ANEXA I REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacții adverse suspectate. Vezi pct. 4.8 pentru modul de raportare a reacțiilor adverse.

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Calquence 100 mg capsule

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare capsulă conține acalabrutinib 100 mg.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Capsulă tare (capsulă).

Capsulă cu corp de culoare galbenă și capac de culoare albastră, de mărimea 1 (20 mm), inscripționată cu "ACA 100 mg" cu cerneală neagră.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicatii terapeutice

Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu leucemie limfocitară cronică (LLC) netratată anterior.

Calquence în monoterapie este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu leucemie limfocitară cronică (LLC) cărora li s-a administrat cel puțin o terapie anterioară.

4.2 Doze şi mod de administrare

Tratamentul cu acest medicament trebuie inițiat și supravegheat de un medic cu experiență în utilizarea terapiilor antineoplazice.

Doze

Doza recomandată este de 100 mg de acalabrutinib de două ori pe zi (echivalentul unei doze zilnice totale de 200 mg). Pentru informații referitoare la dozele recomandate de obinutuzumab, consultați rezumatul caracteristicilor produsului pentru obinutuzumab.

Intervalul de administrare a dozelor este de aproximativ 12 ore.

Tratamentul cu Calquence trebuie continuat până la progresia bolii sau până la apariția toxicității inacceptabile.

Ajustarea dozelor

Reacții adverse

Recomandările privind modificarea dozelor de Calquence în cazul reacțiilor adverse de grad ≥ 3 sunt prezentate în tabelul 1.

Tabelul 1. Ajustări recomandate ale dozelor în caz de reacții adverse*

Reacție adversă	Apariția reacției	Modificarea dozei
	adverse	(doza de început = 100 mg la intervale
		aproximative de 12 ore)
Trombocitopenie de gradul 3	Prima și a doua	Se va întrerupe administrarea Calquence
cu sângerare,		Odată ce toxicitatea s-a remis la gradul 1 sau la
Trombocitopenie de gradul 4		valorile inițiale, se poate relua administrarea
Sau		Calquence în doze de 100 mg la intervale de
Neutropenie de gradul 4 care		aproximativ 12 ore
persistă mai mult de 7 zile	A treia	Se va întrerupe administrarea Calquence
		Odată ce toxicitatea s-a remis la gradul 1 sau la
Toxicități non-hematologice		valorile inițiale, se poate relua administrarea
de gradul 3 sau mai severe		Calquence în doze de 100 mg o dată pe zi
	A patra	Se va întrerupe definitiv tratamentul cu
		Calquence

^{*}Reacțiile adverse au fost clasificate pe grade de severitate conform Criteriilor de terminologie comună pentru evenimentele adverse ale Institutului Național Oncologic (*National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events*, NCI CTCAE), versiunea 4.03.

Interacţiuni

În tabelul 2 sunt prezentate recomandările cu privire la utilizarea Calquence concomitent cu inhibitori sau inductori ai CYP3A și cu medicamente care reduc secreția acidului gastric (vezi pct. 4.5).

Tabelul 2. Utilizarea concomitent cu inhibitori sau inductori ai CYP3A și cu medicamente care reduc secreția acidului gastric

	Medicamentul administrat concomitent	Recomandări privind utilizarea Calquence
Inhibitori	Inhibitor puternic al CYP3A	Utilizarea concomitentă trebuie evitată. Dacă acești inhibitori se vor utiliza pe termen scurt (cum ar fi anti-infecțioasele, utilizate până la șapte zile), tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt.
CYP3A	Inhibitor moderat al CYP3A	Nu este necesară ajustarea dozelor. Pacienții trebuie monitorizați cu atenție pentru apariția reacțiilor adverse în cazul administrării de inhibitori moderați ai CYP3A.
	Inhibitor uşor al CYP3A	Nu este necesară ajustarea dozelor.

Inductori ai CYP3A	Inductor puternic al CYP3A	Utilizarea concomitentă trebuie evitată.
	Inhibitori de pompă de protoni	Utilizarea concomitentă trebuie evitată.
Medicamente ce reduc secreția de acid gastric	Antagoniști ai receptorilor histaminergici H2	Calquence trebuie administrat cu 2 ore înainte (sau la 10 ore după) administrarea unui antagonist al receptorilor histaminergici H2.
gustre	Medicamente antiacide	Intervalul între administrările medicamentelor trebuie să fie de cel puţin 2 ore.

Doze omise

Dacă pacientul omite să-și administreze o doză de Calquence și au trecut mai mult de 3 ore de la momentul programat pentru administrare, pacientul trebuie instruit să ia următoarea doză conform schemei terapeutice obișnuite. Nu trebuie administrată o doză dublă de Calquence pentru a compensa doza omisă.

Grupe speciale de pacienți

Vârstnici

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienți vârstnici (vârsta ≥ 65 ani) (vezi pct. 5.2).

Insuficiență renală

Nu s-au efectuat studii clinice specifice la pacienți cu insuficiență renală. Studiile clinice cu Calquence au inclus pacienți cu insuficiență renală ușoară sau moderată. Nu este necesară ajustarea dozei la pacienții cu insuficiență renală ușoară sau moderată (clearance al creatininei mai mare de 30 ml/min). Trebuie menținută o hidratare adecvată și nivelurile serice ale creatininei trebuie monitorizate periodic. La pacienții cu insuficiență renală severă (clearance al creatininei < 30ml/min) se va administra Calquence numai dacă beneficiile tratamentului depășesc riscurile și acești pacienți trebuie monitorizați cu atenție pentru apariția semnelor de toxicitate. Nu există date provenite de la pacienții cu insuficiență renală severă sau de la pacienții dializați (vezi pct. 5.2).

Insuficiență hepatică

Nu există recomandări privind ajustarea dozelor la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară sau moderată (clasa Child-Pugh A, Child-Pugh B sau valori ale bilirubinei totale de 1,5 până la 3 ori mai mari decât limita superioară a valorilor normale [LSVN] și orice valori ale AST). Cu toate acestea, pacienții cu insuficiență hepatică moderată trebuie atent monitorizați pentru semne de toxicitate. Nu se recomandă utilizarea Calquence la pacienți cu insuficiență hepatică severă (clasa Child-Pugh C sau valori ale bilirubinei totale de >3 ori mai mari decât LSVN și orice valori ale AST) (vezi pct. 5.2).

Boală cardiacă severă

Pacienții cu boli cardiovasculare severe au fost excluși din studiile clinice privind Calquence.

Copii și adolescenți

Siguranța și eficacitatea administrării Calquence la copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 0 și 18 ani nu au fost încă stabilite. Nu sunt disponibile date.

Mod de administrare

Calquence este indicat pentru administrare pe cale orală. Capsulele trebuie înghițite întregi cu apă la aproximativ același moment în fiecare zi, împreună cu sau fără alimente (vezi pct. 4.5). Capsulele nu trebuie mestecate, dizolvate sau deschise, deoarece acest lucru poate modifica absorbția medicamentului în organism.

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la punctul 6.1.

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

<u>Hemoragii</u>

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au apărut evenimente hemoragice majore, inclusiv hemoragii gastro-intestinale sau la nivelul sistemului nervos central, unele dintre acestea având consecințe letale. Aceste evenimente au survenit la pacienți cu, dar și fără trombocitopenie. Per ansamblu, evenimentele de sângerare au fost de tip mai puțin sever, cum ar fi apariția echimozelor și peteșiilor (vezi pct. 4.8).

Mecanismul de la baza evenimentelor de sângerare nu este bine înțeles.

Pacienții tratați cu agenți antitrombotici pot fi expuși unui risc crescut de apariție a hemoragiilor. Dacă este necesar din punct de vedere medical, se recomandă prudență în administrare concomitent cu medicamente antitrombotice și trebuie avută în vedere monitorizarea suplimentară a pacienților pentru apariția eventualelor semne de sângerare. Warfarina sau alți inhibitori ai vitaminei K nu trebuie administrați concomitent cu Calquence.

În cazul unei intervenții chirurgicale, trebuie analizate beneficiile și riscurile întreruperii tratamentului cu Calquence timp de cel puțin 3 zile înainte și după intervenție.

Infectii

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au apărut cazuri de infecții grave (bacteriene, virale sau fungice), inclusiv evenimente letale. Aceste infecții au survenit preponderent în absența neutropeniei de gradul 3 sau 4, infecția neutropenică fiind raportată la 1,9% din totalitatea pacienților. Au fost înregistrate cazuri de infecții determinate de reactivarea virusului hepatitic B (VHB) și a virusului herpes zoster (VHZ), cazuri de aspergiloză și leucoencefalopatie multifocală progresivă (LMP) (vezi pct. 4.8).

Reactivare virală

S-au raportat cazuri de reactivare virală a hepatitei B la pacienții cărora li se administra Calquence. Înainte de inițierea tratamentului cu Calquence trebuie determinat statusul serologic al virusului hepatitic B (VHB). Dacă pacienții sunt pozitivi la testul serologic pentru hepatita B, înainte de a începe tratamentul

trebuie consultat un medic specialist în hepatologie și pacientul trebuie monitorizat și gestionat conform standardelor medicale locale pentru a se preveni reactivarea hepatitei B.

Au fost raportate cazuri de apariție a leucoencefalopatiei multifocale progresive (LMP), inclusiv cazuri letale, după administrarea Calquence în contextul utilizării anterioare sau concomitente a unei terapii imunosupresoare. Medicii trebuie să ia în considerare LMP în diagnosticul diferențial al pacienților cu semne sau simptome noi sau agravate de natură neurologică, cognitivă sau comportamentală. Dacă se suspicionează LMP, trebuie efectuate evaluările diagnostice corespunzătoare și tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt până la excluderea LMP. Dacă există orice suspiciune, se recomandă trimiterea pacientului la neurolog în vederea efectuării de teste diagnostice adecvate pentru LMP, inclusiv RMN, de preferință cu substanță de contrast, testarea lichidului cefalorahidian (LCR) pentru prezența ADN-ului viral al JC și trebuie avută în vedere repetarea evaluărilor neurologice.

În cazul pacienților cu risc crescut de infecții oportuniste trebuie avut în vedere tratamentul profilactic în conformitate cu standardul de îngrijire. Pacienții trebuie monitorizați pentru apariția semnelor și simptomelor de infecție și tratați după cum este adecvat din punct de vedere medical.

Citopenii

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au fost înregistrate citopenii de gradul 3 sau 4, inclusiv neutropenie, anemie și trombocitopenie apărute în cursul tratamentului. Valorile hemoleucogramei trebuie monitorizate după cum este indicat din punct de vedere medical (vezi pct. 4.8).

A doua malignitate primară

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab a apărut și a doua malignitate primară, inclusiv cancere cutanate sau non-cutanate. Cazurile de cancer cutanat au fost frecvent raportate. Pacienții trebuie monitorizați pentru apariția cancerelor cutanate și sfătuiți să se protejeze de expunerea la soare (vezi pct. 4.8).

Fibrilație atrială

În rândul pacienților cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au apărut cazuri de fibrilație atrială/flutter atrial. Pacienții trebuie monitorizați pentru apariția simptomelor (de exemplu, palpitații, amețeală, sincopă, durere toracică, dispnee) de fibrilație atrială și flutter atrial, cu efectuarea unei ECG atunci când este indicat medical (vezi pct. 4.5 și 4.2). La pacienții care dezvoltă fibrilație atrială în timpul tratamentului cu Calquence, trebuie luată în considerare o evaluare detaliată a riscului de afecțiuni tromboembolice. La pacienții cu risc înalt de afecțiuni tromboembolice, trebuie avut în vedere tratamentul strict controlat cu anticoagulante și trebuie luate în considerare alte opțiuni terapeutice decât Calquence.

Alte medicamente

Administrarea de inhibitori puternici ai CYP3A concomitent cu Calquence poate determina creșterea expunerii la acalabrutinib și, în consecință, creșterea riscului de apariție a toxicităților. Invers, administrarea de inductori ai CYP3A concomitent cu Calquence poate determina scăderea expunerii la acalabrutinib, cu riscul implicit de pierdere a eficacității. Administrarea concomitentă cu inhibitori puternici ai CYP3A trebuie evitată. Dacă acești inhibitori vor fi utilizați pe termen scurt (cum sunt medicamentele anti-infecțioase administrate până la 7 zile), tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt. În

cazul în care este administrat un inhibitor moderat al CYP3A, pacienții trebuie monitorizați îndeaproape pentru apariția semnelor de toxicitate (vezi pct. 4.2 și 4.5). Utilizarea concomitentă cu inductori puternici ai CYP3A4 trebuie evitată datorită riscului de ineficacitate a tratamentului.

Calquence conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Acalabrutinib și metabolitul său activ sunt metabolizați preponderent de enzima 3A4 a citocromului P450 (CYP3A4) și ambii constituie substraturi pentru P-gp și proteina de rezistență în cancerul mamar (*breast cancer resistance protein*, BCRP).

Substanțe active care pot crește concentrațiile plasmatice de acalabrutinib

Inhibitori ai CYP3A/P-gp

Administrarea concomitentă cu un inhibitor puternic al CYP3A/P-gp (itraconazol în doză de 200 mg o dată pe zi, timp de 5 zile) a crescut valorile C_{max} și ASC pentru acalabrutinib de 3,9 ori și, respectiv, de 5,0 ori la voluntari sănătoși (N=17).

Administrarea concomitentă cu inhibitori puternici ai CYP3A/P-gp trebuie evitată. În cazul în care este necesară utilizarea pe termen scurt a inhibitorilor puternici de CYP3A/P-gp (de exemplu, ketaconazol, conivaptan, claritromicină, indinavir, itraconazol, ritonavir, telaprevir, posaconazol, voriconazol), tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt (vezi pct. 4.2).

