 68 88 lt@its.jnj.com

## България

"Джонсън & Джонсън България" ЕООД Тел.: +359 2 489 94 00 jjsafety@its.jnj.com

# Česká republika

Janssen-Cilag s.r.o. Tel: +420 227 012 227

#### **Danmark**

Janssen-Cilag A/S Tlf: +45 4594 8282 jacdk@its.jnj.com

### **Deutschland**

Janssen-Cilag GmbH Tel: 0800 086 9247 / +49 2137 955 6955 jancil@its.jnj.com

#### **Eesti**

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal Tel: +372 617 7410 ee@its.jnj.com

#### Ελλάδα

Janssen-Cilag Φαρμακευτική Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε. Τηλ: +30 210 80 90 000

## España

Janssen-Cilag, S.A. Tel: +34 91 722 81 00 contacto@its.jnj.com

#### **France**

Janssen-Cilag Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03 medisource@its.jnj.com

#### Hrvatska

Johnson & Johnson S.E. d.o.o. Tel: +385 1 6610 700 jjsafety@JNJCR.JNJ.com

#### **Ireland**

Janssen Sciences Ireland UC Tel: 1 800 709 122 medinfo@its.jnj.com

#### Ísland

Janssen-Cilag AB c/o Vistor hf. Sími: +354 535 7000 janssen@vistor.is

## Luxembourg/Luxemburg

Janssen-Cilag NV Tél/Tel: +32 14 64 94 11 janssen@jacbe.jnj.com

## Magyarország

Janssen-Cilag Kft. Tel.: +36 1 884 2858 janssenhu@its.jnj.com

#### Malta

AM MANGION LTD Tel: +356 2397 6000

### Nederland

Janssen-Cilag B.V. Tel: +31 76 711 1111 janssen@jacnl.jnj.com

#### Norge

Janssen-Cilag AS Tlf: +47 24 12 65 00 jacno@its.jnj.com

#### Österreich

Janssen-Cilag Pharma GmbH Tel: +43 1 610 300

## Polska

Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o. Tel.: +48 22 237 60 00

#### **Portugal**

Janssen-Cilag Farmacêutica, Lda. Tel: +351 214 368 600

#### România

Johnson & Johnson România SRL Tel: +40 21 207 1800

# Slovenija

Johnson & Johnson d.o.o. Tel: +386 1 401 18 00 Janssen safety slo@its.jnj.com

## Slovenská republika

Johnson & Johnson, s.r.o. Tel: +421 232 408 400

## Italia

Janssen-Cilag SpA Tel: 800.688.777 / +39 02 2510 1 janssenita@its.jnj.com

## Κύπρος

Βαρνάβας Χατζηπαναγής Λτδ Τηλ: +357 22 207 700

## Latvija

UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā Tel: +371 678 93561 lv@its.jnj.com

# Suomi/Finland

Janssen-Cilag Oy Puh/Tel: +358 207 531 300 jacfi@its.jnj.com

## **Sverige**

Janssen-Cilag AB Tfn: +46 8 626 50 00 jacse@its.jnj.com

## **United Kingdom (Northern Ireland)**

Janssen Sciences Ireland UC Tel: +44 1 494 567 444 medinfo@its.jnj.com

# Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur https://www.ema.europa.eu verfügbar.