BIJLAGE I SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Caelyx pegylated liposomal 2 mg/ml concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Eén ml Caelyx pegylated liposomal bevat 2 mg doxorubicinehydrochloride in een gepegyleerde liposomale formulering.

Caelyx pegylated liposomal is doxorubicinehydrochloride, ingekapseld in liposomen, voorzien van oppervlaktegebonden methoxypolyethyleenglycolmoleculen (MPEG). Dit proces, pegylering genaamd, beschermt de liposomen tegen detectie door het mononucleaire fagocyterende systeem (MFS), waardoor de liposomen langer in het bloed circuleren.

Hulpstoffen met bekend effect

Bevat volledig gehydrogeneerde sojafosfatidylcholine (uit de sojaboon) – zie rubriek 4.3.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie (steriel concentraat)

De dispersie is steriel, doorzichtig en rood.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Caelyx pegylated liposomal is geïndiceerd:

- Als monotherapie bij patiënten met gemetastaseerd mammacarcinoom bij wie er een verhoogd risico op hartaandoeningen is.
- Voor de behandeling van een gevorderd ovariumcarcinoom bij vrouwen bij wie een eerstelijnsbehandeling met een chemotherapie op basis van platina gefaald heeft.
- In combinatie met bortezomib voor de behandeling van progressief multipel myeloom bij patiënten die ten minste één eerdere behandeling hebben gekregen en die reeds een beenmergtransplantatie hebben ondergaan of hiervoor niet in aanmerking komen.
- Voor de behandeling van het met AIDS geassocieerde Kaposi-sarcoom (KS) bij patiënten met een lage CD4-telling (< 200 CD4-lymfocyten/mm³) en een uitgebreide mucocutane of viscerale ziekte.

Caelyx pegylated liposomal kan worden gebruikt als systemische eerstelijnschemotherapie, of als tweedelijnschemotherapie bij AIDS-KS-patiënten bij wie de ziekte al gevorderd is ondanks, of bij patiënten die intolerant geworden zijn voor, de eerder toegepaste systemische combinatiechemotherapie met tenminste twee van de volgende stoffen: een vinca-alkaloïde, bleomycine en standaard doxorubicine (of een ander antracycline).

4.2 Dosering en wijze van toediening

Caelyx pegylated liposomal mag uitsluitend toegediend worden onder toezicht van een ervaren oncoloog gespecialiseerd in de toediening van cytotoxische stoffen.

Caelyx pegylated liposomal vertoont unieke farmacokinetische eigenschappen en mag niet onderling verwisseld worden met andere formuleringen van doxorubicinehydrochloride.

Dosering

Mammacarcinoom/Ovariumcarcinoom

Een dosis van 50 mg/m² Caelyx pegylated liposomal wordt eenmaal om de 4 weken intraveneus toegediend zolang de aandoening niet verder evolueert en de patiënt de behandeling blijft verdragen.

Multipel myeloom

Een dosis van 30 mg/m² Caelyx pegylated liposomal wordt toegediend op dag 4 van de 3 weken durende behandeling met bortezomib als een 1 uur durende infusie onmiddellijk na de infusie met bortezomib. De behandeling met bortezomib bestaat uit een dosis van 1,3 mg/m² op dag 1, 4, 8 en 11 om de 3 weken. De dosis moet worden herhaald zolang patiënten voldoende respons vertonen en de behandeling verdragen. Dosering van beide geneesmiddelen op dag 4 kan worden uitgesteld met maximaal 48 uur indien medisch noodzakelijk. De doses bortezomib moeten worden toegediend met een interval van ten minste 72 uur.

Met AIDS geassocieerd KS

Een dosis van 20 mg/m² Caelyx pegylated liposomal wordt iedere twee tot drie weken intraveneus toegediend. Intervallen van minder dan 10 dagen dienen vermeden te worden, aangezien accumulatie van het geneesmiddel en verhoogde toxiciteit niet uitgesloten kunnen worden. Het wordt aanbevolen de patiënten gedurende twee tot drie maanden te behandelen om een therapeutische respons te verkrijgen. De behandeling voortzetten, indien noodzakelijk, om een therapeutische respons te handhaven.

Voor alle patiënten

Als de patiënt vroegtijdige symptomen of tekens van een infusiereactie vertoont (zie rubrieken 4.4 en 4.8), moet de infusie onmiddellijk stopgezet worden, moet een passende premedicatie worden toegediend (antihistaminicum en/of kortwerkend corticosteroïd) en moet met een lagere snelheid herbegonnen worden.

Richtlijnen voor de dosisaanpassing van Caelyx pegylated liposomal

Om bijwerkingen zoals palmair-plantaire erytrodysesthesie (PPE), stomatitis of hematologische toxiciteit te behandelen, kan de dosis verminderd of de toediening vertraagd worden. De onderstaande tabellen geven richtlijnen voor het aanpassen van de dosis Caelyx pegylated liposomal als gevolg van deze bijwerkingen. De graden van toxiciteit die in deze tabellen vermeld worden, zijn gebaseerd op de National Cancer Institute Common Toxicity Criteria (NCI-CTC).

De tabellen voor PPE (Tabel 1) en stomatitis (Tabel 2) geven het schema dat gevolgd werd voor aanpassing van de dosis tijdens klinische onderzoeken naar de behandeling van mamma- of ovariumcarcinoom (aanpassing van de aanbevolen behandelingscyclus van 4 weken). Als deze toxiciteiten zich voordoen bij patiënten met een met AIDS geassocieerd KS, kan de aanbevolen cyclus van 2 tot 3 weken behandeling op soortgelijke wijze aangepast worden.

De tabel voor de hematologische toxiciteit (Tabel 3) geeft het schema dat gevolgd werd voor aanpassing van de dosis tijdens klinische onderzoeken enkel naar de behandeling van patiënten met mamma- of ovariumcarcinoom. De aanpassing van de dosis voor AIDS-KS-patiënten wordt vermeld onder tabel 4.

Tabel 1. Palmair-plantaire erytrodysesthesie

	Week na de vorige toediening van Caelyx pegylated liposomal		
Toxiciteitsgraad bij	Week 4	Week 5	Week 6
de huidige evaluatie			
Graad 1	Volgende dosis	Volgende dosis	Verminder de dosis
(mild erytheem,	tenzij	tenzij	met 25 %; keer
zwelling of	patiënt vroeger	patiënt vroeger	terug naar een
desquamatio zonder	graad 3 of 4	graad 3 of 4	interval van
verstoring van de	huidtoxiciteit	huidtoxiciteit	4 weken
dagelijkse activiteiten)	vertoonde; in dat	vertoonde; in dat	
	geval een extra week	geval een extra week	
	wachten	wachten	
Graad 2	Wacht een extra	Wacht een extra	Verminder de dosis
(erytheem,	week	week	met 25 %; keer
desquamatio of			terug naar een
zwelling met			interval van
verstoring van			4 weken
normale fysieke			
activiteiten, zonder			
deze te beletten;			
kleine blaren of			
zweren kleiner dan			
2 cm in diameter)			
Graad 3	Wacht een extra	Wacht een extra	Trek patiënt terug
(blaren, zweren of	week	week	
zwelling die lopen of			
normale dagelijkse			
activiteiten verstoren;			
kan geen gewone			
kleding dragen)			
Graad 4	Wacht een extra	Wacht een extra	Trek patiënt terug
(verspreid of lokaal	week	week	
proces dat infectieuze			
complicaties			
veroorzaakt, of			
bedlegerigheid of			
ziekenhuisopname)			

Tabel 2. Stomatitis

	Week na de vorige toediening van Caelyx pegylated liposomal		
Toxiciteitsgraad bij	Week 4	Week 5	Week 6
de huidige evaluatie			
Graad 1	Volgende dosis	Volgende dosis	Verminder de dosis
(pijnloze zweren,	tenzij	tenzij	met 25 %; keer
erytheem of milde	patiënt vroeger	patiënt vroeger	terug naar een
pijn)	graad 3 of 4	graad 3 of 4	interval van
	stomatitis vertoonde;	stomatitis vertoonde;	4 weken of trek
	in dat geval een extra	in dat geval een extra	patiënt terug, volgens
	week wachten	week wachten	het oordeel van de
			arts

Graad 2 (pijnlijk erytheem, oedeem of ulcers, maar kan eten)	Wacht een extra week	Wacht een extra week	Verminder de dosis met 25 %; keer terug naar een interval van 4 weken of trek patiënt terug, volgens het oordeel van de arts
Graad 3 (pijnlijk erytheem, oedeem of ulcers, maar kan niet eten)	Wacht een extra week	Wacht een extra week	Trek patiënt terug
Graad 4 (vereist parenterale of enterale ondersteuning)	Wacht een extra week	Wacht een extra week	Trek patiënt terug

Tabel 3. Hematologische toxiciteit (ANC (neutrofielen) of trombocyten) –
Behandelingsstrategie voor patiënten met mamma- of ovariumcarcinoon

Benandelingsstrategie voor patienten met mamma- oi ovariumcarcinoom			
GRAAD	ANC	TROMBOCYTEN	WIJZIGING
	(neutrofielen)		
Graad 1	1.500 - 1.900	75.000 - 150.000	Hervat de behandeling zonder
			dosisreductie.
Graad 2	1.000 - < 1.500	50.000 - < 75.000	Wacht tot ANC ≥ 1.500 en
			bloedplaatjes ≥ 75.000 ; dien een
			volgende dosis toe zonder
			dosisreductie.
Graad 3	500 - < 1.000	25.000 - < 50.000	Wacht tot ANC ≥ 1.500 en
			bloedplaatjes ≥ 75.000 ; dien een
			volgende dosis toe zonder
			dosisreductie.
Graad 4	< 500	< 25.000	Wacht tot ANC ≥ 1.500 en
			bloedplaatjes ≥ 75.000; verminder de
			dosis met 25 % of dien de volledige
			dosis toe met ondersteuning van
			groeifactor.

Bij patiënten met multipel myeloom die met Caelyx pegylated liposomal in combinatie met bortezomib worden behandeld en PPE of stomatitis ondervinden, moet de dosis Caelyx pegylated liposomal worden gewijzigd zoals beschreven in respectievelijk Tabel 1 en 2 hierboven. Tabel 4 hieronder beschrijft het schema dat wordt gevolgd voor andere dosisveranderingen tijdens het klinisch onderzoek naar de behandeling van patiënten met multipel myeloom die met Caelyx pegylated liposomal in combinatie met bortezomib worden behandeld. Voor gedetailleerde informatie over dosering en dosisaanpassingen van bortezomib, zie de SPC van bortezomib.

Tabel 4. Dosisaanpassingen van Caelyx pegylated liposomal + bortezomib combinatietherapie – patiënten met multipel myeloom

Toestand patiënt	Caelyx pegylated liposomal	Bortezomib
Koorts ≥ 38°C en	Vóór dag 4, doseer deze cyclus	Verminder de volgende dosis
$ANC < 1.000/mm^3$	niet; na dag 4, verminder de	met 25 %.
	volgende dosis met 25 %.	

Op elke dag van toediening	Vóór dag 4, doseer deze cyclus	Doseer niet; als 2 of meer
van het geneesmiddel na dag 1	niet; na dag 4, verminder de	doses niet worden gegeven
van elke cyclus:	volgende dosis met 25 %	tijdens een cyclus, verminder
Bloedplaatjestelling	tijdens de volgende cycli als	de dosis met 25 % tijdens de
$< 25.000/\text{mm}^3$	bortezomib wordt verminderd	volgende cycli.
Hemoglobine < 8 g/dl	vanwege hematologische	
$ANC < 500/mm^3$	toxiciteit.*	
Graad 3 of 4 niet-	Doseer niet totdat de graad	Doseer niet totdat de graad
hematologische aan het	weer < 2 is en verminder de	weer < 2 is en verminder de
geneesmiddel gerelateerde	dosis met 25 % voor alle	dosis met 25 % voor alle
toxiciteit	volgende doses.	volgende doses.
Neuropathische pijn of perifere	Geen dosisaanpassingen.	Zie de SPC van bortezomib.
neuropathie		

^{*}voor meer informatie over dosering en dosisaanpassing van bortezomib, zie de SPC van bortezomib

Bij AIDS-KS-patiënten behandeld met Caelyx pegylated liposomal kan hematologische toxiciteit een dosisvermindering, stopzetting of uitstel van therapie noodzakelijk maken. Onderbreek tijdelijk de therapie met Caelyx pegylated liposomal bij patiënten van wie de ANC-telling < 1.000/mm³ is en/of de telling van de bloedplaatjes < 50.000/mm³ is. Als aanvullende therapie mag G-CSF (of GM-CSF) gegeven worden om de bloedtelling te ondersteunen wanneer de ANC-telling < 1.000/mm³ is in de volgende cycli.