Administrarea concomitentă cu inhibitori moderați ai CYP3A (fluconazol 400 mg în doză unică sau isavuconazol 200 mg în doză repetată timp de 5 zile) la voluntari sănătoși a crescut valorile C_{max} și ASC pentru acalabrutinib de 1,4 până la 2 ori, în timp ce valorile C_{max} și ASC pentru metabolitul activ ACP-5862 au scăzut de 0,65 ori până la 0,88 ori, comparativ cu administrarea acalabrutinib în monoterapie. Nu este necesară ajustarea dozei în cazul administrării concomitente cu inhibitori moderați ai CYP3A. Pacienții trebuie monitorizați îndeaproape pentru apariția reacțiilor adverse (vezi pct. 4.2).

Substanțe active care pot scădea concentrațiile plasmatice de acalabrutinib

Inductori ai CYP3A

Administrarea concomitentă cu un inductor puternic al CYP3A (rifampicină în doză de 600 mg o dată pe zi, timp de 9 zile) a scăzut valorile C_{max} și ASC pentru acalabrutinib cu 68% și, respectiv, cu 77% la voluntari sănătoși (N=24).

Administrarea concomitentă cu inductori potenți ai activității CYP3A (de exemplu, fenitoină, rifampicină, carbamazepină) trebuie evitată. Utilizarea concomitentă a sunătorii trebuie evitată deoarece poate scădea în mod impredictibil concentrațiile plasmatice de acalabrutinib.

Medicamente care scad secreția de acid gastric

Solubilitatea acalabrutinib scade odată cu creșterea pH-ului. Administrarea acalabrutinib concomitent cu

un medicament antiacid (carbonat de calciu în doză de 1 g) a scăzut valoarea ASC a acalabrutinib cu 53% la subiecți sănătoși. Administrarea concomitent cu un inhibitor al pompei de protoni (omeprazol 40 mg timp de 5 zile) a scăzut ASC pentru acalabrutinib cu 43%.

Dacă este necesar tratamentul cu un medicament care scade aciditatea gastrică, se va lua în considerare un medicament antiacid (precum carbonatul de calciu) sau un antagonist al receptorilor histaminergici H2 (de exemplu, ranitidină sau famotidină). În cazul utilizării medicamentelor antiacide, intervalul între administrările medicamentelor trebuie să fie de cel puțin 2 ore (vezi pct. 4.2). În cazul utilizării de antagoniști ai receptorilor histaminergici H2, Calquence trebuie administrat cu 2 ore înainte de (sau la 10 ore după) antagonistul respectiv.

Din cauza efectului de lungă durată al inhibitorilor de pompă de protoni, este posibil ca decalajul în timp față de momentul administrării dozelor de inhibitori de pompă de protoni să nu elimine riscul de interacțiune cu Calquence și de aceea trebuie evitată administrarea concomitentă (vezi pct. 4.2).

Substanțe active ale căror concentrații plasmatice pot fi modificate de Calquence

Substraturi pentru CYP3A

Pe baza datelor din studiile *in vitro*, nu se poate exclude posibilitatea ca acalabrutinib să inhibe CYP3A4 la nivel intestinal și să crească astfel expunerea la medicamentele-substrat pentru CYP3A4 susceptibile a fi metabolizate de enzimele CYP3A din intestin. Se recomandă prudență în cazul utilizării acalabrutinib concomitent cu medicamente substrat pentru CYP3A4, cu interval terapeutic îngust și care se administrează pe cale orală (precum ciclosporină, ergotamină, pimozidă).

Efectul acalabrutinib asupra medicamentelor substrat pentru CYP1A2

Studiile *in vitro* indică faptul că acalabrutinib induce activitatea CYP1A2. Administrarea acalabrutinib concomitent cu substraturi pentru CYP1A2 (de exemplu, teofilină, cafeină) poate scădea expunerea la aceste medicamente.

Efectele acalabrutinib și ale metabolitului său activ, ACP-5862, asupra sistemelor transportoare de medicamente

Acalabrutinib poate crește expunerea la medicamentele substrat pentru BCRP (de exemplu, metotrexatul) administrate simultan, prin inhibiția BCRP de la nivel intestinal (vezi pct. 5.2). Pentru a reduce la minimum posibilitatea unei interacțiuni la nivel gastrointestinal (GI), medicamentele substrat pentru BCRP cu administrare pe cale orală și cu interval terapeutic îngust, precum metotrexatul, trebuie administrate cu cel puțin 6 ore înainte sau după acalabrutinib.

ACP-5862 poate crește expunerea la medicamentele substrat pentru MATE1 (de exemplu, metforminul) administrate simultan, prin inhibiția MATE1 (vezi pct. 5.2). Pacienții tratați concomitent cu medicamente a căror eliminare depinde de transportorul MATE1 (precum metforminul) trebuie monitorizați pentru depistarea semnelor de modificare a tolerabilității ca urmare a creșterii expunerii la medicația administrată concomitent cu Calquence.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Femeile aflate la vârsta fertilă

Femeile cu potențial fertil trebuie sfătuite să nu rămână însărcinate pe durata tratamentului cu Calquence.

Sarcina

Nu există date sau există un volum limitat de date privind utilizarea acalabrutinib la femeile gravide. Pe baza rezultatelor din studiile la animale, este posibil să existe un risc pentru făt asociat cu expunerea la acalabrutinib pe durata sarcinii. Au fost observate cazuri de distocie (travaliu dificil sau prelungit) la șobolan, iar administrarea la femele de iepure gestante s-a asociat cu reducerea creșterii fetale (vezi pct. 5.3).

Calquence nu trebuie utilizat pe durata sarcinii decât dacă starea clinică a femeii impune tratamentul cu acalabruțininb.

Alăptarea

Nu se cunoaște dacă acalabrutinib se excretă în laptele uman. Nu există date cu privire la efectele acalabrutinib asupra sugarului sau asupra producției de lapte. Prezența acalabrutinib și a metabolitului său activ a fost depistată în laptele matern al femelelor de șobolan. Nu se poate exclude un risc pentru sugari. Mamele aflate în perioada de alăptare sunt sfătuite să nu alăpteze pe durata tratamentului cu Calquence și timp de încă 2 zile după administrarea ultimei doze.

Fertilitatea

Nu există date privind efectele Calquence asupra fertilității la om. În cadrul unui studiu non-clinic în care s-a administrat acalabrutinib la șobolani masculi și femele nu au fost observate efecte adverse asupra parametrilor de fertilitate (vezi pct. 5.3).

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Calquence nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, pe durata tratamentului cu acalabrutinib au fost raportate stări de oboseală și amețeli, iar pacienții care manifestă aceste simptome trebuie sfătuiți să nu conducă vehicule sau să folosească utilaje decât după dispariția acestora.

4.8 Reactii adverse

Rezumatul profilului de siguranță

În rândul celor 1040 pacienți tratați cu Calquence în monoterapie, cele mai frecvente (\geq 20%) reacții adverse induse de medicament (RAIM), de orice grad, raportate la pacienți au fost infecțiile (66,7%), cefaleea (37,8%), diareea (36,7%), echimozele (34,1%), durerea musculo-scheletică (33,1%), greața (21,7%), fatigabilitatea (21,3%), tusea (21%) și erupțiile cutanate tranzitorii (20,3%). Cel mai frecvent raportate (\geq 5%) reacții adverse induse de medicament cu severitate de gradul \geq 3 au fost infecțiile (17,6%), leucopenia (14,3%), neutropenia (14,2%) și anemia (7,8%).

În rândul celor 223 de pacienți tratați cu Calquence în asociere, cele mai frecvente (\geq 20%) RAIM de orice grad raportate la pacienți au fost infecțiile (74%), durerea musculo-scheletică (44,8%), diareea (43,9%), cefaleea (43%), leucopenia (31,8%), neutropenia (31,8%), tusea (30,5%), fatigabilitatea (30,5%), artralgia (26,9%), greața (26,9%), amețeala (23,8%) și constipația (20,2%). Cel mai frecvent raportate (\geq 5%) reacții adverse induse de medicament cu severitate de gradul \geq 3 au fost leucopenia (30%), neutropenia (30%), infecțiile (21,5%), trombocitopenia (9%) și anemia (5,8%).

Lista tabelară a reacțiilor adverse

Următoarele reacții adverse induse de medicament (RAIM) au fost identificate în studiile clinice derulate la pacienți cărora li s-a administrat Calquence pentru tratamentul malignităților hematologice. Durata mediană a tratamentului cu Calquence conform datelor cumulate din studii a fost de 26,2 luni.

Reacțiile adverse induse de medicament sunt enumerate conform sistemului MedDRA de clasificare pe aparate, sisteme și organe (ASO). În cadrul fiecărei clase de aparate, sisteme și organe, reacțiile adverse sunt enumerate în funcție de frecvență, începând cu cele mai frecvente. De asemenea, categoriile corespunzătoare de frecvență pentru fiecare RAIM sunt definite astfel: foarte frecvente ($\geq 1/100$); frecvente ($\geq 1/100$); mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$); rare (1/1000); rare (1/1000); foarte rare (1/1000); cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile). În cadrul fiecărei categorii de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravității.

Tabelul 3. Reacții adverse induse de medicament* la pacienți cu malignități hematologice tratați cu acalabrutinib în monoterapie (n=1040)

ASO MedDRA	Termen MedDRA	Frecvența totală (toate gradele CTCAE)	Frecvența reacțiilor de grad CTCAE ≥ 3 [†]
	Înfecții la nivelul tractului respirator superior	Foarte frecvente (22%)	0,8%
	Sinuzită	Foarte frecvente (10,7%)	0,3%
	Pneumonie	Frecvente (8,7%)	5,1%
	Infecție la nivelul tractului urinar	Frecvente (8,5%)	1,5%
Infecții și infestări	Rinofaringită	Frecvente (7,4%)	0%
	Bronșită	Frecvente (7,6%)	0,3%
	Infecții cu virus herpetic [†]	Frecvente (5,9%)	0,7%
	Infecții cu Aspergillus [†]	Mai puţin frecvente (0,5%)	0,4%
	Reactivarea hepatitei B	Mai puţin frecvente (0,1%)	0,1%
A doua malignitate primară [†] Neoplasme benigne, maligne și de tip nedeterminat ADMP cu excepția cancerului cutanat de alt tip decât melanomul [†]		Foarte frecvente (12,2%) Frecvente (6,6%) Frecvente (6,5%)	4,1% 0,5% 3,8%

	Neutropenie [†]	Foarte frecvente (15,7%)	14,2%
	Anemie [†]	Foarte frecvente (13,8%)	7,8%
hematologice și limfatice	Trombocitopenie [†]	Frecvente (8,9%)	4,8%
	Limfocitoză	Mai puţin frecvente (0,3%)	0,2%
Tulburări metabolice și de nutriție	bolice și de Sindrom de liză tumorală [±] Mai puțin frecvente (0,5%)		0,4%
Tulburări ale	Cefalee	Foarte frecvente (37,8%)	1,1%
sistemului nervos	Amețeală	Foarte frecvente (13,4%)	0,2%
Tulburări cardiace	Fibrilație atrială/flutter atrial [†]	Frecvente (4,4%)	1,3%
	Echimoze [†]	Foarte frecvente (34,1%) Foarte frecvente	0% 0%
	Contuzii Peteşii Echimoze	(21,7%) Foarte frecvente (10,7%)	0% 0%
Tulburări vasculare	Hemoragie/hematom [†] Hemoragie gastro-intestinală Hemoragie intracraniană	ro-intestinală Frecvente (2,3%)	
	Hipertensiune arterială [†]	Frecvente (7,6%)	3,5%
	Epistaxis	Frecvente (7%)	0,3%
	Diaree	Foarte frecvente (36,7%)	2,6%
	Greață	Foarte frecvente (21,7%)	1,2%
Tulburări gastro- intestinale	Constipație	Foarte frecvente (14,5%)	0,1%
	Vărsături	Foarte frecvente (13,3%)	0,9%
	Durere abdominală	Foarte frecvente (12,5%)	1%
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	Erupție cutanată tranzitorie [†]	Foarte frecvente (20,3%)	0,6%
Tulburări musculo-scheletice	Durere musculo-scheletică [†]	Foarte frecvente (33,1%)	1,5%
și ale țesutului conjunctiv	Artralgie	Foarte frecvente (19,1%)	0,7%
Tulburări generale	Fatigabilitate	Foarte frecvente (21,3%)	1,7%
și la nivelul locului de administrare	Astenie	Frecvente (5,3%)	0,8%
	Scăderea valorilor hemoglobinei§	Foarte frecvente (42,6%)	10,1%

	Scăderea numărului absolut de neutrofile (NAN)§	Foarte frecvente (41,8%)	20,7%
Investigații diagnostice [¶] (constatări bazate	Scăderea numărului de	Foarte frecvente (31,1%)	6,9%

^{*}Conform Criteriilor de terminologie comună pentru evenimentele adverse ale Institutului Național Oncologic (*National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events*, NCI CTCAE), versiunea 4.03. [†]Include mai mulți termeni ce denotă RAIM.

Tabelul 4. Reacții adverse induse de medicament* la pacienții cu malignități hematologice tratați cu acalabrutinib ca terapie asociată (n=223)

ASO MedDRA	Termen MedDRA	Frecvența totală (toate gradele CTCAE)	Frecvenţa reacţiilor de grad CTCAE ≥ 3 [†]
	Înfecții la nivelul tractului respirator superior	Foarte frecvente (31,4%)	1,8%
	Sinuzită	Foarte frecvente (15,2%)	0,4%
	Rinofaringită	Foarte frecvente (13,5%)	0,4%
	Infecție la nivelul tractului urinar	Foarte frecvente (13%)	0,9%
T 6 /·· · · 6 /· ·	Pneumonie	Foarte frecvente (10,8%)	5,4%
Infecții și infestări	Bronșită	Frecvente (9,9%)	0%
	Infecții cu virus herpetic [†]	Frecvente (6,7%)	1,3%
	Leucoencefalopatie multifocală progresivă	Mai puţin frecvente (0,4%)	0,4%
	Reactivarea hepatitei B	Mai puţin frecvente (0,9%)	0,1%
	Infecții cu Aspergillus [†]	Foarte rare (0%)	0%
A doua malignitate primară [†] Neoplasme benigne, maligne și de tip nedeterminat A doua malignitate primară [†] Cancer cutanat de alt tip decât melanomul [†] ADMP cu excepția cancerului cutanat de alt tip decât		Foarte frecvente (13%) Frecvente (7,6%) Frecvente (6,3%)	4,0% 0,4% 3,6%
Tulburări	melanomul [†] Fulburări Neutropenie [†]		30%
imfatice Trombocitopenie [†]		Foarte frecvente (13,9%)	9%

 $[\]pm \hat{l}n$ studiul ASCEND a fost înregistrat un caz de sindrom de liză tumorală indus de medicament în brațul cu acalabrutinib.

[§]Reprezintă incidența valorilor rezultatelor de laborator, nu a evenimentelor adverse raportate.

[¶] Prezentate pe grade de severitate CTCAE.

	Anemie [†]	Foarte frecvente (11,7%)	5,8%
	Limfocitoză	Mai puţin frecvente (0,4%)	0,4%
Tulburări metabolice și de nutriție	Sindrom de liză tumorală [±]	Mai puţin frecvente (1,8%)	1,3%
Tulburări ale	Cefalee	Foarte frecvente (43%)	0,9%
sistemului nervos	Amețeală	Foarte frecvente (23,8%)	0%
Tulburări cardiace	Fibrilație atrială/flutter atrial†	Frecvente (3,1%)	0,9%
Tulburări vasculare	Echimoze [†] Contuzii Peteşii Echimoze Hemoragie/hematom [†] Hemoragie gastro-intestinală Hemoragie intracraniană	Foarte frecvente (38,6%) Foarte frecvente (27,4%) Foarte frecvente (11,2%) Frecvente (3,1%) Foarte frecvente (17,5%) Frecvente (3,6%) Mai puţin frecvente (0,9%)	0% 0% 0% 0% 0% 1,3% 0,9% 0%
	Hipertensiune arterială [†]	Foarte frecvente (13,5%)	3,6%
	Epistaxis	Frecvente (8,5%)	0%
	Diaree	Foarte frecvente (43,9%)	4,5%
	Greață	Foarte frecvente (26,9%)	0%
Tulburări gastro- intestinale	Constipație	Foarte frecvente (20,2%)	0%
intestinate	Vărsături	Foarte frecvente (19,3%)	0,9%
	Durere abdominală [†]	Foarte frecvente (14,8%)	1,3%
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	Erupție cutanată tranzitorie [†]	Foarte frecvente (30,9%)	1,8%
Tulburări musculo-scheletice	Durere musculo-scheletică [†]	Foarte frecvente (44,8%)	2,2%
și ale țesutului conjunctiv	Artralgie	Foarte frecvente (26,9%)	1,3%
Tulburări generale și la nivelul locului de administrare	Fatigabilitate	Foarte frecvente (30,5%)	1,8%
	Astenie	Frecvente (7,6%)	0,4%
Investigații diagnostice [¶]	Scăderea numărului absolut de neutrofile (NAN)§	Foarte frecvente (57,4%)	35%
(constatări bazate pe	Scăderea numărului de trombocite [§]	Foarte frecvente (46,2%)	10,8%

Scăderea valorilor hemoglobinei§	Foarte frecvente (43,9%)	9%
----------------------------------	--------------------------	----

^{*}Conform Criteriilor de terminologie comună pentru evenimentele adverse ale Institutului Național Oncologic (*National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events*, NCI CTCAE), versiunea 4.03. †Include mai mulți termeni ce denotă RAIM.

- §Reprezintă incidența valorilor rezultatelor de laborator, nu a evenimentelor adverse raportate.
- ¶ Prezentate pe grade de severitate CTCAE.

Descrierea reactiilor adverse selectate

Întreruperea administrării și reducerea dozei din cauza reacțiilor adverse

În rândul celor 1040 de pacienți tratați cu Calquence în monoterapie, cazurile de întrerupere a tratamentului din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 9,3% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost pneumonia, trombocitopenia și diareea. Reducerile dozei din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 4,2% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost reactivarea hepatitei B, sepsisul și diareea.

În rândul celor 223 de pacienți tratați cu Calquence ca terapie asociată, cazurile de întrerupere a tratamentului din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 10,8% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost pneumonia, trombocitopenia și diareea. Reducerile dozei din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 6,7% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost neutropenia, diareea și vărsăturile.

Vârstnici

Dintre cei 1040 de pacienți din studiile clinice cu Calquence în monoterapie, 41% au avut vârsta peste 65 de ani și sub 75 de ani și 22% au avut vârsta de 75 de ani sau peste. Nu au fost observate diferențe relevante clinic între pacienții cu vârsta ≥ 65 ani și pacienții mai tineri în ceea ce privește siguranța sau eficacitatea tratamentului.

Dintre cei 223 de pacienți din studiile clinice cu Calquence ca terapie asociată cu obinutuzumab, 47% au avut vârsta peste 65 de ani și sub 75 de ani și 26% au avut vârsta de 75 de ani sau peste. Nu au fost observate diferențe relevante clinic între pacienții cu vârsta ≥ 65 ani și pacienții mai tineri în ceea ce privește siguranța sau eficacitatea tratamentului.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, astfel cum este menționat în Anexa V.

4.9 Supradozaj

Nu există un tratament specific pentru supradozajul cu acalabrutinib şi simptomele supradozajului nu au fost stabilite. În caz de supradozaj, pacienții trebuie atent monitorizați pentru apariția semnelor sau simptomelor de reacții adverse și trebuie inițiat tratamentul simptomatic corespunzător.

[±]În studiul ASCEND a fost înregistrat un caz de sindrom de liză tumorală indus de medicament în brațul cu acalabrutinib.

5. PROPRIETĂŢI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: Medicamente antineoplazice, inhibitori de protein-kinază, cod ATC: L01EL02.

Mecanism de acțiune

Acalabrutinib este un inhibitor selectiv al tirozin kinazei Bruton (*Bruton tyrosine kinase*, BTK). BTK este o moleculă de semnalizare a căilor receptorului pentru antigen al celulelor B (*B-cell antigen receptor*, BCR) și ale receptorilor citokinici. Semnalizarea BTK la nivelul celulelor B are ca rezultat supraviețuirea și proliferarea acestora și este necesară pentru adeziunea, traficul și chemotaxia celulelor.

Acalabrutinib și metabolitul său activ, ACP-5862, formează o legătură covalentă cu un rest de cisteină din situsul activ al BTK, determinând inactivarea ireversibilă a BTK cu interacțiuni minimale în afara țintei (off target).

Efecte farmacodinamice

La pacienții cu malignități de celulă B cărora li s-a administrat acalabrutinib în doză de 100 mg de două ori pe zi, gradul median de ocupare a BTK la starea de echilibru ≥ 95% în sângele periferic a fost menținut timp de 12 ore, având ca rezultat inactivarea BTK pe parcursul intervalului recomandat între administrările dozelor

Electrofiziologia cardiacă

Efectul acalabrutinib asupra intervalului QTc a fost evaluat pe 46 de subiecţi sănătoşi de sex masculin şi feminin în cadrul unui studiu clinic, randomizat, dublu-orb, asupra intervalului QT controlat cu placebo şi comparator activ. La administrarea în doză supraterapeutică, de 4 ori mai mare decât doza maximă recomandată, Calquence nu a prelungit intervalul QT/QTc într-o măsură relevantă clinic (de exemplu, ≥ 10 ms) (vezi pct. 4.4, 4.8 şi 5.3).

Eficacitate și siguranță clinică

Pacienții cu LLC netratată anterior

Siguranța și eficacitatea Calquence în LLC netratată anterior a fost evaluată într-un studiu randomizat, multicentric, deschis, de fază 3 (ELEVATE-TN) la 535 de pacienți. Pacienților li s-a administrat Calquence în asociere cu obinutuzumab, Calquence în monoterapie sau obinutuzumab în asociere cu clorambucil. Studiul ELEVATE-TN a inclus pacienți cu vârsta de 65 de ani ori peste sau cu vârsta între 18 și 65 de ani și afecțiuni medicale concomitente, iar 27,9% dintre pacienți au avut valori ale ClCr < 60 ml/min. Dintre pacienții cu vârsta < 65 de ani, 16,1% au avut un scor CIRS-G median de 8. Pacienților li s-a permis să administreze medicamente antitrombotice în cadrul studiului. Pacienții care necesitau tratament anticoagulant cu warfarină sau antagoniști ai vitaminei K echivalenți au fost excluși.

Pacienții au fost randomizați în raport de 1:1:1 în 3 brațe de tratament pentru a li se administra

• Calquence în asociere cu obinutuzumab (Calquence+G): Calquence în doză de 100 mg a fost administrat de două ori pe zi începând din ziua 1 a ciclului 1, până la progresia bolii sau apariția toxicității inacceptabile. Obinutuzumab a fost administrat începând din ziua 1 a ciclului 2 timp de maximum 6 cicluri de tratament. Obinutuzumab 1000 mg a fost administrat în zilele 1 și 2 (100 mg

- în ziua 1 și 900 mg în ziua 2), 8 și 15 ale ciclului 2, iar ulterior în doză de 1000 mg în ziua 1 a ciclurilor 3-7. Fiecare ciclu a avut 28 de zile.
- Calquence în monoterapie: Calquence în doză de 100 mg a fost administrat de două ori pe zi până la progresia bolii sau apariția toxicității inacceptabile.
- Obinutuzumab în asociere cu clorambucil (GClb): Obinutuzumab şi clorambucil au fost administrate timp de maximum 6 cicluri de tratament. Obinutuzumab 1000 mg a fost administrat în zilele 1 şi 2 (100 mg în ziua 1 şi 900 mg în ziua 2), 8 şi 15 ale ciclului 1, iar ulterior în doză de 1000 mg în ziua 1 a ciclurilor 2-6. Clorambucil în doză de 0,5 mg/kg a fost administrat în zilele 1 şi 15 ale ciclurilor 1-6. Fiecare ciclu a avut 28 de zile.

Pacienții au fost stratificați în funcție de statusul deleției 17p (prezență versus absență), statusul de performanță ECOG (scor 0 sau 1 versus 2) și regiunea geografică (America de Nord și Europa Occidentală versus alte regiuni). După progresia confirmată a bolii, 45 de pacienți randomizați în brațul cu GClb au trecut la tratamentul cu Calquence în monoterapie. Tabelul 5 prezintă rezumativ caracteristicile demografice și caracteristicile bolii pentru populația de pacienți a studiului la momentul inițial.

Tabelul 5. Caracteristicile inițiale ale pacienților (ELEVATE-TN) cu LLC netratată anterior

Caracteristică	Calquence în asociere cu obinutuzumab N=179	Calquence în monoterapie N=179	Obinutuzumab în asociere cu clorambucil N=177
Vârsta în ani; valoare mediană (interval)	70 (41-88)	70 (44-87)	71 (46-91)
Sex masculin; %	62	62	59,9
Rasă caucaziană; %	91,6	95	93,2
Status de performanță ECOG 0-1; %	94,4	92,2	94,4
Intervalul median de timp de la diagnostic (luni)	30,5	24,4	30,7
Ganglioni voluminoşi cu dimensiunea ≥ 5 cm; %	25,7	38	31,1
Categoria citogenetică/FISH; %			
Deleția 17p	9,5	8,9	9
Deleția 11q	17,3	17,3	18,6
Mutația TP53	11,7	10,6	11,9
IGHV fără mutații	57,5	66,5	65,5
Cariotip complex (≥ 3 anomalii)	16,2	17,3	18,1
Stadiu Rai; %			
0	1,7	0	0,6
I	30,2	26,8	28,2
II	20,1	24,6	27,1
III	26,8	27,9	22,6
IV	21,2	20,7	21,5

Obiectivul principal a fost supraviețuirea fără progresia bolii (SFP) în brațul de tratament cu Calquence+G comparativ cu brațul tratat cu GClb, evaluată de o comisie independentă de evaluare (IRC) pe baza criteriilor din 2008 ale Grupului internațional de lucru asupra leucemiei limfocitare cronice (*International Workshop on Chronic Lymphocytic Leukaemia*, IWCLL), cu includerea clarificării referitoare la limfocitoza asociată tratamentului (Cheson 2012). După o perioadă mediană de urmărire de 28,3 luni, SFP evaluată de IRC a indicat o reducere cu 90%, semnificativă statistic, a riscului de progresie a bolii sau deces pentru pacienții cu LLC netratată anterior din brațul cu Calquence+G, comparativ cu pacienții brațului cu GClb. Rezultatele cu privire la eficacitate sunt prezentate în Tabelul 6.