<u>Leverinsufficiëntie</u>

De farmacokinetische eigenschappen van Caelyx pegylated liposomal die bepaald werden bij een klein aantal patiënten met verhoogde totale bilirubinewaarden, verschillen niet van die bij patiënten met normale totale bilirubine. Tot nadere gegevens beschikbaar zijn, moet de dosis Caelyx pegylated liposomal bij patiënten met een leverdysfunctie evenwel verminderd worden op basis van de ervaring uit de klinische onderzoeken naar mamma- en ovariumcarcinoom, op de hiernavolgende wijze. Als de bilirubineconcentratie in het begin van de behandeling tussen 1,2 en 3,0 mg/dl ligt, moet de eerste dosis met 25 % verminderd worden. Bij een bilirubineconcentratie > 3,0 mg/dl moet de eerste dosis met 50 % verminderd worden. Als de patiënt de eerste dosis verdraagt zonder een stijging van de serumbilirubine of de leverenzymen, kan de dosis voor cyclus 2 verhoogd worden tot het volgende dosisniveau, d.w.z. bij een vermindering van de eerste dosis met 25 %: stijging tot de volledige dosis voor cyclus 2; bij een vermindering van de eerste dosis met 50 %: verhoging tot 75 % van de volledige dosis voor cyclus 2. Als het product goed verdragen wordt, kan de dosis voor de volgende cycli verhoogd worden tot de volledige dosis. Caelyx pegylated liposomal mag toegediend worden aan patiënten met levermetastasen met een gelijktijdige verhoging van de bilirubine en de leverenzymen tot viermaal de bovengrens van de normale waarden. Vóór de toediening van Caelyx pegylated liposomal moet de leverfunctie geëvalueerd worden door middel van conventionele klinische laboratoriumtests zoals ALT/AST, alkalische fosfatase en bilirubine.

Nierinsufficiëntie

Aangezien doxorubicine gemetaboliseerd wordt door de lever en uitgescheiden wordt in de gal, is een dosisaanpassing in principe niet nodig. Farmacokinetische gegevens op basis van een populatie (binnen het bereik van een geteste creatinineklaring van 30-156 ml/min) tonen aan dat de klaring van Caelyx pegylated liposomal niet wordt beïnvloed door de nierfunctie. Er zijn geen farmacokinetische gegevens beschikbaar over patiënten met een creatinineklaring van minder dan 30 ml/min.

Patiënten met een met AIDS geassocieerd KS en met splenectomie

Aangezien men geen ervaring heeft met Caelyx pegylated liposomal bij patiënten die een splenectomie ondergaan hebben, is een behandeling met Caelyx pegylated liposomal niet aan te raden.

Pediatrische patiënten

De ervaring bij kinderen is beperkt. Caelyx pegylated liposomal wordt niet aanbevolen bij patiënten beneden 18 jaar.

Ouderen

Een populatie-gebaseerde analyse toont aan dat de leeftijd over het geteste bereik (21 - 75 jaar) geen significante invloed heeft op de farmacokinetische eigenschappen van Caelyx pegylated liposomal.

Wijze van toediening

Caelyx pegylated liposomal wordt toegediend via een intraveneus infuus. Voor verdere instructies over de bereiding en speciale voorzorgsmaatregelen (zie rubriek 6.6).

Dien Caelyx pegylated liposomal niet toe als een bolusinjectie of in de vorm van een onverdunde dispersie. Het wordt aanbevolen de infuuslijn voor Caelyx pegylated liposomal aan te sluiten via de zijklep van een intraveneus infuus van 5 % (50 mg/ml) glucose, om verdere verdunning mogelijk te maken en het risico op trombose en extravasatie te vermijden. De infusie mag in een perifere vene worden toegediend. Niet gebruiken met *in-line* filters. Caelyx pegylated liposomal mag niet intramusculair of subcutaan toegediend worden (zie rubriek 6.6).

Voor doses < 90 mg: verdun Caelyx pegylated liposomal in 250 ml van een 5 % (50 mg/ml) glucoseoplossing voor infusie.

Voor doses ≥ 90 mg: verdun Caelyx pegylated liposomal in 500 ml van een 5 % (50 mg/ml) glucoseoplossing voor infusie.

Mammacarcinoom/Ovariumcarcinoom/Multipel myeloom

Om het risico op infusiereacties te minimaliseren, moet de initiële dosis toegediend worden met een infusiesnelheid van niet meer dan 1 mg/minuut. Als er geen infusiereactie wordt waargenomen, mogen de volgende infusies van Caelyx pegylated liposomal over een periode van 60 minuten worden toegediend.

Bij patiënten die een infusiereactie ondervinden, dient de toediening van de intraveneuze infusie als volgt te worden aangepast:

5% van de totale dosis dient langzaam te worden toegediend per infusie gedurende de eerste 15 minuten. Indien er geen reactie optreedt, kan de infusiesnelheid verdubbeld worden gedurende de volgende 15 minuten. Indien het product goed verdragen wordt, kan de resterende dosis toegediend worden gedurende het volgende uur. De totale infusieduur bedraagt 90 minuten.

Met AIDS geassocieerd KS

De dosis Caelyx pegylated liposomal wordt verdund in 250 ml van een 5 % (50 mg/ml) glucoseoplossing voor infusie en wordt toegediend door middel van een 30 minuten durende intraveneuze infusie.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof, pinda's of soja, of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

Caelyx pegylated liposomal mag niet worden gebruikt voor de behandeling van AIDS-KS dat doeltreffend behandeld kan worden met lokale therapie of systemische alfa-interferontherapie.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Caelyx pegylated liposomal mag niet onderling verwisseld worden met andere formuleringen van doxorubicinehydrochloride vanwege het verschil in farmacokinetisch profiel en doseringsschema's.

Cardiale toxiciteit

Het wordt aanbevolen alle patiënten die Caelyx pegylated liposomal toegediend krijgen routinematig te onderwerpen aan ECG-monitoring. Kortstondige ECG-wijzigingen, zoals afplatting van de T-golf, onderdrukking van het S-T-segment en het optreden van goedaardige aritmieën, worden niet beschouwd als verplichte indicaties tot stopzetten van de Caelyx pegylated liposomal -therapie. Een vermindering van het QRS-complex is echter een duidelijkere aanwijzing voor cardiale toxiciteit. Bij

het optreden van een dergelijke wijziging moet overwogen worden de test die het beste uitsluitsel kan geven voor myocardletsel door antracyclinegebruik, nl. een endomyocardiale biopsie, uit te voeren.

Meer specifieke methoden voor de evaluatie en monitoring van de hartfunctie in vergelijking met het ECG zijn: een meting van de linker ventriculaire ejectiefractie door echocardiografie of bij voorkeur door "multigated" angiografie (MUGA). Alvorens de therapie met Caelyx pegylated liposomal te starten, moeten deze methodes routinematig toegepast worden en periodiek herhaald worden tijdens de behandeling. De linker ventriculaire functie moet worden geëvalueerd vóór iedere bijkomende toediening van Caelyx pegylated liposomal die de levenslange cumulatieve dosis antracycline van 450 mg/m² overschrijdt.

De evaluatietesten en -methoden zoals hierboven vermeld i.v.m. de monitoring van de hartfunctie tijdens antracyclinetherapie, moeten in de volgende volgorde toegepast worden: ECG-monitoring, meting van de linker ventriculaire ejectiefractie, endomyocardiale biopsie. Indien het resultaat van een van deze testen mogelijke cardiale letsels aantoont die in verband gebracht kunnen worden met de therapie met Caelyx pegylated liposomal, moeten de voordelen van het voortzetten van de therapie zorgvuldig afgewogen worden tegen het risico op myocardiale letsels.

Bij patiënten met hartziekten die een behandeling vereisen, mag Caelyx pegylated liposomal uitsluitend toegediend worden als de voordelen voor de patiënten opwegen tegen de risico's.

Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met hartdysfunctie wanneer die Caelyx pegylated liposomal toegediend krijgen.

Bij vermoeden van cardiomyopathie, d.w.z. dat de linker ventriculaire ejectiefractie aanzienlijk gedaald is ten opzichte van de waarden van vóór de behandeling en/of de linker ventriculaire ejectiefractie lager is dan de prognostisch relevante waarde (bv. < 45 %), kan een endomyocardiale biopsie overwogen worden en moeten de voordelen van het voortzetten van de therapie zorgvuldig afgewogen worden tegen het risico op irreversibel cardiaal letsel.

Congestief hartfalen ten gevolge van cardiomyopathie kan plotseling optreden zonder voorafgaande ECG-wijzigingen en kan ook verschillende weken nadat de therapie gestopt werd, optreden.

Patiënten die andere antracyclinepreparaten toegediend kregen, moeten nauwgezet gevolgd worden. Voor de totale dosis doxorubicinehydrochloride moet ook rekening gehouden worden met vroegere (of gelijktijdige) therapie met cardiotoxische geneesmiddelen zoals andere antracyclines/antraquinonen of bijvoorbeeld 5-fluorouracil. Cardiale toxiciteit kan zich ook voordoen bij cumulatieve doses antracycline lager dan 450 mg/m² bij patiënten die eerder een bestraling van het mediastinum ondergingen of bij patiënten die een gelijktijdige behandeling met cyclofosfamide krijgen.

Het cardiale veiligheidsprofiel voor het aanbevolen doseringsschema voor zowel mamma- als ovariumcarcinoom (50 mg/m²) komt overeen met het profiel van 20 mg/m² bij AIDS-KS-patiënten (zie rubriek 4.8).

Myelosuppressie

Veel patiënten die met Caelyx pegylated liposomal behandeld worden, hebben baseline myelosuppressie te wijten aan factoren zoals hun voorafbestaande HIV-ziekte of gelijktijdig of eerder gebruik van verscheidene soorten medicatie, of tumoren die het beenmerg aantasten. Tijdens het belangrijkste onderzoek bij patiënten met ovariumcarcinoom die behandeld werden met een dosis van 50 mg/m² was de myelosuppressie doorgaans licht tot matig, omkeerbaar en niet gerelateerd aan episoden van neutropenische infectie of sepsis. Tijdens een gecontroleerd klinisch onderzoek met Caelyx pegylated liposomal vs. topotecan was de incidentie van behandelingsgerelateerde sepsis bovendien aanzienlijk lager bij met Caelyx pegylated liposomal behandelde patiënten met ovariumcarcinoom in vergelijking met de met topotecan behandelde groep. Een vergelijkbare lage incidentie van myelosuppressie werd waargenomen bij patiënten met gemetastaseerd mammacarcinoom die Caelyx pegylated liposomal als eerstelijnsbehandeling toegediend kregen tijdens een klinisch onderzoek. In tegenstelling tot de ervaring bij patiënten met mamma- of

ovariumcarcinoom lijkt myelosuppressie bij AIDS-KS-patiënten de dosisbeperkende bijwerking te zijn (zie rubriek 4.8). Wegens het potentiële gevaar voor beenmergsuppressie moeten periodieke bloedtellingen herhaaldelijk uitgevoerd worden gedurende de therapie met Caelyx pegylated liposomal en in ieder geval vóór iedere toediening van Caelyx pegylated liposomal.

Ernstige, langdurige myelosuppressie kan resulteren in superinfectie of bloedingen.

Tijdens gecontroleerde vergelijkende klinische onderzoeken bij patiënten met AIDS-KS versus een bleomycine/vincristineschema, bleken opportunistische infecties vaker voor te komen tijdens behandeling met Caelyx pegylated liposomal. Patiënten en artsen moeten op de hoogte zijn van deze hogere incidentie en de aangewezen maatregelen nemen.

Secundaire hematologische maligniteiten

Net zoals het geval is met andere antineoplastische agentia die het DNA aantasten, werden secundaire acute myeloïde leukemie en myelodysplasie gerapporteerd bij patiënten die een combinatietherapie met doxorubicine kregen. Daarom dient elke patiënt die met doxorubicine behandeld wordt onder hematologische controle gehouden te worden.

Secundaire orale neoplasmata

Er zijn zeer zeldzame gevallen gemeld van secundaire mondkanker bij patiënten die langdurig (meer dan een jaar) werden blootgesteld aan Caelyx pegylated liposomal of bij degenen die een cumulatieve dosis van Caelyx pegylated liposomal ontvingen die groter was dan 720 mg/m². Gevallen van secundaire mondkanker werden zowel gediagnosticeerd tijdens behandeling met Caelyx pegylated liposomal als tot 6 jaar na de laatste dosis. Patiënten dienen met regelmatige tussenpozen te worden onderzocht op de aanwezigheid van ulceratie in de mond of op andere orale ongemakken die kunnen wijzen op secundaire mondkanker.

Aan infusie gerelateerde reacties

Ernstige en soms levensbedreigende infusiereacties, die gekenmerkt worden door allergieachtige of anafylactoïdachtige reacties, met symptomen zoals astma, flush, urticariële uitslag, pijn op de borst, koorts, hypertensie, tachycardie, pruritus, transpireren, kortademigheid, faciaal oedeem, rillingen, rugpijn, beklemming op de borst en de keel en/of hypotensie, kunnen binnen enkele minuten na het starten van de infusie van Caelyx pegylated liposomal optreden. Zeer zelden werden eveneens convulsies waargenomen geassocieerd met infusiereacties. Het tijdelijk stopzetten van de infusie leidde doorgaans tot het verdwijnen van deze symptomen zonder verdere behandeling. Medicatie voor de behandeling van deze symptomen (b.v. antihistaminica, corticosteroïden, adrenaline en anticonvulsiva), evenals noodvoorzieningen moeten echter onmiddellijk beschikbaar zijn voor gebruik. Bij de meeste patiënten kan de behandeling hervat worden nadat alle symptomen verdwenen zijn, zonder recurrentie. Infusiereacties keren na de eerste behandelingscyclus zelden weer. Om het risico op infusiereacties te minimaliseren, moet de initiële dosis toegediend worden met een infusiesnelheid van niet meer dan 1 mg/minuut (zie rubriek 4.2).

Palmair-plantair erythrodysesthesiesyndroom (PPE)

PPE wordt gekarakteriseerd door pijnlijke maculeuze rode huiduitslag. Als patiënten dit krijgen, wordt het meestal vastgesteld na twee of drie behandelingscycli. Bij de meeste patiënten treedt binnen 1-2 weken verbetering op, in sommige gevallen kan het 4 weken of langer duren vooraleer het volledig verdwenen is. Een dosis pyridoxine van 50-150 mg/dag en corticosteroïden zijn gebruikt als profylaxe en voor de behandeling van PPE; deze therapieën werden echter niet geëvalueerd tijdens fase-III-onderzoeken. Andere strategieën voor de preventie en de behandeling van PPE omvatten het koel houden van de handen en de voeten door ze in koel water te houden (dompelen, baden of zwemmen), het vermijden van overmatige warmte en heet water en het onbedekt houden (het niet dragen van sokken, handschoenen of nauwaansluitende schoenen). PPE lijkt hoofdzakelijk gerelateerd te zijn aan het doseringsschema en kan beperkt worden door het dosisinterval met 1-2 weken te verlengen (zie rubriek 4.2). Deze reactie kan echter bij sommige patiënten ernstig en invaliderend zijn en kan de stopzetting van de behandeling vereisen (zie rubriek 4.8).

Interstitiële longziekte (ILD)

Interstitiële longziekte (*interstitial lung disease*, ILD), die acuut kan ontstaan, is waargenomen bij patiënten die gepegyleerd liposomaal doxorubicine kregen, waaronder gevallen met dodelijke afloop (zie rubriek 4.8). Indien patiënten verergering ervaren van ademhalingssymptomen zoals dyspnoe, droge hoest of koorts, dient de toediening van Caelyx pegylated liposomal te worden onderbroken en dient de patiënt onmiddellijk te worden onderzocht. Indien de patiënt inderdaad een ILD heeft, dient de toediening van Caelyx pegylated liposomal te worden gestaakt en dient de patiënt een passende behandeling te krijgen.

Extravasatie

Hoewel tot op heden plaatselijke necrose ten gevolge van extravasatie slechts zeer zelden werd gemeld, wordt Caelyx pegylated liposomal als irriterend beschouwd. Uit dierproeven blijkt dat toediening van doxorubicinehydrochloride als een liposomale formulering, de kans op extravasatieletsel reduceert. Als tekenen of symptomen van extravasatie (bijvoorbeeld een stekend gevoel, erytheem) optreden, onderbreek de infusie onmiddellijk en start opnieuw in een andere ader. Teneinde de plaatselijke reactie te verlichten, kan het raadzaam zijn gedurende 30 minuten ijs op de plaats van de extravasatie aan te brengen. Caelyx pegylated liposomal mag niet intramusculair of subcutaan toegediend worden.

Patiënten met diabetes

Denk eraan dat iedere injectieflacon Caelyx pegylated liposomal sucrose bevat en dat Caelyx pegylated liposomal wordt toegediend in een 5 % (50 mg/ml) glucoseoplossing voor intraveneuze infusie.

Hulpstoffen

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis en is in wezen 'natriumvrij'.

Voor vaak voorkomende bijwerkingen die dosisaanpassing of stopzetting vereisten, zie rubriek 4.8.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Met Caelyx pegylated liposomal werden geen formele geneesmiddeleninteractieonderzoeken uitgevoerd, hoewel bij patiënten met maligniteiten van gynaecologische aard fase-II-combinatieonderzoeken met conventionele chemotherapie werden uitgevoerd. Voorzichtigheid is geboden bij gelijktijdige gebruik van geneesmiddelen waarvan bekend is dat die een reactie aangaan met standaard doxorubicinehydrochloride. Het is mogelijk dat Caelyx pegylated liposomal, net zoals andere doxorubicinehydrochloridepreparaten, de toxiciteit van andere therapieën tegen kanker potentieert. Tijdens klinische onderzoeken bij patiënten met vaste tumoren (waaronder mamma- en ovariumcarcinoom) die tegelijk met cyclofosfamiden of taxanen werden behandeld, werden geen nieuwe bijkomende toxiciteiten vastgesteld. Bij patiënten met AIDS werden exacerbatie van door cyclofosfamide veroorzaakte hemorragische cystitis en verergering van levertoxiciteit van 6-mercaptopurine gerapporteerd met standaard doxorubicinehydrochloride. Voorzichtigheid moet betracht worden als andere cytotoxische middelen - vooral myelotoxische middelen - tegelijkertijd worden toegediend.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Doxorubicinehydrochloride veroorzaakt waarschijnlijk ernstige aangeboren afwijkingen indien het wordt gebruikt tijdens de zwangerschap. Daarom dient Caelyx pegylated liposomal niet tijdens de zwangerschap te worden gebruikt, tenzij strikt noodzakelijk.

Vrouwen die zwanger kunnen worden/anticonceptie bij mannen en vrouwen

Vanwege het genotoxisch potentieel van doxorubicinehydrochloride (zie rubriek 5.3) moeten vrouwen die zwanger kunnen worden effectieve anticonceptie gebruiken tijdens hun behandeling met Caelyx pegylated liposomal en gedurende 8 maanden na het voltooien van de behandeling.

Mannen wordt aangeraden om effectieve anticonceptie te gebruiken en geen kind te verwekken tijdens het gebruik van Caelyx pegylated liposomal en gedurende 6 maanden na het voltooien van de behandeling.

Borstvoeding

Het is niet bekend of Caelyx pegylated liposomal wordt uitgescheiden in de moedermelk. Aangezien veel geneesmiddelen, met inbegrip van antracyclines, worden uitgescheiden in de moedermelk, en aangezien er potentieel ernstige bijwerkingen kunnen optreden bij zuigelingen, moeten moeders het geven van borstvoeding stopzetten alvorens de behandeling met Caelyx pegylated liposomal te starten. Medische deskundigen bevelen aan dat met HIV geïnfecteerde vrouwen in geen geval borstvoeding geven aan hun kinderen om transmissie van HIV te vermijden.

Vruchtbaarheid

Het effect van doxorubicinehydrochloride op de vruchtbaarheid bij de mens is niet onderzocht (zie rubriek 5.3).

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Caelyx pegylated liposomal heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Tijdens tot op heden uitgevoerde klinische onderzoeken echter werd duizeligheid en slaperigheid soms (< 5%) toegeschreven aan de toediening van Caelyx pegylated liposomal. Patiënten die dit ondervinden moeten het besturen en het bedienen van machines vermijden.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De meest frequente bijwerkingen (≥ 20%) waren neutropenie, misselijkheid, leukopenie, anemie en vermoeidheid.

Ernstige bijwerkingen (graad 3/4 bijwerkingen die optraden bij ≥ 2% van de patiënten), waren neutropenie, PPE, leukopenie, lymfopenie, anemie, trombocytopenie, stomatitis, vermoeidheid, diarree, braken, misselijkheid, koorts, dyspnoe en pneumonie. Minder frequent gemelde ernstige bijwerkingen waren *Pneumocystis jirovecii*-pneumonie, abdominale pijn, cytomegalovirus-infectie waaronder cytomegaloviruschorioretinitis, asthenie, hartstilstand, hartfalen, congestief hartfalen, longembolie, tromboflebitis, veneuze trombose, anafylactische reactie, anafylactoïde reactie, toxische epidermale necrolyse en Stevens-Johnson-syndroom.

Bijwerkingen in tabelvorm

Tabel 5 geeft een samenvatting van de bijwerkingen die optraden bij patiënten die Caelyx pegylated liposomal kregen, bij 4.231 patiënten voor de behandeling van borstkanker, ovariumkanker, multipel myeloom en met AIDS geassocieerd KS. Postmarketing bijwerkingen zijn ook opgenomen en aangeduid met "b". De frequenties worden gedefinieerd als zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100$, < 1/100), soms ($\geq 1/1.000$, < 1/100), zelden ($\geq 1/10.000$, < 1/1.000), zeer zelden (< 1/10.000) en niet bekend (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald). Binnen elke frequentiegroep, indien relevant, worden de bijwerkingen voorgesteld in dalende volgorde van ernst.

Tabel 5: Bijwerkingen bij patiënten behandeld met Caelvx pegylated liposomal

Systeem/orgaank lassen	Frequentie alle graden	Bijwerking
Infecties en	Vaak	Sepsis
parasitaire		Pneumonie
aandoeningen		Pneumocystis jirovecii-pneumonie
		Cytomegalovirus-infectie waaronder
		cytomegaloviruschorioretinitis
		Mycobacterium avium-complex-infectie

		Candidiase
		Herpes zoster
		Urineweginfectie
		Infectie
		Infectie van de bovenste luchtwegen
		Orale candidiase
		Folliculitis
		Faryngitis
		Nasofaryngitis
	Soms	Herpes simplex
		Schimmelinfectie
	Zelden	Opportunistische infectie (waaronder
		Aspergillus, Histoplasma, Isospora, Legionella, Microsporidium, Salmonella, Staphylococcus,
		Toxoplasma, Tuberculosis) ^a
Neoplasmata,	Niet bekend	Acute myeloïde leukemie ^b
benigne,	IVICE BERCHA	Myelodysplastisch syndroom ^b
maligne en niet-		Oraal neoplasma ^b
gespecificeerd		Oraai neopiasma
(inclusief cysten		
en poliepen)		
Bloed- en	Zeer vaak	Leukopenie
lymfestelsel-	Zeer vaak	Neutropenie
aandoeningen		
aandoeningen		Lymfopenie
	X7 1	Anemie (waaronder hypochroom)
	Vaak	Trombocytopenie
		Febriele neutropenie
	Soms	Pancytopenie
		Trombocytose
	Zelden	Beenmergfalen
Immuunsysteem	Soms	Overgevoeligheid
aandoeningen		Anafylactische reactie
	Zelden	Anafylactoïde reactie
Voedings- en	Zeer vaak	Verminderde eetlust
stofwisselings-	Vaak	Cachexie
stoornissen		Dehydratie
		Hypokaliëmie
		Hyponatriëmie
		Hypocalciëmie
	Soms	Hyperkaliëmie
		Hypomagnesiëmie
Psychische	Vaak	Verwardheid
stoornissen	v dak	Angst
Stoothissell		Depressie
		•
7	Vools	Slapeloosheid
Zenuwstelsel-	Vaak	Perifere neuropathie
aandoeningen		Perifere sensorische neuropathie
		Neuralgie
		Paresthesie
		Hypo-esthesie
		Dysgeusie
		Hoofdpijn
		Lethargie
		Duizeligheid
	Soms	Polyneuropathie
L	I	, v 1