Tabelul 6. Rezultatele privind eficacitatea conform evaluărilor IRC (ELEVATE-TN) la pacienți cu LLC

	Calquence în asociere cu obinutuzumab N=179 Calquence în asociere monoterapi		Obinutuzumab în asociere cu clorambucil N=177	
Supravieţuirea fără progresi	a bolii [*]			
Număr de evenimente (%)	14 (7,8)	26 (14,5)	93 (52,5)	
PB, n (%)	9 (5)	20 (11,2)	82 (46,3)	
Număr de decese (%)	5 (2,8)	6 (3,4)	11 (6,2)	
Valoare mediană (IÎ 95%),	NA	NA (34,2, NA)	22,6 (20,2, 27,6)	
luni				
RR [†] (IÎ 95%)	0,10 (0,06, 0,17)	0,20 (0,13, 0,30)	-	
Valoare p	<0,0001	< 0,0001	-	
Estimare la 24 de luni, % (IÎ 95%)	92,7 (87,4, 95,8)	87,3 (80,9, 91,7)	46,7 (38,5, 54,6)	
Supravieţuirea generală ^a				
Număr de decese (%)	9 (5)	11 (6,1)	17 (9,6)	
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,47 (0,21, 1,06)	0,60 (0,28, 1,27)	-	
Rata celui mai bun răspuns ș	general [*] (RC + RCi + RPn	+ RP)		
RRG, n (%)	168 (93,9)	153 (85,5)	139 (78,5)	
(IÎ 95%)	(89,3; 96,5)	(79,6; 89,9)	(71,9; 83,9)	
Valoare p	<0,0001	0,0763	-	
RC, n (%)	23 (12,8)	1 (0,6)	8 (4,5)	
RCi, n (%)	1 (0,6)	0	0	
RPn, n (%)	1 (0,6)	2 (1,1)	3 (1,7)	
RP, n (%)	143 (79,9)	150 (83,8)	128 (72,3)	

IÎ = interval de încredere; RR = risc relativ; NA = nu a fost atinsă; RC = răspuns complet; RCi = răspuns complet cu recuperare hematologică incompletă; RPn = răspuns parțial nodular; RP = răspuns parțial;

Rezultatele privind SFP pentru Calquence în asociere cu sau fără obinutuzumab au fost consecvente la nivelul subgrupurilor, inclusiv al celor cu factori de risc înalt. La nivelul populației de pacienți cu LLC cu risc înalt (deleție 17p, deleție 11q, mutație TP53 sau IGHV fără mutații), RR aferent SFP pentru Calquence asociat sau nu cu obinutuzumab comparativ cu obinutuzumab plus clorambucil a fost de 0,08 [IÎ 95% (0,04, 0,15)] si, respectiv, de 0,13 [IÎ 95% (0,08, 0,21)].

Tabelul 7. Analiza pe subgrupuri a SFP (studiul ELEVATE-TN)

	Calquence în monoterapie		Calquence+G			
	N	Risc	IÎ 95%	N	Risc	IÎ 95%
		relativ			relativ	
Toţi subiecţii	179	0,20	(0,13; 0,30)	179	0,10	(0,06; 0,17)

^{*}Conform evaluării de către IRC

[†]Pe baza modelului stratificat Cox al riscurilor proportionale

^a Mediana SG nu a fost atinsă în ambele brațe de tratament.

				1		
Del 17p						
Da	19	0,20	(0,06;0,64)	21	0,13	(0,04;0,46)
Nu	160	0,20	(0,12;0,31)	158	0,09	(0,05;0,17)
Mutația						
TP53						
Da	19	0,15	(0,05;0,46)	21	0,04	(0,01;0,22)
Nu	160	0,20	(0,12;0,32)	158	0,11	(0,06;0,20)
Del 17p						
sau/și						
mutația						
TP53						
Da	23	0,23	(0,09;0,61)	25	0,10	(0,03;0,34)
Nu	156	0,19	(0,11;0,31)	154	0,10	(0,05;0,18)
Status						
IGHV						
Cu	58	0,69	(0,31;1,56)	74	0,15	(0,04;0,52)
mutații	119	0,11	(0,07;0,19)	103	0,08	(0,04;0,16)
Fără						
mutații						
Del 11q	2.1	0.05	(0.00.000)	2.1	0.00	(0.02.0.20)
Da	31	0,07	(0,02;0,22)	31	0,09	(0,03;0,26)
Nu	148	0,26	(0,16;0,41)	148	0,10	(0,05; 0,20)
Cariotip						
complex						
Da	31	0,10	(0,03;0,33)	29	0,09	(0,03; 0,29)
Nu	117	0,10	(0,03,0,33) (0,16;0,46)	126	0,09	(0,05,0,29) (0,05;0,21)
INU	11/	0,27	(0,10, 0,40)	120	0,11	(0,03, 0,21)

Conform datelor pe durată îndelungată, perioada mediană de urmărire a fost de 58,2 luni pentru brațul de tratament cu Calquence+G, 58,1 luni pentru brațul de tratament cu Calquence și 58,2 luni pentru brațul de tratament cu GClb. Mediana SFP evaluată de investigator nu a fost atinsă în brațele de tratament cu Calquence+G și Calquence în monoterapie și a fost de 27,8 luni în brațul cu GClb. La momentul celei mai recente întreruperi a colectării datelor, un total de 72 de pacienți (40,7%) inițial randomizați în brațul cu GClb au trecut la tratamentul cu Calquence în monoterapie. Mediana supraviețuirii generale nu a fost atinsă în niciun braț de tratament cu un total de 76 de decese: 18 (10,1%) în brațul cu Calquence+G, 30 (16,8%) în brațul cu Calquence în monoterapie și 28 (15,8%) în brațul cu GClb.

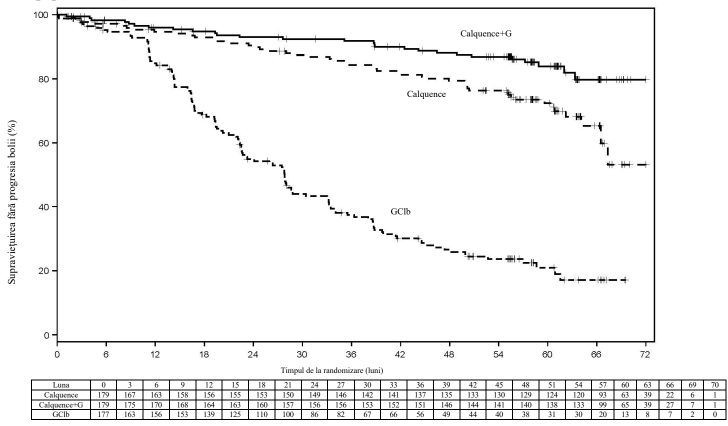
Tabelul 8. Rezultatele privind eficacitatea conform evaluărilor INV (ELEVATE-TN) la pacienți cu LLC

	Calquence în asociere cu obinutuzumab N=179	Calquence în monoterapie N=179	Obinutuzumab în asociere cu clorambucil N=177
Supraviețuirea fără progresia bolii			
Număr de evenimente (%)	27 (15,1)	50 (27,9)	124 (70,1)
PB, n (%)	14 (7,8)	30 (16,8)	112 (63,3)
Număr de decese (%)	13 (7,3)	20 (11,2)	12 (6,8)

	Calquence în asociere cu obinutuzumab N=179	Calquence în monoterapie N=179	Obinutuzumab în asociere cu clorambucil N=177
Valoare mediană (IÎ 95%), luni*	NA	NA (66,5, NA)	27,8 (22,6, 33,2)
RR [†] (IÎ 95%)	0,11 (0,07, 0,16)	0,21 (0,15, 0,30)	-
Supraviețuirea generală			
Număr de decese (%)	18 (10,1)	30 (16,8)	28 (15,8)
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,55 (0,30, 0,99)	0,98 (0,58, 1,64)	-

IÎ=interval de încredere; RR=risc relativ; NA=nu a fost atinsă

Figura 1 Curba Kaplan-Meier a SFP evaluata de INV la pacienții (ELEVATE-TN) cu LLC (populația ITT)



Pacienți cu LLC cărora li s-a administrat cel puțin o terapie anterioară

Siguranța și eficacitatea Calquence în LLC recidivată sau refractară au fost evaluate într-un studiu randomizat, multicentric, deschis, de fază 3 (ASCEND) la 310 pacienți cărora li se administrase minimum o terapie anterioară care nu includea inhibitori BCL-2 sau inhibitori ai receptorului celulelor B. Pacienților li s-a administrat Calquence în monoterapie sau terapia selectată de investigator fie idelalisib în asociere cu rituximab sau bendamustină în asociere cu rituximab. Pacienților li s-a permis să administreze

^{* 95%} interval de încredere bazat pe estimarea Kaplan-Meier.

[†]Estimare bazată pe modelul stratificat Cox al riscurilor proporționale pentru riscul relativ (IÎ 95%) stratificat în funcție de statusul deleției 17p (da sau nu)

medicamente antitrombotice în cadrul studiului. Pacienții care necesitau tratament anticoagulant cu warfarină sau antagoniști ai vitaminei K echivalenți au fost excluși.

Pacienții au fost randomizați în raport de 1:1 pentru a li se administra:

- Calquence în doză de 100 mg până la progresia bolii sau apariția toxicității inacceptabile, sau
- La alegerea investigatorului:
 - O Idelalisib în doză de 150 mg de două ori pe zi în asociere cu rituximab în doză de 375 mg/m² i.v. în ziua 1 a primului ciclu, apoi în doză de 500 mg/m² i.v. la fiecare două săptămâni până la 4 doze, iar ulterior la intervale de 4 săptămâni până la 3 doze, administrându-se în total 8 perfuzii.
 - Bendamustină în doză de 70 mg/m² (zilele 1 şi 2 ale fiecărui ciclu de 28 de zile) în asociere cu rituximab (375 mg/m²/500 mg/m²) în ziua 1 a fiecărui ciclu de 28 de zile, timp de până la 6 cicluri.

Pacienții au fost stratificați în funcție de statusul deleției 17p (prezență versus absență), statusul de performanță ECOG (scor 0 sau 1 versus 2) și numărul terapiilor anterioare (1 până la 3 versus ≥ 4). După progresia confirmată a bolii, 35 de pacienți randomizați la terapia aleasă de investigator fie idelalisib cu rituximab sau bendamustină cu rituximab au trecut la tratamentul cu Calquence. Tabelul 9 prezintă rezumativ caracteristicile demografice și caracteristicile bolii pentru populația de pacienți a studiului la momentul inițial.

Tabelul 9. Caracteristicile inițiale ale pacienților (ASCEND) cu LLC

Caracteristică	Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator dintre idelalisib + rituximab și bendamustină + rituximab N=155
Vârsta în ani; valoare mediană (interval)	68 (32-89)	67 (34-90)
Sex masculin; %	69,7	64,5
Rasă caucaziană; %	93,5	91,0
Status de performanță ECOG; %		
0	37,4	35,5
1	50,3	51,0
2	12,3	13,5
Intervalul median de timp de la diagnostic (luni)	85,3	79,0
Ganglioni voluminoși cu dimensiunea ≥ 5 cm; %	49,0	48,4
Numărul median de terapii anterioare pentru LLC (interval)	1 (1-8)	2 (1-10)
Numărul terapiilor anterioare pentru LLC; %		
1	52,9	43,2
2	25,8	29,7
3	11,0	15,5
≥ 4	10,3	11,6
Categoria citogenetică/FISH; %		
Deleţia 17p	18,1	13,5
Deleția 11q	25,2	28,4
Mutația TP53	25,2	21,9
IGHV fără mutații	76,1	80,6

Caracteristică	Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator dintre idelalisib + rituximab și bendamustină + rituximab N=155
Cariotip complex (≥ 3 anomalii)	32,3	29,7
Stadiu Rai; %		
0	1,3	2,6
I	25,2	20,6
II	31,6	34,8
III	13,5	11,6
IV	28,4	29,7

Obiectivul principal a fost SFP determinată de IRC pe baza criteriilor IWCLL 2008, cu includerea clarificării referitoare la limfocitoza asociată tratamentului (Cheson 2012). După o perioadă de urmărire mediană de 16,1 luni, SFP a indicat o reducere cu 69%, semnificativă statistic, a riscului de deces sau progresie a bolii pentru pacienții din braţul de tratament cu Calquence. Rezultatele cu privire la eficacitate sunt prezentate în Tabelul 10. Curba Kaplan-Meier pentru SFP este prezentată în Figura 2.

Tabelul 10. Rezultatele privind eficacitatea conform evaluărilor IRC (ASCEND) la pacienți cu LLC

	Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator fie idelalisib + rituximab sau bendamustină + rituximab N=155				
Supraviețuirea fără progresia bolii						
Număr de evenimente (%)	27(17,4)	68 (43,9)				
PB, n (%)	19 (12,3)	59 (38,1)				
Număr de decese (%)	8 (5.2)	9 (5,8)				
Valoare mediană (IÎ 95%), luni	NA	16,5 (14,0, 17,1)				
RR [†] (IÎ 95%)	0,31 (0,20, 0,49)					
Valoare p	<0,0001					
Estimare la 15 de luni, % (IÎ 95%)	82,6 (75,0, 88,1)	54,9 (45,4, 63,5)				
Supravieţuirea generală ^a						
Număr de decese (%)	15 (9,7)	18 (11,6)				
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,84 (0,42, 1,66)	-				
Rata celui mai bun răspuns general* (F	RC + RCi + RPn + RP)**					
RRG, n (%)	126 (81,3)	117 (75,5)				
(IÎ 95%)	(74,4, 86,6)	(68,1; 81,6)				
Valoare p	0,2248	-				
RC, n (%)	0	2 (1,3)				
RP, n (%)	126 (81,3)	115 (74,2)				
Durata răspunsului (DR)						
Valoare mediană (IÎ 95%), luni	NA	13,6 (11,9, NA)				

IÎ = interval de încredere; RR = risc relativ; NA = nu a fost atinsă; RC = răspuns complet; RCi = răspuns complet cu recuperare hematologică incompletă; RPn = răspuns parțial nodular; RP = răspuns parțial; PB = progresia bolii

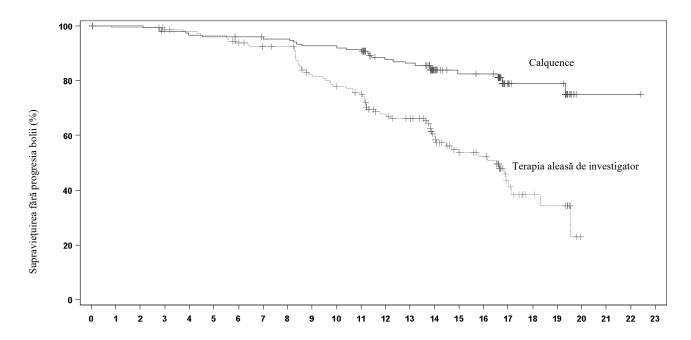
^{*}Conform evaluării IRC

^aMediana SG nu a fost atinsă în ambele brațe de tratament. P<0,6089 pentru SG.

Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator fie idelalisib + rituximab sau
	bendamustină + rituximab
	N=155

^{**}RCi și RPn au valori de 0.

Figura 2. Curba Kaplan-Meier a SFP evaluată de IRC la pacienții (ASCEND) cu LLC (populația ITT)



Timpul de la randomizare (luni)

	Număr de pacienți la risc																							
Luna	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23
Calquence	155	153	153	149	147	146	145	143	143	139	139	137	118	116	73	61	60	25	21	21	1	1	1	0
Terapia aleasă de investigator	155	150	150	146	144	142	136	130	129	112	105	101	82	77	56	44	39	18	10	8	0			

Rezultatele privind SFP pentru Calquence au fost consecvente la nivelul subgrupurilor, inclusiv al celor cu factori de risc înalt. La nivelul populației cu LLC cu risc înalt (deleție 17p, deleție 11q, mutație TP53 și IGHV fără mutații), RR pentru SFP a fost de 0,27 [IÎ 95% (0,17, 0,44)].

Tabelul 11. Analiza pe subgrupuri a SFP conform evaluării IRC (studiul ASCEND)

		Calquence în monoterapie							
	N	Risc relativ	IÎ 95%						
Toţi subiecţii	155	0,30	(0,19; 0,48)						
Del 17p									
Da	28	0,21	(0,07; 0,68) (0,21; 0,54)						
Nu	127	0,33							
Mutația TP53									
Da	39	0,24	(0,11; 0,56) (0,20; 0,57)						
Nu	113	0,33							

[†]Pe baza modelului stratificat Cox al riscurilor proporționale

	Calquence în monoterapie								
	N	Risc relativ	IÎ 95%						
Del 17p sau mutație TP53									
Da	45	0,21	(0,09;0,48)(0,21;0,61)						
Nu	108	0,36							
Status IGHV									
Cu mutații	33	0,32	(0,11;0,94)(0,19;0,52)						
Fără mutații	118	0,32							
Del 11q									
Da	39	0,28	(0,11;0,70)(0,19;0,53)						
Nu	116	0,31							
Cariotip complex									
Da	50	0,32	(0,16; 0,63) (0,12; 0,44)						
Nu	97	0,23							

Conform evaluării investigatorului la analiza finală, cu o perioadă mediană de urmărire de 46,5 luni pentru Calquence și de 45,3 luni pentru IR/BR, a fost observată o reducere cu 72% a riscului de progresie a bolii sau deces pentru pacienții din brațul de tratament cu Calquence. Mediana SFP evaluată de investigator nu a fost atinsă în brațul de tratament cu Calquence și a fost de 16,8 luni în brațul cu IR/BR. Rezultatele cu privire la eficacitate conform evaluărilor investigatorului (INV) sunt prezentate în tabelul 12. Curba Kaplan-Meier pentru SFP conform evaluării INV este prezentată în Figura 3.

Tabelul 12. Rezultatele privind eficacitatea la analiza finală, conform evaluărilor INV la pacienții (ASCEND) cu LLC

	Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator fie idelalisib + rituximab sau bendamustină + rituximab N=155				
Supraviețuirea fără progresia bolii*						
Număr de evenimente (%)	62 (40,0)	119 (76,8)				
PB, n (%)	43 (27,7)	102 (65,8)				
Număr de decese (%)	19 (12,3)	17 (11,0)				
Valoare mediană (IÎ 95%), luni	NA	16,8 (14,1, 22,5)				
RR [†] (IÎ 95%)	0,28 (0	,20, 0,38)				
Supravieţuirea generală ^a						
Număr de decese (%)	41 (26,5)	54 (34,8)				
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,69 (0,46, 1,04)	-				

 $[\]hat{II}$ = interval de încredere; RR = risc relativ; NA = nu a fost atinsă; PB = progresia bolii

^{*}Conform evaluării INV

^aMediana SG nu a fost atinsă în ambele brațe de tratament. P=0,0783 pentru SG.

[†]Pe baza modelului stratificat Cox al riscurilor proporționale.

Calquence Supravieţuirea fără progresia bolii (%) Terapia aleasă de investigator Timpul de la randomizare (luni) Terapia aleasă de

Figura 3. Curba Kaplan-Meier a SFP evaluată de INV la analiza finală, la pacienții (ASCEND) cu LLC

Rezultatele privind SFP pentru Calquence evaluate de investigator la analiza finală au fost consecvente la nivelul subgrupurilor, inclusiv al celor cu factori de risc înalt și au fost în concordantă cu analiza primară.

Populația pediatrică

Agenția Europeană a Medicamentului a acordat o derogare de la obligația de depunere a rezultatelor studiilor efectuate cu Calquence la toate subgrupele de copii și adolescenți în LLC (vezi pct. 4.2 pentru informații privind utilizarea la copii și adolescenți).

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Farmacocinetica (FC) acalabrutinib și a metabolitului său activ, ACP-5862, au fost studiate la subiecți sănătoși și la pacienți cu afecțiuni maligne cu celule B. Expunerea la acalabrutinib este proporțională cu doza și atât acalabrutinib, cât și ACP-5862 au o FC aproape liniară la administrarea unor doze cuprinse între 75 și 250 mg. Modelarea FC populațională sugerează că farmacocinetica acalabrutinib și a ACP-5862 este similară la pacienți cu afecțiuni maligne cu celule B diferite. La doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi administrată pacienților cu afecțiuni maligne cu celule B (inclusiv LLC), media geometrică a concentrațiilor plasmatice zilnice la starea de echilibru în funcție de timp (ASC_{240re}) și concentrația plasmatică maximă (C_{max}) pentru acalabrutinib au fost de 1679 ng•oră/ml și, respectiv, de 438 ng/ml, iar pentru ACP-5862 au fost de 4166 ng•oră/ml și, respectiv, de 446 ng/ml.

Absorbție

Timpul până la atingerea concentrațiilor plasmatice maxime (T_{max}) a fost de 0,5-1,5 ore pentru acalabrutinib și de 1,0 oră pentru ACP-5862. Biodisponibilitatea absolută a Calquence a fost de 25%.

Efectul alimentelor asupra acalabrutinib

La voluntarii sănătoşi, administrarea unei singure doze de 75 mg de acalabrutinib în timpul unei mese hipercalorice și cu conținut ridicat de grăsimi (aproximativ 918 calorii, 59 grame carbohidrați, 59 grame lipide și 39 grame proteine) nu a influențat valorile medii ale ASC comparativ cu administrarea în condiții de repaus alimentar. Valorile C_{max} rezultate au scăzut cu 69% și T_{max} a fost decalat cu 1-2 ore.

Distributie

Proporția legării reversibile de proteinele plasmatice umane a fost de 99,4% pentru acalabrutinib și de 98,8% pentru ACP-5862. Raportul mediu sânge-plasmă *in vitro* a fost de 0,8 pentru acalabrutinib și de 0,7 pentru ACP-5862. Volumul de distribuție mediu la starea de echilibru (V_{ss}) a fost de aproximativ 34 l pentru acalabrutinib.

Biotransformare/metabolizare

In vitro, acalabrutinib este predominant metabolizat de enzimele CYP3A și în proporție minoră prin conjugarea cu glutation și hidroliză amidică. ACP-5862 a fost identificat ca metabolit principal în plasmă, care ulterior a fost metabolizat în special prin oxidare mediată de CYP3A, cu o medie geometrică a expunerii (ASC) de aproximativ 2 până la 3 ori mai mare decât expunerea la acalabrutinib. ACP-5862 are o putere de inhibiție a BTK cu aproximativ 50% mai mică decât cea a acalabrutinibului.

Studiile *in vitro* indică faptul că acalabrutinib nu inhibă CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, UGT1A1 sau UGT2B7 la concentrații relevante clinic și probabilitatea ca acesta să afecteze clearance-ul medicamentelor substrat pentru aceste enzime ale CYP este foarte redusă.

Studiile *in vitro* indică faptul că ACP-5862 nu inhibă CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4/5, UGT1A1 sau UGT2B7 la concentrații relevante clinic și probabilitatea ca acesta să afecteze clearance-ul medicamentelor substrat pentru aceste enzime ale CYP este foarte redusă.

Interacțiuni cu proteinele transportoare

Studiile *in vitro* indică faptul că acalabrutinib și ACP-5862 sunt substraturi pentru P-gp și BCRP. Cu toate acestea, este improbabil ca administrarea concomitent cu inhibitori ai BCRP să determine interacțiuni medicamentoase relevante din punct de vedere clinic. Administrarea concomitent cu un inhibitor al OATP1B1/1B3 (rifampicină în doză unică de 600 mg) a determinat o creștere a valorilor C_{max} și ASC ale acalabrutinib de 1,2 ori și, respectiv, de 1,4 ori (N=24, subiecți sănătoși), ceea ce nu este relevant din punct de vedere clinic.

La administrarea în concentrații relevante clinic, acalabrutinib și ACP-5862 nu inhibă P-gp, OAT1, OAT3, OCT2, OATP1B1, OATP1B3 și MATE2-K. Acalabrutinib poate inhiba BCRP de la nivel intestinal, în timp ce ACP-5862 poate inhiba MATE1 la administrarea în concentrații relevante clinic (vezi pct. 4.5). Acalabrutinib nu inhibă MATE1, iar ACP-5862 nu inhibă BCRP la administrarea în concentrații relevante clinic.

Eliminare

După administrarea unei singure doze orale de 100 mg de acalabrutinib, timpul terminal de înjumătățire plasmatică prin eliminare ($t_{1/2}$) pentru acalabrutinib a fost de 1 până la 2 ore. Pentru metabolitul activ ACP-5862, $t_{1/2}$ a fost de aproximativ 7 ore.

Valoarea medie a clearance-ului oral aparent (CL/F) a fost de 134 l/oră pentru acalabrutinib și de 22 l/oră pentru ACP-5862 la toți pacienții cu afecțiuni maligne cu celule B.

După administrarea unei singure doze de 100 mg de acalabrutinib marcate radioactiv [¹⁴C] la voluntari sănătoşi, 84% din doza administrată a fost recuperată din materiile fecale și 12% din doză a fost recuperată din urină, mai puțin de 2% din doză fiind excretată sub formă de acalabrutinib nemodificat.

Grupe speciale de pacienți

Pe baza analizei farmacocinetice populaționale, vârsta (>18 ani), sexul, rasa (caucaziană, afro-americană) și greutatea corporală nu au avut efecte relevante clinic asupra farmacocineticii acalabrutinib și a metabolitului său activ, ACP-5862.

Copii și adolescenți

Nu s-au efectuat studii farmacocinetice cu Calquence la pacienți cu vârsta sub 18 ani.

Insuficiență renală

Acalabrutinib este eliminat în proporție minimală pe cale renală. Nu s-a efectuat niciun studiu farmacocinetic la pacienți cu insuficiență renală.

Pe baza analizei FC populaționale, nu au fost observate diferențe relevante din punct de vedere farmacocinetic între cei 408 de subiecți cu insuficiență renală ușoară (eGFR între 60 și 89 ml/min/1,73 m², conform estimării prin ecuația MDRD), cei 109 subiecți cu insuficiență renală moderată (eGFR între 30 și 59 ml/min/1,73 m²) și cei 192 de subiecți cu funcție renală în parametri normali (eGFR mai mare sau egală cu 90 ml/min/1,73 m²). Farmacocinetica acalabrutinib nu a fost caracterizată la pacienți cu insuficiență renală severă (eGFR sub 29 ml/min/1,73 m²) sau la cei cu insuficiență renală necesitând tratament prin dializă. Pacienții cu niveluri ale creatininei de 2,5 mai mari decât LSVN instituțională nu au fost incluși în studiile clinice (vezi pct. 4.2).

Insuficiență hepatică

Acalabrutinib este metabolizat pe cale hepatică. În studiile dedicate efectuate la pacienți cu insuficiență hepatică (IH) comparativ cu pacienți cu funcție hepatică normală (n=6), expunerea la acalabrutinib (ASC) a crescut de 1,9 ori, 1,5 ori și de 5,3 ori la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară (n=6) (clasa Child-Pugh A), moderată (n=6) (clasa Child-Pugh B) și, respectiv, severă (n=8) (clasa Child-Pugh C). La subiecții din grupul cu IH moderată, modificările markerilor relevanți pentru capacitatea de eliminare a medicamentelor nu au fost însă semnificative, prin urmare este posibil ca efectul insuficienței hepatice moderate să fi fost subestimat în cadrul acestui studiu. Pe baza analizei farmacocinetice populaționale, nu au fost observate diferențe relevante clinic între subiecții cu insuficiență hepatică ușoară (n=79) sau moderată (n=6) (valori ale bilirubinei totale de 1,5 până la 3 ori mai mari decât LSVN și orice valori ale AST) și cei cu funcție hepatică normală (n=613) (valori ale bilirubinei totale și AST în limitele LSVN) (vezi pct. 4.2).

5.3 Date preclinice de siguranță

Carcinogenicitate

Nu s-au efectuat studii de carcinogenicitate cu acalabrutinib.