		Convulsie
		Syncope
		Dysesthesie
		Slaperigheid
Oog-	Vaak	Conjunctivitis
aandoeningen	Soms	Wazig zien
		Verhoogde lacrimatie
	Zelden	Retinitis
Hart-	Vaak	Tachycardie
aandoeningena	Soms	Hartkloppingen
		Hartstilstand
		Hartfalen
		Congestief hartfalen
		Cardiomyopathie
		Cardiotoxiciteit
	Zelden	Ventriculaire aritmie
		Rechter bundeltakblok
		Geleidingsstoornis
		Atrioventriculair blok
		Cyanose
Bloedvat-	Vaak	Hypertensie
aandoeningen		Hypotensie
		Overmatig blozen
	Soms	Longembolie
		Necrose op de infusieplaats (waaronder
		wekedelennecrose en huidnecrose)
		Flebitis
		Orthostatische hypotensie
	Zelden	Tromboflebitis
		Veneuze trombose
		Vasodilatatie
Ademhalingsstel	Vaak	Dyspnoe
sel-, borstkas- en		Inspanningsdyspnoe
mediastinum-		Bloedneus
aandoeningen		Hoesten
	Soms	Astma
		Ongemak op de borst
	Zelden	Keelbeklemming
	Niet bekend	Interstitiële longziekte
Maagdarmstelsel	Zeer vaak	Stomatitis
aandoeningen		Misselijkheid
		Braken
		Diarree
		Obstipatie
	Vaak	Gastritis
		Afteuze stomatitis
		Ulceratie van de mond
		Dyspepsie
		Dysfagie
		Oesofagitis
		Abdominale pijn
		Pijn in de bovenbuik
		Pijn in de mond
		Droge mond
I	1	

	Soms	Flatulentie
		Gingivitis
	Zelden	Glossitis
		Ulceratie van de lippen
Huid- en	Zeer vaak	Palmair-plantair erythrodysesthesiesyndroom ^a
onderhuid-		Uitslag (waaronder erythemateus,
aandoeningen		maculopapulair en papulair)
		Alopecia
	Vaak	Afschilfering van de huid
		Blaarvorming
		Droge huid
		Erytheem
		Pruritus
		Hyperhidrose
		Hyperpigmentatie van de huid
	Soms	Dermatitis
		Exfoliatieve dermatitis
		Acne
		Huidulcus
		Allergische dermatitis
		Urticaria
		Huidverkleuring
		Petechiën
		Pigmentatiestoornis
		Nagelaandoening
	Zelden	Toxische epidermale necrolyse
		Erythema multiforme
		Bulleuze dermatitis
	NT - 1 1 1	Lichenoïde keratose
C1 1 4 :	Niet bekend	Stevens-Johnson-syndroom ^b
Skeletspier-	Zeer vaak	Skeletspierstelselpijn (waaronder
stelsel- en bindweefsel-		skeletspierstelsel borstpijn, rugpijn, pijn in ledematen)
aandoeningen	Vaak	Spierspasmen
aandochingen	vaak	Myalgie
		Artralgie
		Botpijn
	Soms	Spierzwakte
Nier- en	Vaak	Dysurie
urineweg-		<i>y</i>
aandoeningen		
Voortplantings-	Soms	Pijn in de borst
stelsel- en borst-	Zelden	Vaginale infectie
aandoeningen	ZCIUCII	Scrotaal erytheem
Algemene	Zeer vaak	Pyrexie
aandoeningen en	Zeer vaak	Vermoeidheid
toedieningsplaat	Vaak	Infusiegerelateerde reactie
sstoornissen	vaak	Pijn
		Pijn op de borst
		Griepachtige ziekte
		Rillingen
		Slijmvliesontsteking
		Asthenie
	1	1 SHICITIC

		Malaise
		Oedeem
		Perifeer oedeem
	Soms	Extravasatie op de toedieningsplaats
		Injectieplaatsreactie
		Gezichtsoedeem
		Hyperthermie
	Zelden	Slijmvliesaandoening
Onderzoeken	Vaak	Gewichtsverlies
	Soms	Verminderde ejectiefractie
	Zelden	Abnormale leverfunctietest (waaronder
		verhoogd bilirubine in het bloed, verhoogd
		alanineaminotransferase en verhoogd
		aspartaataminotransferase)
		Verhoogd creatinine in het bloed
Letsels,	Soms	Radiatie-recallfenomeen ^a
intoxicaties en		
verrichtings-		
complicaties		

^a Zie <u>Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen</u>

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

Palmair-plantaire erythrodysesthesie

De meest frequent gemelde bijwerking tijdens klinische onderzoeken naar mamma- en ovariumcarcinoom was palmair-plantaire erytrodysesthesie (PPE). De totale incidentie van gemelde PPE bedroeg respectievelijk 41,3 % en 51,1 % in de klinische onderzoeken naar ovarium- en mammacarcinoom. Deze bijwerkingen waren voornamelijk licht, met ernstige (graad 3) gevallen gemeld bij 16,3% en 19,6% van de patiënten. De gemelde incidentie van levensbedreigende gevallen (graad 4) bedroeg < 1%. Soms leidde PPE tot een definitieve stopzetting van de behandeling (1,9% en 10,8%). PPE werd gemeld bij 16% van de patiënten met multipel myeloom die een combinatietherapie van Caelyx pegylated liposomal plus bortezomib kregen. Graad 3 PPE werd gemeld bij 5% van de patiënten. Graad 4 PPE werd niet gemeld. Het percentage PPE was substantieel lager in de AIDS-KS-populatie (1,3% alle graden, 0,4% graad 3 PPE, geen graad 4 PPE). Zie rubriek 4.4.

Opportunistische infecties

Respiratoire bijwerkingen kwamen vaak voor tijdens klinische onderzoeken met Caelyx pegylated liposomal, en zouden in verband gebracht kunnen worden met opportunistische infecties (OI's) bij patiënten met AIDS. Opportunistische infecties zijn vastgesteld bij KS-patiënten na toediening van Caelyx pegylated liposomal en worden regelmatig vastgesteld bij patiënten met door HIV veroorzaakte immunodeficiëntie. De meest algemeen waargenomen OI's vastgesteld tijdens klinische onderzoeken waren candidiase, cytomegalovirus, herpes simplex, *Pneumocystis jirovecii*-pneumonie en *Mycobacterium-avium*-complex.

Cardiale toxiciteit

Een frequenter voorkomen van congestief hartfalen wordt in verband gebracht met de doxorubicinetherapie bij levenslange cumulatieve doses van > 450 mg/m² of bij lagere doses voor patiënten met een risico op hartaandoeningen. Bij negen van de tien endomyocardiale biopsieën van AIDS-KS-patiënten die cumulatieve doseringen Caelyx pegylated liposomal van meer dan 460 mg/m² toegediend kregen, werd geen door antracycline geïnduceerde cardiomyopathie aangetoond. De aanbevolen dosis van Caelyx pegylated liposomal voor AIDS-KS-patiënten is 20 mg/m² om de twee tot drie weken. De cumulatieve dosis waarbij cardiotoxiciteit voor deze AIDS-KS-patiënten zorgwekkend zou worden (> 400 mg/m²) zou meer dan 20 kuren met Caelyx pegylated liposomal vragen gedurende 40 tot 60 weken.

b Postmarketing bijwerking

Er werden bovendien endomyocardiale biopsieën uitgevoerd bij8 patiënten met vaste tumoren die cumulatieve doses antracycline van 509 mg/m² - 1.680 mg/m² kregen. Het bereik van de cardiotoxiciteitsscores volgens Billingham bedroeg graad 0 - 1,5. Deze scores komen overeen met geen of lichte cardiale toxiciteit.

Tijdens het belangrijkste fase-III-onderzoek versus doxorubicine beantwoordden 58/509 (11,4 %) van de gerandomiseerde patiënten (10 behandeld met 50 mg/m² Caelyx pegylated liposomal om de 4 weken versus 48 behandeld met 60 mg/m² doxorubicine om de 3 weken), aan de criteria voor cardiale toxiciteit tijdens de behandeling en/of follow-up, zoals die in het protocol vastgelegd waren. Cardiale toxiciteit werd gedefinieerd als een daling van 20 punten of meer ten opzichte van de uitgangswaarde als de linker ventriculaire ejectiefractie (LVEF) in rusttoestand binnen het normale bereik bleef, of als een daling van 10 punten of meer als de LVEF afweek (minder dan de onderste limiet voor normaal). Geen van de 10 patiënten die Caelyx pegylated liposomal kregen en cardiale toxiciteit hadden volgens de criteria voor de LVEF, ontwikkelden tekenen en symptomen van CHF. 10 van de 48 patiënten die doxorubicine kregen en cardiale toxiciteit hadden volgens de criteria voor de LVEF, ontwikkelden daarentegen tekenen en symptomen van CHF.

Bij patiënten met vaste tumoren, waaronder een subgroep van patiënten met mamma- en ovariumcarcinoom, die behandeld werden met een dosis van 50 mg/m²/cyclus met een levenslange cumulatieve dosis antracycline tot 1.532 mg/m², was de incidentie van klinisch significante cardiale dysfunctie laag. Van de 418 patiënten behandeld met Caelyx pegylated liposomal 50 mg/m²/cyclus, bij wie initiële metingen van de linker ventriculaire ejectiefractie (LVEF), tenminste één follow-up meting en een beoordeling met een MUGA-scan werden uitgevoerd, hadden 88 patiënten een cumulatieve dosis antracycline van > 400 mg/m², d.w.z. een blootstelling die met de conventionele doxorubicine gepaard gaat met een verhoogd risico op cardiovasculaire toxiciteit. Slechts 13 van deze 88 patiënten (15 %) hadden ten minste één klinisch significante verandering van de LVEF, gedefinieerd als een LVEF-waarde van minder dan 45 % of een vermindering met ten minste 20 punten van de initiële waarde. Bovendien zette slechts 1 patiënt (cumulatieve dosis antracycline van 944 mg/m²) de onderzoeksbehandeling stop vanwege klinische symptomen van congestieve decompensatio cordis.

Radiatie-recallfenomeen

Het hernieuwd optreden van huidreacties doordat vooraf radiotherapie toegepast werd, kwam soms voor bij toediening van Caelyx pegylated liposomal.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V.

4.9 Overdosering

Acute overdosering met doxorubicinehydrochloride verergert de toxische effecten van mucositis, leukopenie en trombocytopenie. De behandeling van een acute overdosis bij een patiënt met ernstige myelosuppressie bestaat uit ziekenhuisopname, antibiotica, bloedplaatjes- en granulocytentransfusies en een symptomatische behandeling van mucositis.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Cytotoxische stoffen (antracyclines en verwante stoffen), ATC-code: L01DB01.

Werkingsmechanisme

Het werkzame bestanddeel van Caelyx pegylated liposomal is doxorubicinehydrochloride, een cytotoxisch antracyclineantibioticum, verkregen uit *Streptomyces peucetius* var. *caesius*. Het exacte mechanisme van de antitumoractiviteit van doxorubicine is onbekend. In het algemeen wordt aangenomen dat de blokkering van DNA, RNA en de proteïnesynthese verantwoordelijk is voor het merendeel van de cytotoxische effecten. Dit is waarschijnlijk het resultaat van intercalatie van de antracycline tussen belendende baseparen van de dubbele DNA-spiraal waardoor het ontrollen voor replicatie wordt voorkomen.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

Een gerandomiseerd fase-III-onderzoek met Caelyx pegylated liposomal versus doxorubicine bij patiënten met metastaserend mammacarcinoom werd bij 509 patiënten voltooid. Er werd beantwoord aan de doelstelling die de non-inferioriteit tussen Caelyx pegylated liposomal en doxorubicine aantoont, zoals die in het protocol vastgelegd was; de *hazard ratio* (HR) voor *progressive-free survival* (PFS) bedroeg 1,00 (95 % CI met HR=0,82 – 1,22). De HR-behandeling voor PFS aangepast aan de prognostische variabelen, kwam overeen met PFS voor de ITT-populatie.

Het voornaamste onderzoek naar cardiale toxiciteit toonde aan dat het risico op het ontwikkelen van een hartaandoening in functie van cumulatieve dosis antracycline, aanzienlijk lager lag bij Caelyx pegylated liposomal dan bij doxorubicine (HR=3,16, p < 0,001). Bij doses van meer dan 450 mg/m² werden bij Caelyx pegylated liposomal geen hartaandoeningen gemeld.

Een vergelijkend fase-III-onderzoek met Caelyx pegylated liposomal versus topotecan bij patiënten met epitheliale ovariumkanker waarbij een eerstelijnsbehandeling met een chemotherapie op basis van platina gefaald had, werd bij 474 patiënten voltooid. Er was een voordeel in de *overall survival* (OS) voor patiënten die met Caelyx pegylated liposomal behandeld worden ten opzichte van patiënten die met topotecan behandeld worden, zoals aangeduid door een *hazard ratio* (HR) van 1,216 (95 % CI: 1,000; 1,478), p=0,050. De overlevingskansen na 1, 2 en 3 jaar waren respectievelijk 56,3 %, 34,7 % en 20,2 % voor Caelyx pegylated liposomal, ten opzichte van 54,0 %, 23,6 % en 13,2 % voor topotecan.