Genotoxicitate/mutagenicitate/fototoxicitate

Acalabrutinib nu a fost mutagen în cadrul testului mutației inverse bacteriene, al testului *in vitro* pentru detectarea aberațiilor cromozomiale sau al testului *in vivo* al micronucleilor de la nivelul măduvei hematogene la șoarece.

Pe baza testelor de fototoxicitate *in vitro* pe linii celulare 3T3, se consideră că acalabrutinib prezintă un risc scăzut de fototoxicitate la om.

Toxicitatea după doze repetate

La sobolani au fost observate modificări microscopice la nivelul pancreasului, minimale până la ușoare ca severitate (hemoragie/pigmenți/inflamație/fibroză în insulele pancreatice) la toate dozele testate. Au fost observate modificări non-adverse, minimale până la ușoare ca severitate, la nivelul rinichilor (bazofilie tubulară, regenerare tubulară și inflamație) în studii cu durata de până la 6 luni în care s-a administrat la șobolani doza maximă fără efecte adverse observabile (No Observed Adverse Effect Level, NOAEL) de 30 mg/kg şi zi. Expunerile medii (ASC) în cazul administrării NOAEL la şobolani masculi şi femele corespund unui nivel de 0,6 ori și respectiv 1,0 ori expunerea clinică la doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi. Doza minimă cu efecte adverse observabile (Lowest Adverse Observed Effect Level, LOAEL) la care au fost înregistrate modificări reversibile la nivel renal (degenerare tubulară moderată) și hepatic (necroza hepatocitelor individuale) în studiul pe termen lung la şobolani a fost de 100 mg/kg şi zi, și a determinat o expunere de 4,2 ori mai mare decât expunerea cu doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi. În studii cu durata de 9 luni efectuate la câini, NOAEL a fost de 10 mg/kg și zi, ceea ce corespunde unei expuneri de 3 ori mai mare decât ASC la doza clinică recomandată. La administrarea unei doze de 30 mg/kg și zi la câini (de 9 ori mai mare decât ASC clinică) au fost observate degenerări tubulare minimale la nivelul rinichilor, scăderi ușoare ale greutății splinei, scăderi tranzitorii, minimale până la ușoare, ale masei eritrocitare și creșteri ale ALT și ALP. Toxicitățile cardiace la sobolani (hemoragie, inflamație, necroză miocardică) și câini (inflamație perivasculară/vasculară) au fost înregistrate numai la animale decedate pe parcursul studiilor, în contextul administrării de doze mai mari decât doza maximă tolerată (DMT). Expunerile la șobolani și câini asociate cu modificări cardiace au fost cel puțin de 6,8 ori și, respectiv, de 25 ori mai mari decât ASC clinică. Reversibilitatea acestor modificări cardiace nu a putut fi evaluată deoarece acestea au fost observate numai la administrarea unor doze peste DMT.

Efectele toxice asupra funcției de reproducere

Nu au fost observate efecte asupra fertilității la șobolanii masculi sau femele la expuneri de 10 sau, respectiv, 9 ori mai mari decât ASC clinică la doza recomandată.

Nu au fost observate efecte asupra dezvoltării și supraviețuirii embrio-fetale la femelele de șobolan gestante, în cazul unor expuneri de aproximativ 9 ori mai mari decât ASC observată la pacienții tratați cu doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi. În două studii de evaluare a efectelor asupra reproducerii la șobolani, au fost observate cazuri de distocie (travaliu dificil/prelungit) la expuneri de >2,3 ori mai mari decât expunerea clinică la doza de 100 mg de două ori pe zi. S-a confirmat prezența acalabrutinib și a metabolitului său activ în plasma fetușilor de șobolan. Prezența acalabrutinib și a metabolitului său activ a fost depistată în laptele matern al femelelor de șobolan.

Într-un studiu de toxicitate embrio-fetală pe femele de iepure gestante au fost observate scăderi ale greutății fetușilor și întârzieri ale osificării la niveluri de expunere asociate cu toxicitate maternă care au fost de 2,4 ori mai mari decât valorile ASC la om atunci când s-a administrat doza recomandată.

6. PROPRIETĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Conținutul capsulei

Celuloză microcristalină Dioxid de siliciu coloidal anhidru Amidon de porumb parțial pregelatinizat Stearat de magneziu (E470b) Amidonglicolat de sodiu

Învelișul capsulei

Gelatină Dioxid de titan (E171) Oxid galben de fer (E172) Carmin indigo (E132)

Cerneală de inscripționare

Shellac Oxid negru de fer (E172) Propilenglicol (E1520) Hidroxid de amoniu

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Blistere din aluminiu/aluminiu cu simbolurile soarelui/lunii care conțin 6 sau 8 capsule. Cutii a câte 56 sau 60 de capsule.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminare

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje Suedia

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

EU/1/20/1479/001 EU/1/20/1479/002

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 05 noiembrie 2020

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente http://www.ema.europa.eu.

Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacții adverse suspectate. Vezi pct. 4.8 pentru modul de raportare a reacțiilor adverse.

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Calquence 100 mg comprimate filmate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat filmat contine acalabrutinib 100 mg (sub formă de acalabrutinib maleat).

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat filmat (comprimat).

Comprimate ovale, biconvexe, de culoare portocalie, cu dimensiuni de 7,5 x 13 mm, marcate cu 'ACA 100' pe o față și netede pe cealaltă față.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicații terapeutice

Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu leucemie limfocitară cronică (LLC) netratată anterior.

Calquence în monoterapie este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu leucemie limfocitară cronică (LLC) cărora li s-a administrat cel puțin o terapie anterioară.

4.2 Doze și mod de administrare

Tratamentul cu acest medicament trebuie inițiat și supravegheat de un medic cu experiență în utilizarea terapiilor antineoplazice.

<u>Doze</u>

Doza recomandată este de 100 mg de acalabrutinib de două ori pe zi (echivalentul unei doze zilnice totale de 200 mg). Pentru informații referitoare la dozele recomandate de obinutuzumab, consultați rezumatul caracteristicilor produsului pentru obinutuzumab.

Intervalul de administrare a dozelor este de aproximativ 12 ore.

Tratamentul cu Calquence trebuie continuat până la progresia bolii sau până la apariția toxicității inacceptabile.

Ajustarea dozelor

Reacții adverse

Recomandările privind modificarea dozelor de Calquence în cazul reacțiilor adverse de grad ≥ 3 sunt prezentate în tabelul 1.

Tabelul 1. Ajustări recomandate ale dozelor în caz de reacții adverse*

Reacție adversă	Apariția reacției	Modificarea dozei
	adverse	(doza de început = 100 mg la intervale
		aproximative de 12 ore)
Trombocitopenie de gradul 3	Prima și a doua	Se va întrerupe administrarea Calquence
cu sângerare,		Odată ce toxicitatea s-a remis la gradul 1 sau la
Trombocitopenie de gradul 4		valorile inițiale, se poate relua administrarea
Sau		Calquence în doze de 100 mg la intervale de
Neutropenie de gradul 4 care		aproximativ 12 ore
persistă mai mult de 7 zile	A treia	Se va întrerupe administrarea Calquence
		Odată ce toxicitatea s-a remis la gradul 1 sau la
Toxicități non-hematologice		valorile inițiale, se poate relua administrarea
de gradul 3 sau mai severe		Calquence în doze de 100 mg o dată pe zi
	A patra	Se va întrerupe definitiv tratamentul cu
		Calquence

^{*}Reacțiile adverse au fost clasificate pe grade de severitate conform Criteriilor de terminologie comună pentru evenimentele adverse ale Institutului Național Oncologic (*National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events*, NCI CTCAE), versiunea 4.03.

Interacţiuni

În tabelul 2 sunt prezentate recomandările cu privire la utilizarea Calquence concomitent cu inhibitori sau inductori ai CYP3A (vezi pct. 4.5).

Tabelul 2. Utilizarea concomitent cu inhibitori sau inductori ai CYP3A

	Medicamentul administrat concomitent	Recomandări privind utilizarea Calquence
Inhibitori CYP3A	Inhibitor puternic al CYP3A	Utilizarea concomitentă trebuie evitată. Dacă acești inhibitori se vor utiliza pe termen scurt (cum ar fi anti-infecțioasele, utilizate până la șapte zile), tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt.
	Inhibitor moderat al CYP3A	Nu este necesară ajustarea dozelor. Pacienții trebuie monitorizați cu atenție pentru apariția reacțiilor adverse în cazul administrării de inhibitori moderați ai CYP3A.
	Inhibitor uşor al CYP3A	Nu este necesară ajustarea dozelor.

Inductori ai CYP3A Inductor puternic al CYP3A	Utilizarea concomitentă trebuie evitată.
---	--

Acalabrutinib sub formă de comprimate se poate administra concomitent cu medicamente care reduc secreția de acid gastric (inhibitori de pompă de protoni, antagoniști ai receptorilor histaminergici H2, medicamente antiacide), spre deosebire de acalabrutinib sub formă de capsule, care prezintă o absorbție redusă atunci când sunt administrate concomitent cu medicamente care reduc secreția de acid gastric (vezi pct. 4.5).

Doze omise

Dacă pacientul omite să-și administreze o doză de Calquence și au trecut mai mult de 3 ore de la momentul programat pentru administrare, pacientul trebuie instruit să ia următoarea doză conform schemei terapeutice obișnuite. Nu trebuie administrată o doză dublă de Calquence pentru a compensa doza omisă.

Grupe speciale de pacienți

Vârstnici

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienți vârstnici (vârsta ≥ 65 ani) (vezi pct. 5.2).

Insuficiență renală

Nu s-au efectuat studii clinice specifice la pacienți cu insuficiență renală. Studiile clinice cu Calquence au inclus pacienți cu insuficiență renală ușoară sau moderată. Nu este necesară ajustarea dozei la pacienții cu insuficiență renală ușoară sau moderată (clearance al creatininei mai mare de 30 ml/min). Trebuie menținută o hidratare adecvată și nivelurile serice ale creatininei trebuie monitorizate periodic. La pacienții cu insuficiență renală severă (clearance al creatininei < 30ml/min) se va administra Calquence numai dacă beneficiile tratamentului depășesc riscurile și acești pacienți trebuie monitorizați cu atenție pentru apariția semnelor de toxicitate. Nu există date provenite de la pacienții cu insuficiență renală severă sau de la pacienții dializați (vezi pct. 5.2).

Insuficiență hepatică

Nu există recomandări privind ajustarea dozelor la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară sau moderată (clasa Child-Pugh A, Child-Pugh B sau valori ale bilirubinei totale de 1,5 până la 3 ori mai mari decât limita superioară a valorilor normale [LSVN] și orice valori ale AST). Cu toate acestea, pacienții cu insuficiență hepatică moderată trebuie atent monitorizați pentru semne de toxicitate. Nu se recomandă utilizarea Calquence la pacienți cu insuficiență hepatică severă (clasa Child-Pugh C sau valori ale bilirubinei totale de >3 ori mai mari decât LSVN și orice valori ale AST) (vezi pct. 5.2).

Boală cardiacă severă

Pacienții cu boli cardiovasculare severe au fost excluși din studiile clinice privind Calquence.

Copii și adolescenți

Siguranța și eficacitatea administrării Calquence la copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 0 și 18 ani nu au fost încă stabilite. Nu sunt disponibile date.

Mod de administrare

Calquence este indicat pentru administrare pe cale orală. Comprimatele trebuie înghițite întregi, cu apă, la aproximativ același moment în fiecare zi, împreună cu sau fără alimente (vezi pct. 4.5). Comprimatele nu trebuie mestecate, sfărâmate, dizolvate sau divizate.

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la punctul 6.1.

4.4 Atentionări și precauții speciale pentru utilizare

Hemoragii

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au apărut evenimente hemoragice majore, inclusiv hemoragii gastro-intestinale sau la nivelul sistemului nervos central, unele dintre acestea având consecințe letale. Aceste evenimente au survenit la pacienți cu, dar și fără trombocitopenie. Per ansamblu, evenimentele de sângerare au fost de tip mai puțin sever, cum ar fi apariția echimozelor și peteșiilor (vezi pct. 4.8).

Mecanismul de la baza evenimentelor de sângerare nu este bine înțeles.

Pacienții tratați cu agenți antitrombotici pot fi expuși unui risc crescut de apariție a hemoragiilor. Dacă este necesar din punct de vedere medical, se recomandă prudență în administrare concomitent cu medicamente antitrombotice și trebuie avută în vedere monitorizarea suplimentară a pacienților pentru apariția eventualelor semne de sângerare. Warfarina sau alți inhibitori ai vitaminei K nu trebuie administrați concomitent cu Calquence.

În cazul unei intervenții chirurgicale, trebuie analizate beneficiile și riscurile întreruperii tratamentului cu Calquence timp de cel puțin 3 zile înainte și după intervenție.

Infectii

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au apărut cazuri de infecții grave (bacteriene, virale sau fungice), inclusiv evenimente letale. Aceste infecții au survenit preponderent în absența neutropeniei de gradul 3 sau 4, infecția neutropenică fiind raportată la 1,9% din totalitatea pacienților. Au fost înregistrate cazuri de infecții determinate de reactivarea virusului hepatitic B (VHB) și a virusului herpes zoster (VHZ), cazuri de aspergiloză și leucoencefalopatie multifocală progresivă (LMP) (vezi pct. 4.8).

Reactivare virală

S-au raportat cazuri de reactivare virală a hepatitei B la pacienții cărora li se administra Calquence. Înainte de inițierea tratamentului cu Calquence trebuie determinat statusul serologic al virusului hepatitic B (VHB). Dacă pacienții sunt pozitivi la testul serologic pentru hepatita B, înainte de a începe tratamentul

trebuie consultat un medic specialist în hepatologie și pacientul trebuie monitorizat și gestionat conform standardelor medicale locale pentru a se preveni reactivarea hepatitei B.