Voor de subgroep van patiënten met platinum-gevoelige ziekte was het verschil groter: HR van 1,432 (95 % CI: 1,066; 1,923), p=0,017. De overlevingskansen na 1, 2 en 3 jaar waren respectievelijk 74,1 %, 51,2 % en 28,4 % voor Caelyx pegylated liposomal, ten opzichte van 66,2 %, 31,0 % en 17,5 % voor topotecan.

De behandelingen waren gelijkaardig voor de subgroep van patiënten die refractair zijn tegen platina: HR van 1,069 (95 % CI: 0,823; 1,387), p=0,618. De overlevingskansen na 1, 2 en 3 jaar waren respectievelijk 41,5 %, 21,1 % en 13,8 % voor Caelyx pegylated liposomal, ten opzichte van 43,2 %, 17,2 % en 9,5 % voor topotecan.

Een gerandomiseerd, parallelgroep, open-label, fase-III-multicenteronderzoek waarin de veiligheid en werkzaamheid van Caelyx pegylated liposomal plus bortezomib combinatietherapie werd vergeleken met bortezomib monotherapie bij patiënten met multipel myeloom die ten minste 1 eerdere behandeling hebben gekregen en die geen verbetering ondervonden terwijl ze een op antracycline gebaseerde therapie kregen, werd uitgevoerd bij 646 patiënten. Er was een significante verbetering in het primaire eindpunt van de tijd tot progressie (TTP) voor patiënten behandeld met de combinatietherapie van Caelyx pegylated liposomal plus bortezomib vergeleken met patiënten behandeld met de bortezomib monotherapie zoals aangetoond door een risicoreductie (RR) van 35 % (95 % CI: 21-47 %), p < 0,0001, gebaseerd op 407 TTP-gevallen. De mediane TTP was 6,9 maanden voor de patiënten uit de bortezomib monotherapiegroep vergeleken met 8,9 maanden voor de patiënten uit de Caelyx pegylated liposomal plus bortezomib combinatietherapiegroep. Een in het protocol gedefinieerde interimanalyse (gebaseerd op 249 TTP-gevallen) leidde tot vroege stopzetting van het onderzoek vanwege werkzaamheid. Deze interimanalyse vertoonde een TTP-risicoreductie van 45 % (95 % CI: 29-57 %), p < 0,0001. De mediane TTP was 6,5 maanden voor de patiënten uit de bortezomib monotherapiegroep vergeleken met 9,3 maanden voor de patiënten uit de Caelyx pegylated liposomal plus bortezomib combinatietherapiegroep. Deze resultaten vormen, hoewel niet volledig uitgewerkt, de basis voor de in het protocol gedefinieerde eindanalyse. De finale analyse van

de totale overleving, uitgevoerd na een mediane *follow-up* van 8,6 jaar, toonde geen significant verschil in totale overleving tussen de twee behandelarmen. De mediane totale overleving was 30,8 maanden (95% CI: 25,2-36,5 maanden) voor de patiënten op bortezomib monotherapie en 33,0 maanden (95% CI: 28,9-37,1 maanden) voor de patiënten op Caelyx pegylated liposomal plus bortezomib combinatietherapie.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Caelyx pegylated liposomal is een lang-circulerende, gepegyleerde liposoomformulering van doxorubicinehydrochloride. Gepegyleerde liposomen bevatten oppervlakte-geënte segmenten van het hydrofiele polymeer methoxypolyethyleenglycol (MPEG). Deze lineaire MPEG-groepen lopen vanaf het oppervlak van de liposoom naar buiten en creëren een beschermende laag waardoor interactie tussen het dubbellagige membraan van het lipide en de plasmacomponenten wordt gereduceerd. Hierdoor kunnen de Caelyx pegylated liposomal -liposomen langere tijd in de bloedstroom circuleren. Gepegyleerde liposomen zijn klein genoeg (gemiddelde diameter van ongeveer 100 nm) om intact (extravasaat) door de defecte bloedvaten te passeren die de tumoren voeden. Het bewijs van penetratie van gepegyleerde liposomen vanuit de bloedvaten en hun intrede en accumulatie in de tumoren werd vastgesteld bij muizen met C-26 coloncarcinomatumoren en bij transgene muizen met KS-achtige laesies. De gepegyleerde liposomen hebben tevens een lipidematrix met lage permeabiliteit en een intern waterhoudend buffersysteem waardoor, in combinatie, doxorubicinehydrochloride ingekapseld blijft gedurende de tijd dat het liposoom in de bloedstroom aanwezig is.

De plasmafarmacokinetiek van Caelyx pegylated liposomal in de mens wijkt significant af van die gerapporteerd in de literatuur voor standaard doxorubicinehydrochloridepreparaten. Caelyx pegylated liposomal vertoonde een lineaire farmacokinetiek bij lagere doses (10 mg/m² - 20 mg/m²). Over het dosisgebied van 10 mg/m² tot 60 mg/m² vertoonde Caelyx pegylated liposomal een niet-lineaire farmacokinetiek. Standaard doxorubicinehydrochloride vertoont een uitgebreide weefselverdeling (verdelingsvolume: 700 tot 1.100 l/m²) en een snelle eliminatieklaring (24 tot 73 l/h/m²). Daarmee in tegenstelling vormt het farmacokinetische profiel van Caelyx pegylated liposomal een indicatie voor het feit dat Caelyx pegylated liposomal hoofdzakelijk beperkt blijft tot het vasculaire vloeistofvolume en dat de klaring van doxorubicine uit het bloed afhankelijk is van de liposomale drager. Doxorubicine komt vrij nadat extravasatie van de liposomen heeft plaatsgevonden en deze het weefselcompartiment bereikt hebben.

Bij equivalente doseringen liggen de plasmaconcentratie en AUC-waarden van Caelyx pegylated liposomal die voornamelijk gepegyleerd liposomaal doxorubicinehydrochloride vertegenwoordigen (met 90 % tot 95 % van het gemeten doxorubicine) aanzienlijk hoger dan die verkregen met standaard doxorubicinehydrochloridepreparaten.

Caelyx pegylated liposomal mag niet onderling verwisseld worden met andere formuleringen van doxorubicinehydrochloride.

Populatiefarmacokinetiek

De farmacokinetische eigenschappen van Caelyx pegylated liposomal werden onderzocht bij 120 patiënten uit 10 verschillende klinische onderzoeken met de methode van de populatiefarmacokinetiek. De farmacokinetische eigenschappen van Caelyx pegylated liposomal over het dosisgebied van 10 mg/m² tot 60 mg/m² konden het best beschreven worden met een niet-lineair twee-compartimentenmodel met een input van orde nul en een Michaelis-Menten-eliminatie. De gemiddelde intrinsieke klaring van Caelyx pegylated liposomal bedroeg 0,030 l/h/m² (spreiding 0,008 tot 0,152 l/h/m²) en het gemiddelde centrale distributievolume bedroeg 1,93 l/m² (spreiding 0,96 - 3,85 l/m²), wat het plasmavolume benadert. De schijnbare halfwaardetijd ligt tussen 24 en 231 uur met een gemiddelde van 73,9 uur.

Patiënten met borstkanker

De farmacokinetische eigenschappen van Caelyx pegylated liposomal bepaald bij 18 patiënten met een mammacarcinoom, waren vergelijkbaar met de farmacokinetiek bepaald in een grotere populatie van 120 patiënten met diverse kankers. De gemiddelde intrinsieke klaring was 0,016 l/h/m² (spreiding

 $0.008 - 0.027 \text{ l/h/m}^2$), het gemiddelde centrale distributievolume was 1.46 l/m^2 (spreiding $1.10 - 1.64 \text{ l/m}^2$). De gemiddelde schijnbare halfwaardetijd was 71.5 uur (spreiding 45.2 - 98.5 uur).

Patiënten met ovariumkanker

De farmacokinetische eigenschappen van Caelyx pegylated liposomal bepaald bij 11 patiënten met een ovariumcarcinoom, waren vergelijkbaar met de farmacokinetiek bepaald in een grotere populatie van 120 patiënten met diverse kankers. De gemiddelde intrinsieke klaring was 0,021 l/h/m² (spreiding 0,009 – 0,041 l/h/m²), het gemiddelde centrale distributievolume was 1,95 l/m² (spreiding 1,67 - 2,40 l/m²). De gemiddelde schijnbare halfwaardetijd was 75,0 uur (spreiding 36,1 - 125 uur).

Patiënten met een met AIDS geassocieerd KS

De plasmafarmacokinetiek van Caelyx pegylated liposomal is onderzocht bij 23 patiënten met KS die enkelvoudige doseringen kregen van 20 mg/m², toegediend in de vorm van een 30 minuten durende infusie. De farmacokinetische parameters van Caelyx pegylated liposomal (voornamelijk bepaald door gepegyleerd liposomaal doxorubicinehydrochloride en lage gehalten van niet-ingekapseld doxorubicinehydrochloride) vastgesteld na de 20 mg/m² doseringen zijn weergegeven in tabel 6.

Tabel 6. Farmacokinetische parameters bij met Caelyx pegylated liposomal behandelde AIDS-KS-patiënten

•	Gemiddelde + standaarddeviatie
Parameter	20 mg/m² (n=23)
Maximum plasmaconcentratie* (µg/ml)	$8,34 \pm 0,49$
Plasmaklaring (l/h/m²)	$0,041 \pm 0,004$
Verdelingsvolume (l/m²)	$2,72 \pm 0,120$
AUC (μg/ml·h)	$590,00 \pm 58,7$
λ_1 halfwaardetijd (uren)	$5,2 \pm 1,4$
λ_2 halfwaardetijd (uren)	55.0 ± 4.8

Gemeten aan het eind van een infusie van 30 minuten

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Het toxiciteitsprofiel van Caelyx pegylated liposomal in onderzoeken met herhaalde doseringen bij dieren komt in grote lijnen overeen met het profiel dat werd gerapporteerd na langdurige infusies van standaard doxorubicinehydrochloride bij mensen. De inkapseling van doxorubicinehydrochloride in gepegyleerde liposomen bij Caelyx pegylated liposomal resulteert in deze effecten, met een verschillende sterkte, als volgt:

Cardiotoxiciteit

Onderzoeken bij konijnen toonden aan dat de cardiotoxiciteit van Caelyx pegylated liposomal lager is in vergelijking met de conventionele doxorubicinehydrochloridepreparaten.

Dermale toxiciteit

Bij onderzoeken uitgevoerd op ratten en honden na herhaalde toediening van Caelyx pegylated liposomal, werden uitgesproken huidirriterende laesies en ulceraties vastgesteld bij klinisch relevante doseringen. Bij het onderzoek bij honden kon men het optreden en de ernst van deze laesies verminderen door de dosis te verminderen of het doseringsinterval te verhogen. Gelijksoortige huidlaesies bekend als palmair-plantaire erytrodysthesie zijn ook gemeld bij patiënten na langdurige intraveneuze infusie (zie rubriek 4.8).

Anafylactische respons

Tijdens toxicologische onderzoeken bij honden met herhaalde doseringen werd een acute respons gekenmerkt door hypotensie, bleke slijmvliezen, speekselafscheiding, emesis en periodes van hyperactiviteit gevolgd door hypoactiviteit en lethargie vastgesteld na het toedienen van gepegyleerde liposomen (placebo). Een gelijksoortige, maar minder uitgesproken respons werd ook waargenomen bij honden die met Caelyx pegylated liposomal en met standaard doxorubicine behandeld werden.

Hypotensie werd verminderd door een voorafgaande behandeling met antihistaminica. De reactie was echter niet levensbedreigend en de honden herstelden snel na stopzetting van de behandeling.

Lokale toxiciteit

Tolerantieonderzoeken naar subcutane reacties suggereren dat Caelyx pegylated liposomal tegenover standaard doxorubicinehydrochloride minder lokale irritatie of schade aan weefsel veroorzaakt na een mogelijke extravasatie.

Mutageniteit en carcinogeniteit

Hoewel er geen onderzoeken met Caelyx pegylated liposomal werden uitgevoerd, is gebleken dat doxorubicinehydrochloride, het farmacologisch werkzaam bestanddeel van Caelyx pegylated liposomal, mutagene en carcinogene eigenschappen heeft. Gepegyleerde placeboliposomen zijn noch mutageen noch genotoxisch.

Reproductietoxiciteit

Bij muizen, na een eenmalige dosis van 36 mg/kg, resulteerde Caelyx pegylated liposomal in zwakke tot gematigde atrofie van ovarium en testikel. Vermindering van het testikelgewicht en hypospermie werden waargenomen bij ratten na herhaalde doseringen van ≥ 0,25 mg/kg/dag en diffuse degeneratie van de tubuli seminiferis en een opmerkelijke vermindering van de spermatogenese werden vastgesteld bij honden na herhaalde doseringen van 1 mg/kg/dag (zie rubriek 4.6).

Nefrotoxiciteit

Een studie heeft aangetoond dat Caelyx pegylated liposomal met een eenmalige intraveneuze dosis van meer dan twee keer de klinische dosis renale toxiciteit bij apen veroorzaakt. Renale toxiciteit werd waargenomen met nog lagere doses doxorubicine HCl bij ratten en konijnen. Aangezien een evaluatie van de post-marketing databank met betrekking tot de veiligheid van Caelyx pegylated liposomal bij patiënten niet heeft gewezen op een significant risico op nefrotoxiciteit van Caelyx pegylated liposomal, zijn deze bevindingen bij apen mogelijk niet relevant voor de risicobeoordeling bij patiënten.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

α-(2-[1,2-distearoyl-sn-glycero(3)phosphooxy]ethylcarbamoyl)-ω-methoxypoly(oxyethyleen)-40 natriumzout (MPEG-DSPE) volledig gehydrogeneerd sojafosfatidylcholine (HSPC) cholesterol ammoniumsulfaat sucrose histidine water voor injecties zoutzuur (voor pH-aanpassing) natriumhydroxide (voor pH-aanpassing)

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Dit geneesmiddel mag niet gemengd worden met andere geneesmiddelen dan die vermeld zijn in rubriek 6.6.

6.3 Houdbaarheid

20 maanden.

Na verdunning:

- Chemische en fysische stabiliteit tijdens het gebruik werd aangetoond gedurende 24 uur bij 2 °C tot 8 °C.
- Microbiologisch gezien moet het product onmiddellijk gebruikt worden. Als het niet onmiddellijk gebruikt wordt, vallen de bewaartijden tijdens het gebruik en de omstandigheden voordat het product gebruikt wordt onder verantwoordelijkheid van de gebruiker en bedragen onder normale omstandigheden niet meer dan 24 uur bij 2 °C tot 8 °C.
- Gedeeltelijk gebruikte injectieflacons moeten weggegooid worden.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de koelkast (2°C - 8°C). Niet in de vriezer bewaren.

Voor de bewaarcondities van het verdunde geneesmiddel, zie rubriek 6.3.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Type I glazen injectieflacons, met een gesiliconiseerde grijze bromobutyl stop, en een aluminium afdichting, met een afleverbaar volume van 10 ml (20 mg) of 25 ml (50 mg).

Caelyx pegylated liposomal is verkrijgbaar in een verpakking met één of tien injectieflacons.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Gebruik geen materiaal waarin neerslag of andere deeltjes wordt aangetroffen.

Caelyx pegylated liposomal dispersie moet uiterst voorzichtig behandeld worden. Het gebruik van handschoenen is verplicht. Als Caelyx pegylated liposomal in contact komt met de huid of slijmvliezen, onmiddellijk en grondig wassen met water en zeep. Caelyx pegylated liposomal moet worden behandeld en vernietigd op dezelfde manier als andere kankerbestrijdende geneesmiddelen overeenkomstig lokale voorschriften.

Bepaal de toe te dienen dosis Caelyx pegylated liposomal (gebaseerd op de aanbevolen dosering en de lichaamsoppervlakte van de patiënt). Zuig de juiste hoeveelheid Caelyx pegylated liposomal op in een steriele injectiespuit. Aseptische technieken altijd strikt toepassen aangezien in Caelyx pegylated liposomal geen conserveermiddel of bacteriostatisch middel aanwezig is. Vóór toediening moet de zo nauwkeurig mogelijk bepaalde dosis Caelyx pegylated liposomal verdund worden in 5 % (50 mg/ml) glucoseoplossing voor intraveneuze infusie. Voor doses < 90 mg moet Caelyx pegylated liposomal verdund worden in 250 ml en voor doses \geq 90 mg, wordt Caelyx pegylated liposomal verdund in 500 ml. Deze verdunning kan door middel van een infusie van 60 of 90 minuten worden toegediend zoals uitgelegd in rubriek 4.2.

Het gebruik van een ander verdunningsmiddel dan de 5 % (50 mg/ml) glucoseoplossing voor intraveneuze infusie of de aanwezigheid van eventuele bacteriostatische middelen zoals benzylalcohol kan tot gevolg hebben dat Caelyx pegylated liposomal neerslaat.

Het wordt aanbevolen de infuuslijn voor Caelyx pegylated liposomal aan te sluiten via de zijklep van een intraveneus infuus met 5 % (50 mg/ml) glucose. De infusie mag in een perifere vene worden toegediend. Niet gebruiken met in-line filters.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Baxter Holding B.V. Kobaltweg 49, 3542 CE Utrecht, Nederland

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/96/011/001 EU/1/96/011/002 EU/1/96/011/003 EU/1/96/011/004

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 21 juni 1996 Datum van laatste verlenging: 19 mei 2006

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau http://www.ema.europa.eu.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE
- B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK
- C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN
- D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

A. FABRIKANT verantwoordelijk voor vrijgifte

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte

Janssen Pharmaceutica NV, Turnhoutseweg 30, B-2340 Beerse, België

Baxter Oncology GmbH, Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalen, Duitsland

In de gedrukte bijsluiter van het geneesmiddel moeten de naam en het adres van de fabrikant die verantwoordelijk is voor vrijgifte van de desbetreffende batch zijn opgenomen.

B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan beperkt medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel (zie bijlage I: Samenvatting van de productkenmerken, rubriek 4.2).

C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN

Periodieke veiligheidsverslagen

De vereisten voor de indiening van periodieke veiligheidsverslagen worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hierop volgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

• Risk Management Plan (RMP)

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

- op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
- steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de bestaande verhouding tussen de voordelen en risico's of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico's tot een minimum) is bereikt.

BIJLAGE III ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

CAELYX PEGYLATED LIPOSOMAL DOOSJE 20 mg/10 ml – 1 injectieflacon CAELYX PEGYLATED LIPOSOMAL DOOSJE 20 mg/10 ml – 10 injectieflacons

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Caelyx pegylated liposomal 2 mg/ml concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie doxorubicin hydrochloride

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)

Eén ml Caelyx pegylated liposomal bevat 2 mg doxorubicinehydrochloride.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: α -(2-[1,2-distearoyl-sn-glycero(3)phosphooxy]ethylcarbamoyl)-ω-methoxypoly(oxyethyleen)-40 natriumzout, volledig gehydrogeneerd sojafosfatidylcholine, cholesterol, ammoniumsulfaat, sucrose, histidine, water voor injecties, zoutzuur en natriumhydroxide.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

1 injectieflacon 10 injectieflacons 20 mg/10 ml

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Intraveneus gebruik na verdunning.

Lees voor het gebruik de bijsluiter.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

Mag niet onderling verwisseld worden met andere formuleringen van doxorubicinehydrochloride.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

Bewaren in de koelkast. Niet in de vriezer bewaren.		
10.	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)	
Cyto	otoxisch	
11.	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN	
Baxt	er Holding B.V.	
	altweg 49, 2 CE Utrecht,	
	erland	
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN	
	1/96/011/001 (1 injectieflacon) 1/96/011/002 (10 injectieflacons)	
13.	PARTIJNUMMER	
Lot		
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING	
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK	
16.	INFORMATIE IN BRAILLE	
Recl	ntvaardiging voor uitzondering van braille is aanvaardbaar.	
17.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE	
2D r	natrixcode met het unieke identificatiekenmerk.	
18.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS	
PC		
SN		

BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING

9.

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

CAELYX PEGYLATED LIPOSOMAL DOOSJE 50 mg/25 ml – 1 injectieflacon CAELYX PEGYLATED LIPOSOMAL DOOSJE 50 mg/25 ml – 10 injectieflacons

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Caelyx pegylated liposomal 2 mg/ml concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie doxorubicin hydrochloride

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)

Eén ml Caelyx pegylated liposomal bevat 2 mg doxorubicinehydrochloride.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: α -(2-[1,2-distearoyl-sn-glycero(3)phosphooxy]ethylcarbamoyl)-ω-methoxypoly(oxyethyleen)-40 natriumzout, volledig gehydrogeneerd sojafosfatidylcholine, cholesterol, ammoniumsulfaat, sucrose, histidine, water voor injecties, zoutzuur en natriumhydroxide.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

1 injectieflacon 10 injectieflacons 50 mg/25 ml

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Intraveneus gebruik na verdunning.

Lees voor het gebruik de bijsluiter.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

Mag niet onderling verwisseld worden met andere formuleringen van doxorubicinehydrochloride.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING

Bewaren in de koelkast. Niet in de vriezer bewaren.

10.	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN	
	NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE	
	AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)	
Cyto	toxisch	
Cyto	to Alsen	
11.	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE	
	HANDEL BRENGEN	
Baxte	er Holding B.V.	
	ltweg 49,	
	CE Utrecht,	
Nede	rland	
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN	
12.	NUMINER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN	
EU/1	/96/011/003 (1 injectieflacon)	
EU/1	/96/011/004 (10 injectieflacons)	
13.	PARTIJNUMMER	
13.	TAKTIJIVUWIWIEK	
Lot		
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING	
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK	
16.	INFORMATIE IN BRAILLE	
10.	INFORMATIE IN BRAILLE	
Rechtvaardiging voor uitzondering van braille is aanvaardbaar.		
4=		
17.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE	
2D matrixcode met het unieke identificatiekenmerk.		
2D mairixcode met unieke identificatiekenmerk.		

UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE

18.

PC SN NN **GEGEVENS**

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD		
CAE	LYX PEGYLATED LIPOSOMAL ETIKET 20 mg/10 ml	
1.	NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGWEG(EN)	
	x pegylated liposomal 2 mg/ml steriel concentraat rubicin hydrochloride	
IV na verdunning.		
2.	WIJZE VAN TOEDIENING	
3.	UITERSTE GEBRUIKSDATUM	
EXP		
L/XI		
4.	PARTIJNUMMER	
4.	IANTIJNUMIMEN	
Lot		
5.	INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID	
20 mg	o/10 ml	

6.

OVERIGE

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD		
CAE	LYX PEGYLATED LIPOSOMAL ETIKET 50 mg/25 ml	
	g	
1.	NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGWEG(EN)	
Caelyx pegylated liposomal 2 mg/ml steriel concentraat doxorubicin hydrochloride		
IV na verdunning.		
2.	WIJZE VAN TOEDIENING	
3.	UITERSTE GEBRUIKSDATUM	
EXP		
4.	PARTIJNUMMER	
т.	TAKTIJIVUMIMEK	
Lot		
5.	INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID	
50 mg	g/25 ml	

OVERIGE

6.

B. BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Caelyx pegylated liposomal 2 mg/ml concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie

doxorubicinehydrochloride (doxorubicin hydrochloride)

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

- 1. Wat is Caelyx pegylated liposomal en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
- 2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
- 3. Hoe gebruikt u dit middel?
- 4. Mogelijke bijwerkingen
- 5. Hoe bewaart u dit middel?
- 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Caelyx pegylated liposomal en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Caelyx pegylated liposomal is een middel tegen tumoren.

Caelyx pegylated liposomal wordt gebruikt voor de behandeling van borstkanker bij patiënten met een risico op hartproblemen. Caelyx pegylated liposomal wordt eveneens gebruikt voor de behandeling van ovariumkanker. Het wordt gebruikt om kankercellen te doden, de afmetingen van de tumor te verkleinen, de groei van de tumor te vertragen en uw overlevingskansen te verhogen.

Caelyx pegylated liposomal wordt ook gebruikt in combinatie met een ander geneesmiddel, bortezomib, voor de behandeling van multipel myeloom (een vorm van bloedkanker) bij patiënten die ten minste 1 eerdere behandeling hebben gekregen.

Caelyx pegylated liposomal wordt ook gebruikt om een verbetering te bewerkstelligen in uw Kaposisarcoom, inclusief het verzwakken, verlichten en zelfs het krimpen van de kanker. Andere symptomen van Kaposisarcoom, zoals zwelling rond de tumor, kunnen ook verbeteren of verdwijnen.

Caelyx pegylated liposomal bevat een geneesmiddel dat op zodanige wijze een interactie met cellen aangaat dat de kankercellen selectief worden gedood. Het doxorubicinehydrochloride in Caelyx pegylated liposomal is ingekapseld in kleine bolletjes die gepegyleerde liposomen worden genoemd en die helpen het geneesmiddel van de bloedstroom naar het door kanker aangetaste weefsel te brengen, eerder dan naar gezond normaal weefsel.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor doxorubicinehydrochloride, pinda's of soja of voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts:

- als u behandeld wordt voor hart- of leverziekte;
- als u aan suikerziekte lijdt, aangezien Caelyx pegylated liposomal suiker bevat, hetgeen een aanpassing van de behandeling van uw suikerziekte kan vergen;
- als u Kaposi-sarcoom heeft en onlangs een ingreep heeft ondergaan om uw milt weg te nemen;
- als u zweren, verkleuring of om het even welk ongemak in uw mond opmerkt.