Au fost raportate cazuri de apariție a leucoencefalopatiei multifocale progresive (LMP), inclusiv cazuri letale, după administrarea Calquence în contextul utilizării anterioare sau concomitente a unei terapii imunosupresoare. Medicii trebuie să ia în considerare LMP în diagnosticul diferențial al pacienților cu semne sau simptome noi sau agravate de natură neurologică, cognitivă sau comportamentală. Dacă se suspicionează LMP, trebuie efectuate evaluările diagnostice corespunzătoare și tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt până la excluderea LMP. Dacă există orice suspiciune, se recomandă trimiterea pacientului la neurolog în vederea efectuării de teste diagnostice adecvate pentru LMP, inclusiv RMN, de preferință cu substanță de contrast, testarea lichidului cefalorahidian (LCR) pentru prezența ADN-ului viral al JC și trebuie avută în vedere repetarea evaluărilor neurologice.

În cazul pacienților cu risc crescut de infecții oportuniste trebuie avut în vedere tratamentul profilactic în conformitate cu standardul de îngrijire. Pacienții trebuie monitorizați pentru apariția semnelor și simptomelor de infecție și tratați după cum este adecvat din punct de vedere medical.

Citopenii

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au fost înregistrate citopenii de gradul 3 sau 4, inclusiv neutropenie, anemie și trombocitopenie apărute în cursul tratamentului. Valorile hemoleucogramei trebuie monitorizate după cum este indicat din punct de vedere medical (vezi pct. 4.8).

A doua malignitate primară

La pacienții cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab a apărut și a doua malignitate primară, inclusiv cancere cutanate sau non-cutanate. Cazurile de cancer cutanat au fost frecvent raportate. Pacienții trebuie monitorizați pentru apariția cancerelor cutanate și sfătuiți să se protejeze de expunerea la soare (vezi pct. 4.8).

Fibrilație atrială

În rândul pacienților cu malignități hematologice tratați cu Calquence în monoterapie sau în asociere cu obinutuzumab au apărut cazuri de fibrilație atrială/flutter atrial. Pacienții trebuie monitorizați pentru apariția simptomelor (de exemplu, palpitații, amețeală, sincopă, durere toracică, dispnee) de fibrilație atrială și flutter atrial, cu efectuarea unei ECG atunci când este indicat medical (vezi pct. 4.5 și 4.2). La pacienții care dezvoltă fibrilație atrială în timpul tratamentului cu Calquence, trebuie luată în considerare o evaluare detaliată a riscului de afecțiuni tromboembolice. La pacienții cu risc înalt de afecțiuni tromboembolice, trebuie avut în vedere tratamentul strict controlat cu anticoagulante și trebuie luate în considerare alte opțiuni terapeutice decât Calquence.

Alte medicamente

Administrarea de inhibitori puternici ai CYP3A concomitent cu Calquence poate determina creșterea expunerii la acalabrutinib și, în consecință, creșterea riscului de apariție a toxicităților. Invers, administrarea de inductori ai CYP3A concomitent cu Calquence poate determina scăderea expunerii la acalabrutinib, cu riscul implicit de pierdere a eficacității. Administrarea concomitentă cu inhibitori puternici ai CYP3A trebuie evitată. Dacă acești inhibitori vor fi utilizați pe termen scurt (cum sunt medicamentele anti-infecțioase administrate până la 7 zile), tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt. În

cazul în care este administrat un inhibitor moderat al CYP3A, pacienții trebuie monitorizați îndeaproape pentru apariția semnelor de toxicitate (vezi pct. 4.2 și 4.5). Utilizarea concomitentă cu inductori puternici ai CYP3A4 trebuie evitată datorită riscului de ineficacitate a tratamentului.

Calquence conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Acalabrutinib și metabolitul său activ sunt metabolizați preponderent de enzima 3A4 a citocromului P450 (CYP3A4) și ambii constituie substraturi pentru P-gp și proteina de rezistență în cancerul mamar (*breast cancer resistance protein*, BCRP).

Substanțe active care pot crește concentrațiile plasmatice de acalabrutinib

Inhibitori ai CYP3A/P-gp

Administrarea concomitentă cu un inhibitor puternic al CYP3A/P-gp (itraconazol în doză de 200 mg o dată pe zi, timp de 5 zile) a crescut valorile C_{max} și ASC pentru acalabrutinib de 3,9 ori și, respectiv, de 5,0 ori la voluntari sănătoși (N=17).

Administrarea concomitentă cu inhibitori puternici ai CYP3A/P-gp trebuie evitată. În cazul în care este necesară utilizarea pe termen scurt a inhibitorilor puternici de CYP3A/P-gp (de exemplu, ketaconazol, conivaptan, claritromicină, indinavir, itraconazol, ritonavir, telaprevir, posaconazol, voriconazol), tratamentul cu Calquence trebuie întrerupt (vezi pct. 4.2).

Administrarea concomitentă cu inhibitori moderați ai CYP3A (fluconazol 400 mg în doză unică sau isavuconazol 200 mg în doză repetată timp de 5 zile) la voluntari sănătoși a crescut valorile C_{max} și ASC pentru acalabrutinib de 1,4 până la 2 ori, în timp ce valorile C_{max} și ASC pentru metabolitul activ ACP-5862 au scăzut de 0,65 ori până la 0,88 ori, comparativ cu administrarea acalabrutinib în monoterapie. Nu este necesară ajustarea dozei în cazul administrării concomitente cu inhibitori moderați ai CYP3A. Pacienții trebuie monitorizați îndeaproape pentru apariția reacțiilor adverse (vezi pct. 4.2).

Substanțe active care pot scădea concentrațiile plasmatice de acalabrutinib

Inductori ai CYP3A

Administrarea concomitentă cu un inductor puternic al CYP3A (rifampicină în doză de 600 mg o dată pe zi, timp de 9 zile) a scăzut valorile C_{max} și ASC pentru acalabrutinib cu 68% și, respectiv, cu 77% la voluntari sănătoși (N=24).

Administrarea concomitentă cu inductori potenți ai activității CYP3A (de exemplu, fenitoină, rifampicină, carbamazepină) trebuie evitată. Utilizarea concomitentă a sunătorii trebuie evitată deoarece poate scădea în mod impredictibil concentrațiile plasmatice de acalabrutinib.

Medicamente care scad secreția de acid gastric

Nu au fost observate diferente relevante clinic în ceea ce priveste farmacocinetica acalabrutinib atunci

când acesta a fost administrat sub formă de comprimate 100 mg concomitent cu un inhibitor al pompei de protoni (rabeprazol 20 mg de două ori pe zi, timp de 3 zile). Acalabrutinib sub formă de comprimate poate fi administrat concomitent cu agenți care reduc secreția de acid gastric (inhibitori de pompă de protoni, antagoniști ai receptorilor histaminergici H2, medicamente antiacide), spre deosebire de acalabrutinib sub formă de capsule, care prezintă o absorbție redusă atunci când sunt administrate concomitent cu medicamente care reduc secreția de acid gastric.

Substanțe active ale căror concentrații plasmatice pot fi modificate de Calquence

Substraturi pentru CYP3A

Pe baza datelor din studiile *in vitro*, nu se poate exclude posibilitatea ca acalabrutinib să inhibe CYP3A4 la nivel intestinal și să crească astfel expunerea la medicamentele-substrat pentru CYP3A4 susceptibile a fi metabolizate de enzimele CYP3A din intestin. Se recomandă prudență în cazul utilizării acalabrutinib concomitent cu medicamente substrat pentru CYP3A4, cu interval terapeutic îngust și care se administrează pe cale orală (precum ciclosporină, ergotamină, pimozidă).

Efectul acalabrutinib asupra medicamentelor substrat pentru CYP1A2

Studiile *in vitro* indică faptul că acalabrutinib induce activitatea CYP1A2. Administrarea acalabrutinib concomitent cu substraturi pentru CYP1A2 (de exemplu, teofilină, cafeină) poate scădea expunerea la aceste medicamente.

Efectele acalabrutinib și ale metabolitului său activ, ACP-5862, asupra sistemelor transportoare de medicamente

Acalabrutinib poate crește expunerea la medicamentele substrat pentru BCRP (de exemplu, metotrexatul) administrate simultan, prin inhibiția BCRP de la nivel intestinal (vezi pct. 5.2). Pentru a reduce la minimum posibilitatea unei interacțiuni la nivel gastrointestinal (GI), medicamentele substrat pentru BCRP cu administrare pe cale orală și cu interval terapeutic îngust, precum metotrexatul, trebuie administrate cu cel puțin 6 ore înainte sau după acalabrutinib.

ACP-5862 poate crește expunerea la medicamentele substrat pentru MATE1 (de exemplu, metforminul) administrate simultan, prin inhibiția MATE1 (vezi pct. 5.2). Pacienții tratați concomitent cu medicamente a căror eliminare depinde de transportorul MATE1 (precum metforminul) trebuie monitorizați pentru depistarea semnelor de modificare a tolerabilității ca urmare a creșterii expunerii la medicația administrată concomitent cu Calquence.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Femeile aflate la vârsta fertilă

Femeile cu potențial fertil trebuie sfătuite să nu rămână însărcinate pe durata tratamentului cu Calquence.

Sarcina

Nu există date sau există un volum limitat de date privind utilizarea acalabrutinib la femeile gravide. Pe baza rezultatelor din studiile la animale, este posibil să existe un risc pentru făt asociat cu expunerea la acalabrutinib pe durata sarcinii. Au fost observate cazuri de distocie (travaliu dificil sau prelungit) la

șobolan, iar administrarea la femele de iepure gestante s-a asociat cu reducerea creșterii fetale (vezi pct. 5.3).

Calquence nu trebuie utilizat pe durata sarcinii decât dacă starea clinică a femeii impune tratamentul cu acalabrutininb.

<u>Alăptarea</u>

Nu se cunoaște dacă acalabrutinib se excretă în laptele uman. Nu există date cu privire la efectele acalabrutinib asupra sugarului sau asupra producției de lapte. Prezența acalabrutinib și a metabolitului său activ a fost depistată în laptele matern al femelelor de șobolan. Nu se poate exclude un risc pentru sugari. Mamele aflate în perioada de alăptare sunt sfătuite să nu alăpteze pe durata tratamentului cu Calquence și timp de încă 2 zile după administrarea ultimei doze.

Fertilitatea

Nu există date privind efectele Calquence asupra fertilității la om. În cadrul unui studiu non-clinic în care s-a administrat acalabrutinib la șobolani masculi și femele nu au fost observate efecte adverse asupra parametrilor de fertilitate (vezi pct. 5.3).

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Calquence nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, pe durata tratamentului cu acalabrutinib au fost raportate stări de oboseală și amețeli, iar pacienții care manifestă aceste simptome trebuie sfătuiți să nu conducă vehicule sau să folosească utilaje decât după dispariția acestora.

4.8 Reacții adverse

Rezumatul profilului de siguranță

În rândul celor 1040 pacienți tratați cu Calquence în monoterapie, cele mai frecvente (\geq 20%) reacții adverse induse de medicament (RAIM), de orice grad, raportate la pacienți au fost infecțiile (66,7%), cefaleea (37,8%), diareea (36,7%), echimozele (34,1%), durerea musculo-scheletică (33,1%), greața (21,7%), fatigabilitatea (21,3%), tusea (21%) și erupțiile cutanate tranzitorii (20,3%). Cel mai frecvent raportate (\geq 5%) reacții adverse induse de medicament cu severitate de gradul \geq 3 au fost infecțiile (17,6%), leucopenia (14,3%), neutropenia (14,2%) și anemia (7,8%).

În rândul celor 223 de pacienți tratați cu Calquence în asociere, cele mai frecvente (\geq 20%) RAIM de orice grad raportate la pacienți au fost infecțiile (74%), durerea musculo-scheletică (44,8%), diareea (43,9%), cefaleea (43%), leucopenia (31,8%), neutropenia (31,8%), tusea (30,5%), fatigabilitatea (30,5%), artralgia (26,9%), greața (26,9%), amețeala (23,8%) și constipația (20,2%). Cel mai frecvent raportate (\geq 5%) reacții adverse induse de medicament cu severitate de gradul \geq 3 au fost leucopenia (30%), neutropenia (30%), infecțiile (21,5%), trombocitopenia (9%) și anemia (5,8%).

Lista tabelară a reacțiilor adverse

Următoarele reacții adverse induse de medicament (RAIM) au fost identificate în studiile clinice derulate la pacienți cărora li s-a administrat Calquence pentru tratamentul malignităților hematologice. Durata mediană a tratamentului cu Calquence conform datelor cumulate din studii a fost de 26,2 luni.

Reacțiile adverse induse de medicament sunt enumerate conform sistemului MedDRA de clasificare pe aparate, sisteme și organe (ASO). În cadrul fiecărei clase de aparate, sisteme și organe, reacțiile adverse sunt enumerate în funcție de frecvență, începând cu cele mai frecvente. De asemenea, categoriile corespunzătoare de frecvență pentru fiecare RAIM sunt definite astfel: foarte frecvente (≥ 1/10); frecvente (≥ 1/100 și < 1/10); mai puțin frecvente (≥ 1/1000 și < 1/100); rare (1/10 000 și <1/1000); foarte rare (<1/10 000); cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile). În cadrul fiecărei categorii de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravității.