Bij patiënten die gepegyleerd liposomaal doxorubicine kregen, zijn gevallen waargenomen van een bepaalde longaandoening (interstitiële longziekte). Daaronder waren ook gevallen met dodelijke afloop. De klachten die bij interstitiële longziekte horen, zijn hoesten en kortademigheid, soms in combinatie met koorts, die niet worden veroorzaakt door lichamelijke activiteit. Als u klachten krijgt die kunnen wijzen op interstitiële longziekte, roep dan onmiddellijk medische hulp in.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Caelyx pegylated liposomal mag niet gebruikt worden bij kinderen en jongeren tot 18 jaar omdat niet bekend is welke invloed het geneesmiddel op hen zal hebben.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Informeer uw arts of apotheker

- als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen;
- over andere kankerbestrijdende behandelingen waaraan u bent of was onderworpen, aangezien bijzondere aandacht besteed dient te worden aan behandelingen die het aantal witte bloedcellen doen verminderen, aangezien dit een verdere vermindering van het aantal witte bloedcellen kan veroorzaken. Weet u niet met zekerheid welke behandelingen u heeft gekregen of aan welke ziekten u heeft geleden, dan wordt u verzocht dit ook met uw arts te bespreken.

Zwangerschap en borstvoeding

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Aangezien de werkzame stof doxorubicinehydrochloride in Caelyx pegylated liposomal aangeboren afwijkingen kan veroorzaken, dient u het uw arts te vertellen als u denkt dat u zwanger bent. Vrouwen moeten zwangerschap vermijden en anticonceptie gebruiken terwijl ze Caelyx pegylated liposomal krijgen toegediend en in de acht maanden na stopzetting van de behandeling met Caelyx pegylated liposomal.

Mannen moeten anticonceptie gebruiken terwijl ze Caelyx pegylated liposomal krijgen toegediend en in de zes maanden na stopzetting van de behandeling met Caelyx pegylated liposomal om te voorkomen dat hun partner zwanger wordt.

Aangezien doxorubicinehydrochloride schadelijk kan zijn bij het geven van borstvoeding, moet de borstvoeding stopgezet worden vóór het begin van de behandeling met Caelyx pegylated liposomal. Medische deskundigen bevelen aan dat met HIV geïnfecteerde vrouwen in geen geval borstvoeding geven aan hun kinderen om overdracht van HIV te vermijden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Rijd niet of gebruik geen werktuigen of machines als u zich vermoeid of slaperig voelt tijdens de behandeling met Caelyx pegylated liposomal.

Caelyx pegylated liposomal bevat sojaolie en natrium

Caelyx pegylated liposomal bevat sojaolie. Als u allergisch bent voor pinda's of soja, mag u dit geneesmiddel niet gebruiken.

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Caelyx pegylated liposomal is een bijzondere formulering. Het mag niet onderling verwisseld worden met andere formuleringen van doxorubicinehydrochloride.

Hoeveel wordt er van Caelyx pegylated liposomal toegediend?

Als u wordt behandeld voor borstkanker of ovariumkanker, zal Caelyx pegylated liposomal worden toegediend in een dosis van 50 mg per vierkante meter van uw lichaamsoppervlakte (op basis van uw lengte en uw gewicht). De toediening wordt om de 4 weken herhaald, zolang de ziekte zich niet verder uitbreidt en u in staat bent de behandeling te verdragen.

Als u wordt behandeld voor multipel myeloom, en al ten minste 1 eerdere behandeling heeft gekregen, zal Caelyx pegylated liposomal worden toegediend in een dosis van 30 mg per vierkante meter van uw lichaams-oppervlakte (op basis van uw lengte en uw gewicht) als een 1 uur durende intraveneus infuus op dag 4 van de 3 weken durende behandeling met bortezomib onmiddellijk na het infuus met bortezomib. De dosis wordt herhaald zolang u voldoende respons vertoont en de behandeling verdraagt.

Indien u wordt behandeld voor Kaposi-sarcoom, zal Caelyx pegylated liposomal worden toegediend in een dosis van 20 mg per vierkante meter van uw lichaamsoppervlakte (op basis van uw lengte en uw gewicht). De toediening wordt herhaald om de 2 tot 3 weken gedurende een periode van 2 - 3 maanden, daarna zo vaak als het nodig is om de verbetering van uw toestand te handhaven.

Hoe wordt Caelyx pegylated liposomal toegediend?

Caelyx pegylated liposomal zal u door uw arts worden toegediend. Dit gebeurt in de vorm van een druppelinfusie in een ader. Afhankelijk van de dosis en de indicatie kan dit tussen 30 minuten en meer dan een uur (d.w.z. 90 minuten) in beslag nemen.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Acute overdosering verergert de bijwerkingen zoals pijn in de mond of vermindert het aantal witte bloedcellen en bloedplaatjes in het bloed. De behandeling zal de toediening van antibiotica, transfusies van bloedplaatjes, het aanwenden van factoren die de productie van witte bloedcellen opwekken en de symptomatische behandeling van pijn in de mond omvatten.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Tijdens de infusie van Caelyx pegylated liposomal kunnen de volgende reacties zich voordoen:

- ernstige allergische reactie die kan bestaan uit zwelling van het gezicht, de lippen, de mond, de tong of de keel; problemen met slikken of ademen; jeukende huiduitslag (netelroos)
- ontstoken en vernauwde luchtwegen in de longen, wat leidt tot hoesten, piepende ademhaling en kortademigheid (astma)
- overmatig blozen, zweten, rillingen of koorts
- pijn of ongemak op de borst
- rugpijn
- hoge of lage bloeddruk
- snelle hartslag
- stuipen (aanvallen)

Lekken van de injectievloeistof vanuit de aderen naar de weefsels onder de huid kan voorkomen. Als de infusie pijn doet of als u een stekend gevoel ervaart terwijl u een dosis Caelyx pegylated liposomal toegediend krijgt, dient u onmiddellijk uw arts te raadplegen.

Raadpleeg onmiddellijk uw arts als u een van de volgende ernstige bijwerkingen krijgt:

- u krijgt koorts, voelt zich moe of u hebt tekenen van blauwe plekken of bloeding (zeer vaak)
- roodheid, zwelling, schilfering of gevoeligheid, vooral op de handen of de voeten ('handpalm-voetzoolsyndroom'). Deze bijwerkingen werden zeer vaak waargenomen en zijn soms ernstig. In ernstige gevallen kunnen deze bijwerkingen bepaalde dagelijkse activiteiten beïnvloeden en kan het 4 weken of langer duren voordat ze volledig verdwenen zijn. Uw arts kan het nodig vinden de volgende behandeling uit te stellen en/of de dosis te verlagen (zie hieronder Strategieën voor het voorkómen en de behandeling van een handpalm-voetzoolsyndroom)
- zweren in de mond, ernstige diarree of braken of misselijkheid (zeer vaak)
- infecties (vaak), waaronder longinfecties (pneumonie) of infecties die uw gezichtsvermogen kunnen aantasten
- kortademigheid (vaak)
- ernstige maagpijn (vaak)
- ernstige zwakte (vaak)
- ernstige allergische reactie die kan bestaan uit zwellingen van het gezicht, de lippen, de mond, de tong of de keel; problemen met slikken of ademen; jeukende huiduitslag (netelroos) (soms)
- hartstilstand (het hart stopt met kloppen); hartfalen, waarbij het hart niet genoeg bloed pompt naar de rest van het lichaam, waardoor u kortademig wordt en wat kan leiden tot opgezette benen (soms)
- bloedklonter die naar de longen gaat, pijn op de borst veroorzaakt en u kortademig maakt (soms)
- zwelling, warmte of gevoeligheid in de zachte weefsels van uw been, soms met pijn die toeneemt wanneer u staat of loopt (zelden)
- ernstige of levensbedreigende huiduitslag met blaren en schilferende huid, in het bijzonder rond de mond, de neus, de ogen en de geslachtsdelen (Stevens-Johnson-syndroom) of over het grootste deel van het lichaam (toxische epidermale necrolyse) (zelden)

Andere bijwerkingen

Tussen de infusies kan het volgende optreden:

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen (bij meer dan 1 op de 10 personen)

- een vermindering van het aantal witte bloedcellen, wat de kans op ontsteking kan verhogen. In zeldzame gevallen kan een laag aantal witte bloedcellen leiden tot ernstige infectie.

 Bloedarmoede (vermindering van het aantal rode bloedcellen) kan vermoeidheid veroorzaken en een lager aantal bloedplaatjes kan het risico op bloedingen verhogen. Vanwege de mogelijke veranderingen in de bloedcellen zal uw bloed regelmatig moeten worden onderzocht.
- verlies van de eetlust
- verstopping
- huiduitslag, waaronder roodheid van de huid, allergische huiduitslag, rode of verheven huiduitslag
- haarverlies
- pijn, bijvoorbeeld pijn in de spieren en de borstspier, gewrichtspijn, pijn in de arm of het been
- zich zeer moe voelen

Vaak voorkomende bijwerkingen (bij maximaal 1 op de 10 personen)

- infecties, waaronder ernstige infectie in het hele lichaam (sepsis), longinfecties, infecties met het herpes-zostervirus (gordelroos), een infectie met een bepaalde bacterie (*Mycobacterium avium*-complex-infectie), urineweginfectie, schimmelinfecties (waaronder spruw en spruw in de mond), infectie van de haarwortels, geïnfecteerde of geïrriteerde keel, geïnfecteerde neus, bijholten of keel (verkoudheid)
- laag aantal van een bepaalde soort witte bloedcellen (neutrofielen), met koorts
- ernstig gewichtsverlies en spierafbraak, onvoldoende water in het lichaam (dehydratie of uitdroging), te weinig kalium, natrium of calcium in het bloed
- verwardheid, angst, depressie, slaapproblemen

- zenuwschade die kan leiden tot tintelingen, gevoelloosheid, pijn en verlies van pijngevoel, zenuwpijn, ongewoon gevoel in de huid (zoals een tintelend of krioelend gevoel), verminderd gevoel of verminderde gevoeligheid, vooral in de huid
- smaakveranderingen, hoofdpijn, zich zeer slaperig voelen met weinig energie, zich duizelig voelen
- ontstoken ogen (conjunctivitis)
- snelle hartslag
- hoge of lage bloeddruk, overmatig blozen
- kortademigheid die kan voorkomen bij lichamelijke activiteit, neusbloedingen, hoesten
- ontstoken maagwand of slokdarm, zweren in de mond, het verteren van eten in uw lichaam gaat niet goed, moeite met slikken, pijn in de mond, droge mond
- huidproblemen, waaronder schilferende of droge huid, roodheid van de huid, blaren of zweren op de huid, jeuk, donkere huidvlekken
- overmatig zweten
- spierkrampen of spierpijn
- pijn, waaronder pijn in de spieren, botten of rug
- pijn bij het plassen
- allergische reactie op de infusie van het geneesmiddel, griepachtige ziekte, rillingen, ontstoken slijmvliezen van de holtes en doorgangen in het lichaam, zoals de neus, mond of luchtpijp, zich zwak voelen, zich algemeen niet lekker voelen, zwelling door vochtophoping in het lichaam, dikke handen, enkels of voeten
- gewichtsverlies

Wanneer Caelyx pegylated liposomal alleen wordt gebruikt, is het minder waarschijnlijk dat sommige bijverschijnselen voorkomen, en sommige zijn helemaal niet voorgekomen.

Soms voorkomende bijwerkingen (bij maximaal 1 op de 100 personen)

- infecties met het herpes simplexvirus (koortsblaasjes of genitale herpes), schimmelinfectie
- laag aantal van alle soorten bloedcellen, verhoogd aantal 'bloedplaatjes' (cellen die het bloed helpen stollen)
- allergische reactie
- veel kalium in het bloed, weinig magnesium in het bloed
- zenuwschade die meer dan één gedeelte van het lichaam treft
- stuipen (aanvallen), flauwvallen
- onaangenaam of pijnlijk gevoel, vooral bij het aanraken, zich slaperig voelen
- wazig zien, waterige ogen
- snelle of onregelmatige hartslag (hartkloppingen), hartspierziekte, hartschade
- weefselschade (necrose) waar de injectie gegeven is, ontstoken aders die zwelling en pijn veroorzaken, zich duizelig voelen bij het rechtop zitten of opstaan
- ongemak op de borst
- winderigheid, ontstoken tandvlees (gingivitis)
- huidproblemen of huiduitslag, waaronder schilferende huid, allergische huiduitslag, zweren of bulten op de huid, ontkleurde huid, verandering van de natuurlijke kleur (pigment) van de huid, kleine rode of paarse vlekjes veroorzaakt door bloeding onder de huid, nagelproblemen, acne
- spierzwakte
- pijn in de borsten
- irritatie of pijn waar de injectie is gegeven
- opgezet gezicht, hoge lichaamstemperatuur
- verschijnselen (zoals ontsteking, roodheid of pijn) die terugkomen in een deel van het lichaam dat eerder bestraald is of eerder beschadigd was door injectie met chemotherapie in een ader

Zelden voorkomende bijwerkingen (bij maximaal 1 op de 1.000 personen)

- infectie die optreedt bij mensen met een zwak immuunsysteem
- laag aantal bloedcellen die in het beenmerg worden aangemaakt
- ontstoken netvlies, dat veranderingen in het gezichtsvermogen of blindheid veroorzaakt

- abnormaal hartritme, abnormale hartactiviteit op een ecg (elektrocardiogram) dat gepaard kan gaan met een trage hartslag, probleem met het hart dat de hartslag en het hartritme beïnvloedt, blauwe kleur van de huid en de slijmvliezen die wordt veroorzaakt door weinig zuurstof in het bloed
- verwijde bloedvaten
- beklemmend gevoel in de keel
- pijnlijke en opgezette tong, zweren op de lippen
- huiduitslag met blaren die met vocht gevuld zijn
- vaginale infectie, roodheid van de balzak (scrotum)
- problemen met de slijmvliezen van de holtes en doorgangen in het lichaam, zoals de neus, mond of luchtpijp
- abnormale resultaten bij bloedonderzoek om de werking van de lever te controleren, verhoogd 'creatininegehalte' in het bloed.

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- kanker van het bloed die zich snel ontwikkelt en de bloedcellen aantast (acute myeloïde leukemie), beenmergziekte die de bloedcellen aantast (myelodysplastisch syndroom), kanker van de mond of de lippen
- hoesten en kortademigheid, mogelijk gepaard gaand met koorts, die niet worden veroorzaakt door lichamelijke activiteit (interstitiële longziekte)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in <u>aanhangsel V</u>. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

Strategieën voor het voorkómen en de behandeling van een handpalm-voetzoolsyndroom zijn onder andere:

- uw handen en/of voeten zo mogelijk in een bad met koud water dompelen (bijv. tijdens het tv-kijken, het lezen of het luisteren naar de radio);
- uw handen en voeten onbedekt houden (geen handschoenen, sokken, enz.);
- op koele plaatsen blijven;
- bij heet weer koele baden nemen;
- intensieve inspanningen die trauma aan de voeten zouden kunnen veroorzaken (bijv. joggen) vermijden;
- blootstelling van de huid aan zeer heet water vermijden (bijv. jacuzzi, sauna);
- vermijden nauwzittend schoeisel of schoenen met hoge hakken te dragen.

Pyridoxine (Vitamine B6):

- vitamine B6 is beschikbaar zonder voorschrift;
- neem 50 150 mg/dag, te beginnen bij de eerste tekens van roodheid of tintelingen.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren in de koelkast (2°C - 8°C). Niet in de vriezer bewaren.

Na verdunning:

Chemische en fysische stabiliteit tijdens het gebruik werd aangetoond gedurende 24 uur bij 2 °C tot 8 °C.

Microbiologisch gezien moet het product onmiddellijk gebruikt worden. Als het niet onmiddellijk gebruikt wordt, vallen de bewaartijden tijdens het gebruik en de omstandigheden voordat het product gebruikt wordt onder verantwoordelijkheid van de gebruiker en bedragen onder normale

omstandigheden niet meer dan 24 uur bij 2 °C tot 8 °C. Gedeeltelijk gebruikte injectieflacons moeten vernietigd worden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket en de doos na EXP.

Gebruik dit geneesmiddel niet als u merkt dat het duidelijk neerslag vertoont of welke andere deeltjes dan ook.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is doxorubicinehydrochloride. Eén ml Caelyx pegylated liposomal bevat 2 mg doxorubicinehydrochloride in een gepegyleerde liposomale formulering.
- De andere stoffen in dit middel zijn α-(2-[1,2-distearoyl-sn-glycero(3)phosphooxy]ethylcarbamoyl)-ω-methoxypoly(oxyethyleen)-40 natriumzout (MPEG-DSPE), volledig gehydrogeneerde sojafosfatidylcholine (HSPC), cholesterol, ammoniumsulfaat, sucrose, histidine, water voor injecties, zoutzuur (voor aanpassing van de pH) en natriumhydroxide (voor aanpassing van de pH). Zie rubriek 2.

Caelyx pegylated liposomal concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie: injectieflacons met 10 ml (20 mg) of 25 ml (50 mg).

Hoe ziet Caelyx pegylated liposomal eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Caelyx pegylated liposomal is steriel, doorzichtig en rood. Caelyx pegylated liposomal is verkrijgbaar in een verpakking met één of tien injectieflacons.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Baxter Holding B.V. Kobaltweg 49, 3542 CE Utrecht, Nederland

Fabrikant

Janssen Pharmaceutica NV Turnhoutseweg 30 B-2340 Beerse België

Baxter Oncology GmbH Kantstrasse 2 33790 Halle/Westfalen Duitsland

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

België/Belgique/Belgien

Baxter Belgium SPRL/BVBA Tél/Tel: +32 (0)2 386 80 00 braine_reception@baxter.com

България

Baxter Holding B.V. Тел.: +31 (0)30 2488 911

Česká republika

BAXTER CZECH spol. s r.o. Tel: +420 225 774 111

Danmark

Baxter A/S

Tlf: +45 4816 6400

Deutschland

Baxter Deutschland GmbH Tel: +49 (0)89 31701-0 info de@baxter.com

Eesti

OÜ Baxter Estonia Tel: +372 651 5120

Ελλάδα

Baxter (Hellas) Ε.Π.Ε., Τηλ: +30 210 28 80 000

España

Baxter S.L.

Tel: +34 91 678 93 00

France

Baxter SAS

Tél: +33 1 34 61 50 50

Hrvatska

Baxter Healthcare d.o.o. Tel: +385 1 6610314

Ireland

Baxter Holding B.V. Tel: +44 (0)1635 206345

Ísland

Baxter Medical AB

Sími: +46 8 632 64 00

Italia

Baxter S.p.A.

Tel: +390632491233

Lietuva

UAB "Baxter Lithuania" Tel: +37052527100

Luxembourg/Luxemburg

Baxter Belgium SPRL/BVBA Tél/Tel: +32 (0)2 386 80 00 braine reception@baxter.com

Magyarország

Baxter Hungary Kft. Tel: +36 1 202 1980

Malta

Baxter Holding B.V. Tel: +44 (0)1635 206345

Nederland

Baxter B.V.

Tel: +31 (0)30 2488 911 utrecht_reception@baxter.com

Norge

Baxter AS

Tlf: +47 22 58 48 00

Österreich

Baxter Healthcare GmbH Tel: +43 1 71120 0 austria office healthcare@baxter.com

Polska

Baxter Polska Sp. z o.o. Tel: +48 22 488 37 77

Portugal

Baxter Médico Farmacêutica, Lda. Tel: +351 21 925 25 00

România

BAXTER HEALTHCARE SRL Tel: +40 372 302 053

Slovenija

Baxter d.o.o.

Tel: +386 1 420 16 80

Slovenská republika

Baxter Slovakia s.r.o. Tel: +421 2 32 10 11 50

Suomi/Finland

Baxter Oy

Puh/Tel: +358 (09) 862 111

Κύπρος

Baxter Holding B.V. Tηλ: +31 (0)30 2488 911

Latvija

Baxter Latvia SIA Tel: +371 677 84784 **Sverige**

Baxter Medical AB Tel: +46 (0)8 632 64 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Baxter Holding B.V. Tel: +44 (0)1635 206345

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: http://www.ema.europa.eu.

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg (zie rubriek 3):

Er moet voorzichtig worden omgesprongen met Caelyx pegylated liposomal dispersie. Het gebruik van handschoenen is verplicht. Als Caelyx pegylated liposomal in contact komt met de huid of de slijmvliezen, moet onmiddellijk en grondig met zeep en water worden gewassen. Caelyx pegylated liposomal moet behandeld en vernietigd worden op dezelfde manier als andere kankerbestrijdende middelen in overeenstemming met lokale vereisten.

Bepaal de dosis Caelyx pegylated liposomal die moet worden toegediend (gebaseerd op de aanbevolen dosering en de lichaamsoppervlakte van de patiënt). Zuig de juiste hoeveelheid Caelyx pegylated liposomal op in een steriele spuit. Er moet absoluut strikt op toegezien worden dat aseptisch gewerkt wordt want Caelyx pegylated liposomal bevat geen conserveermiddel of bacteriostatisch middel. De geschikte dosis Caelyx pegylated liposomal moet vóór toediening verdund worden in een 5 % (50 mg/ml) glucose-oplossing voor intraveneuze infusie. Voor doses < 90 mg moet Caelyx pegylated liposomal in 250 ml verdund worden, voor doses ≥ 90 mg wordt Caelyx pegylated liposomal verdund in 500 ml.

Om het risico op infusiereacties te minimaliseren, moet de initiële dosis toegediend worden met een debiet van niet meer dan 1 mg/minuut. Als er geen infusiereacties optreden, mogen de volgende infusies van Caelyx pegylated liposomal over een periode van 60 minuten worden toegediend.

Tijdens klinische onderzoeken naar borstkanker werd bij patiënten die een infusiereactie ondervonden toegestaan de toediening van intraveneuze infusie als volgt aan te passen: 5 % van de totale dosis werd langzaam toegediend per intraveneuze infusie gedurende de eerste 15 minuten. Indien geen reactie optrad, werd de infusiesnelheid verdubbeld gedurende de volgende 15 minuten. Indien het product goed werd verdragen, werd de volledige dosis toegediend gedurende het volgende uur. De totale infusieduur bedroeg 90 minuten.

Als de patiënt vroegtijdige symptomen of tekens van een infusiereactie vertoont, moet de infusie onmiddellijk stopgezet worden, moet een passende premedicatie worden toegediend (antihistaminicum en/of kortwerkend corticosteroïd) en moet met een lagere snelheid herbegonnen worden.

Het gebruik van een ander verdunningsmiddel dan 5% (50 mg/ml) glucose-oplossing voor intraveneuze infusie of de aanwezigheid van eventuele bacteriostatische middelen zoals benzylalcohol kunnen tot gevolg hebben dat Caelyx pegylated liposomal neerslaat.

Het wordt aanbevolen de Caelyx pegylated liposomal -infuuslijn aan te sluiten via de zijklep van een intraveneus infuus van een 5 % (50 mg/ml) glucose. De infusie mag in een perifere vene worden toegediend. Niet gebruiken met in-line filters.

BIJLAGE IV

WETENSCHAPPELIJKE CONCLUSIES EN REDENEN VOOR DE WIJZIGING VAN DE VOORWAARDEN VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Wetenschappelijke conclusies

Rekening houdend met het beoordelingsrapport van het Risicobeoordelingscomité voor geneesmiddelenbewaking (PRAC) over de periodieke veiligheidsupdate(s) (PSUR('s)) voor doxorubicine, heeft het Comité voor geneesmiddelen voor menselijk gebruik (CHMP) de volgende wetenschappelijke conclusies getrokken:

Gezien de beschikbare gegevens over interstitiële longziekte uit de literatuur en spontane meldingen, waaronder in sommige gevallen een nauw tijdsverband, is het PRAC van mening dat een oorzakelijk verband tussen gepegyleerd liposomaal doxorubicine en interstitiële longziekte ten minste een redelijke mogelijkheid is. Het PRAC heeft geconcludeerd dat de productinformatie van producten die gepegyleerd liposomaal doxorubicine bevatten, dienovereenkomstig aangepast dient te worden.

Het CHMP stemt in met de door het PRAC getrokken wetenschappelijke conclusies.

Redenen voor de wijziging van de voorwaarden verbonden aan de vergunning(en) voor het in de handel brengen

Op basis van de wetenschappelijke conclusies voor doxorubicine is het CHMP van mening dat de baten-risicoverhouding van het/de geneesmiddel(en) dat/die doxorubicine bevat(ten) ongewijzigd blijft op voorwaarde dat de voorgestelde wijzigingen in de productinformatie worden aangebracht.

Het CHMP beveelt aan de voorwaarden van de vergunning(en) voor het in de handel brengen te wijzigen.