Tabelul 3. Reacții adverse induse de medicament* la pacienți cu malignități hematologice tratați cu acalabrutinib în monoterapie (n=1040)

ASO MedDRA	Termen MedDRA	Frecvența totală (toate gradele CTCAE)	Frecvenţa reacţiilor de grad CTCAE ≥ 3 [†]
	Infecții la nivelul tractului respirator superior	Foarte frecvente (22%)	0,8%
	Sinuzită	Foarte frecvente (10,7%)	0,3%
	Pneumonie	Frecvente (8,7%)	5,1%
	Infecție la nivelul tractului urinar	Frecvente (8,5%)	1,5%
Infecții și infestări	Rinofaringită	Frecvente (7,4%)	0%
	Bronșită	Frecvente (7,6%)	0,3%
	Infecții cu virus herpetic [†]	Frecvente (5,9%)	0,7%
	Infecții cu Aspergillus [†]	Mai puţin frecvente (0,5%)	0,4%
	Reactivarea hepatitei B	Mai puţin frecvente (0,1%)	0,1%
Neoplasme benigne, maligne și de tip nedeterminat	A doua malignitate primară [†] Cancer cutanat de alt tip decât melanomul [†] ADMP cu excepția cancerului cutanat de alt tip decât melanomul [†]	Foarte frecvente (12,2%) Frecvente (6,6%) Frecvente (6,5%)	4,1% 0,5% 3,8%
	Neutropenie [†]	Foarte frecvente (15,7%)	14,2%
Tulburări	Anemie [†]	Foarte frecvente (13,8%)	7,8%
hematologice și limfatice	Trombocitopenie [†]	Frecvente (8,9%)	4,8%
	Limfocitoză	Mai puţin frecvente (0,3%)	0,2%
Tulburări metabolice și de nutriție	Sindrom de liză tumorală [±]	Mai puţin frecvente (0,5%)	0,4%
Tulburări ale	Cefalee	Foarte frecvente (37,8%)	1,1%
sistemului nervos	Amețeală	Foarte frecvente (13,4%)	0,2%

Tulburări cardiace	Fibrilație atrială/flutter atrial [†]	Frecvente (4,4%)	1,3%
	Echimoze [†] Contuzii	Foarte frecvente (34,1%) Foarte frecvente (21,7%)	0% 0%
	Peteşii Echimoze	Foarte frecvente (10,7%)	0%
Tulburări vasculare	Hemoragie/hematom [†] Hemoragie gastro-intestinală	Frecvente (6,3%) Foarte frecvente (12,6%) Frecvente (2,3%)	0% 1,8% 0,6%
	Hemoragie intracraniană	Frecvente (1%)	0,5%
	Hipertensiune arterială†	Frecvente (7,6%)	3,5%
	Epistaxis	Frecvente (7%)	0,3%
	Diaree	Foarte frecvente (36,7%)	2,6%
	Greață	Foarte frecvente (21,7%)	1,2%
Tulburări gastro- intestinale	Constipație	Foarte frecvente (14,5%)	0,1%
	Vărsături	Foarte frecvente (13,3%)	0,9%
	Durere abdominală	Foarte frecvente (12,5%)	1%
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	Erupție cutanată tranzitorie [†]	Foarte frecvente (20,3%)	0,6%
Tulburări musculo-scheletice	Durere musculo-scheletică [†]	Foarte frecvente (33,1%)	1,5%
și ale țesutului conjunctiv	Artralgie	Foarte frecvente (19,1%)	0,7%
Tulburări generale și la nivelul locului	Fatigabilitate	Foarte frecvente (21,3%)	1,7%
de administrare	Astenie	Frecvente (5,3%)	0,8%
		Foarte frecvente (42,6%)	10,1%
T4° 4°°	Scăderea numărului absolut de neutrofile (NAN) [§]	Foarte frecvente (41,8%)	20,7%
(constatări bazate pe rezultatele testelor)	Scăderea numărului de trombocite [§]	Foarte frecvente (31,1%)	6,9%
ŕ	e terminologie comună pentru evenim		

^{*}Conform Criteriilor de terminologie comună pentru evenimentele adverse ale Institutului Național Oncologic (*National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events*, NCI CTCAE), versiunea 4.03. †Include mai mulți termeni ce denotă RAIM.

 $[\]pm \hat{l}n$ studiul ASCEND a fost înregistrat un caz de sindrom de liză tumorală indus de medicament în brațul cu acalabrutinib.

[§]Reprezintă incidența valorilor rezultatelor de laborator, nu a evenimentelor adverse raportate.

[¶]Prezentate pe grade de severitate CTCAE.

Tabelul 4. Reacții adverse induse de medicament* la pacienții cu malignități hematologice tratați cu acalabrutinib ca terapie asociată (n=223)

ASO MedDRA	Termen MedDRA	Frecvența totală (toate gradele CTCAE)	Frecvenţa reacţiilor de grad CTCAE ≥ 3 [†]
	Înfecții la nivelul tractului respirator superior	Foarte frecvente (31,4%)	1,8%
	Sinuzită	Foarte frecvente (15,2%)	0,4%
	Rinofaringită	Foarte frecvente (13,5%)	0,4%
	Infecție la nivelul tractului urinar	Foarte frecvente (13%)	0,9%
T 6 /·· · · 6 /· ·	Pneumonie	Foarte frecvente (10,8%)	5,4%
Infecții și infestări	Bronșită	Frecvente (9,9%)	0%
	Infecții cu virus herpetic [†]	Frecvente (6,7%)	1,3%
	Leucoencefalopatie multifocală progresivă	Mai puţin frecvente (0,4%)	0,4%
	Reactivarea hepatitei B	Mai puţin frecvente (0,9%)	0,1%
	Infecții cu Aspergillus [†]	Foarte rare (0%)	0%
Neoplasme benigne, maligne și de tip nedeterminat	A doua malignitate primară [†] Cancer cutanat de alt tip decât melanomul [†] ADMP cu excepția cancerului cutanat de alt tip decât melanomul [†]	Foarte frecvente (13%) Frecvente (7,6%) Frecvente (6,3%)	4,0% 0,4% 3,6%
	Neutropenie [†]	Foarte frecvente (31,8%)	30%
Tulburări	Trombocitopenie [†]	Foarte frecvente (13,9%)	9%
hematologice și limfatice	Anemie [†]	Foarte frecvente (11,7%)	5,8%
	Limfocitoză	Mai puţin frecvente (0,4%)	0,4%
Tulburări metabolice și de nutriție	Sindrom de liză tumorală [±]	Mai puţin frecvente (1,8%)	1,3%
Tulburări ale	Cefalee	Foarte frecvente (43%)	0,9%
sistemului nervos	Amețeală	Foarte frecvente (23,8%)	0%
Tulburări cardiace	Fibrilație atrială/flutter atrial [†]	Frecvente (3,1%)	0,9%

Echimoze [†]	Foarte frecvente (38.6%)	0%
		0%
		0%
Echimoze	Frecvente (3,1%)	0%
		1,3%
		0,9%
Hemoragie intracraniană	Mai puţin frecvente (0,9%)	0%
Hipertensiune arterială†	Foarte frecvente (13,5%)	3,6%
Epistaxis	Frecvente (8,5%)	0%
Diaree	Foarte frecvente (43,9%)	4,5%
Greață	Foarte frecvente (26,9%)	0%
Constipație	Foarte frecvente (20,2%)	0%
Vărsături	Foarte frecvente (19,3%)	0,9%
Durere abdominală [†]	Foarte frecvente (14,8%)	1,3%
Erupție cutanată tranzitorie [†]	Foarte frecvente (30,9%)	1,8%
Durere musculo-scheletică†	Foarte frecvente (44,8%)	2,2%
Artralgie	Foarte frecvente (26,9%)	1,3%
Fatigabilitate	Foarte frecvente (30,5%)	1,8%
Astenie	Frecvente (7,6%)	0,4%
Scăderea numărului absolut de neutrofile (NAN) [§]	Foarte frecvente (57,4%)	35%
Scăderea numărului de crombocite [§]	Foarte frecvente (46,2%)	10,8%
Scăderea valorilor hemoglobinei§	Foarte frecvente (43,9%)	9%
	Hemoragie/hematom† Hemoragie gastro-intestinală Hemoragie intracraniană Hipertensiune arterială† Epistaxis Diaree Greață Constipație Vărsături Durere abdominală† Erupție cutanată tranzitorie† Durere musculo-scheletică† Artralgie Fatigabilitate Astenie Scăderea numărului absolut de neutrofile (NAN)§ Scăderea numărului de rombocite§	Contuzii Peteşii Echimoze Hemoragie/hematom† Hemoragie gastro-intestinală Hemoragie intracraniană Hipertensiune arterială† Foarte frecvente (13,5%) Hipertensiune arterială† Foarte frecvente (13,5%) Hipertensiune arterială† Foarte frecvente (13,5%) Frecvente (13,5%) Foarte frecvente (13,5%) Foarte frecvente (26,9%) Constipație Foarte frecvente (26,9%) Constipație Foarte frecvente (19,3%) Durere abdominală† Foarte frecvente (14,8%) Foarte frecvente (30,9%) Curere musculo-scheletică† Foarte frecvente (44,8%) Artralgie Foarte frecvente (26,9%) Foarte frecvente (30,9%) Foarte frecvente (44,8%) Foarte frecvente (57,9%) Foarte frecvente (57,4%) Foarte frecvente (57,4%) Foarte frecvente (57,4%) Foarte frecvente (46,2%)

^{*}Conform Criteriilor de terminologie comună pentru evenimentele adverse ale Institutului Național Oncologic (*National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events*, NCI CTCAE), versiunea 4.03. †Include mai mulți termeni ce denotă RAIM.

Descrierea reactiilor adverse selectate

Întreruperea administrării și reducerea dozei din cauza reacțiilor adverse

[±]În studiul ASCEND a fost înregistrat un caz de sindrom de liză tumorală indus de medicament în brațul cu acalabrutinib.

[§]Reprezintă incidența valorilor rezultatelor de laborator, nu a evenimentelor adverse raportate.

[¶]Prezentate pe grade de severitate CTCAE.

În rândul celor 1040 de pacienți tratați cu Calquence în monoterapie, cazurile de întrerupere a tratamentului din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 9,3% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost pneumonia, trombocitopenia și diareea. Reducerile dozei din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 4,2% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost reactivarea hepatitei B, sepsisul și diareea.

În rândul celor 223 de pacienți tratați cu Calquence ca terapie asociată, cazurile de întrerupere a tratamentului din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 10,8% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost pneumonia, trombocitopenia și diareea. Reducerile dozei din cauza reacțiilor adverse au fost raportate la 6,7% dintre pacienți. Principalele reacții adverse au fost neutropenia, diareea și vărsăturile.

Vârstnici

Dintre cei 1040 de pacienți din studiile clinice cu Calquence în monoterapie, 41% au avut vârsta peste 65 de ani și sub 75 de ani și 22% au avut vârsta de 75 de ani sau peste. Nu au fost observate diferențe relevante clinic între pacienții cu vârsta ≥ 65 ani și pacienții mai tineri în ceea ce privește siguranța sau eficacitatea tratamentului.

Dintre cei 223 de pacienți din studiile clinice cu Calquence ca terapie asociată cu obinutuzumab, 47% au avut vârsta peste 65 de ani și sub 75 de ani și 26% au avut vârsta de 75 de ani sau peste. Nu au fost observate diferențe relevante clinic între pacienții cu vârsta ≥ 65 ani și pacienții mai tineri în ceea ce privește siguranța sau eficacitatea tratamentului.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, astfel cum este menționat în <u>Anexa V</u>.

4.9 Supradozaj

Nu există un tratament specific pentru supradozajul cu acalabrutinib și simptomele supradozajului nu au fost stabilite. În caz de supradozaj, pacienții trebuie atent monitorizați pentru apariția semnelor sau simptomelor de reacții adverse și trebuie inițiat tratamentul simptomatic corespunzător.

5. PROPRIETĂŢI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: Medicamente antineoplazice, inhibitori de protein-kinază, cod ATC: L01EL02.

Mecanism de acțiune

Acalabrutinib este un inhibitor selectiv al tirozin kinazei Bruton (*Bruton tyrosine kinase*, BTK). BTK este o moleculă de semnalizare a căilor receptorului pentru antigen al celulelor B (*B-cell antigen receptor*, BCR) și ale receptorilor citokinici. Semnalizarea BTK la nivelul celulelor B are ca rezultat supraviețuirea

si proliferarea acestora si este necesară pentru adeziunea, traficul si chemotaxia celulelor.

Acalabrutinib și metabolitul său activ, ACP-5862, formează o legătură covalentă cu un rest de cisteină din situsul activ al BTK, determinând inactivarea ireversibilă a BTK cu interacțiuni minimale în afara țintei (off target).

Efecte farmacodinamice

La pacienții cu malignități de celulă B cărora li s-a administrat acalabrutinib în doză de 100 mg de două ori pe zi, gradul median de ocupare a BTK la starea de echilibru ≥ 95% în sângele periferic a fost menținut timp de 12 ore, având ca rezultat inactivarea BTK pe parcursul intervalului recomandat între administrările dozelor.

Electrofiziologia cardiacă

Efectul acalabrutinib asupra intervalului QTc a fost evaluat pe 46 de subiecţi sănătoşi de sex masculin şi feminin în cadrul unui studiu clinic, randomizat, dublu-orb, asupra intervalului QT controlat cu placebo şi comparator activ. La administrarea în doză supraterapeutică, de 4 ori mai mare decât doza maximă recomandată, Calquence nu a prelungit intervalul QT/QTc într-o măsură relevantă clinic (de exemplu, ≥ 10 ms) (vezi pct. 4.4, 4.8 şi 5.3).

Eficacitate și siguranță clinică

Pacienții cu LLC netratată anterior

Siguranța și eficacitatea Calquence în LLC netratată anterior a fost evaluată într-un studiu randomizat, multicentric, deschis, de fază 3 (ELEVATE-TN) la 535 de pacienți. Pacienților li s-a administrat Calquence în asociere cu obinutuzumab, Calquence în monoterapie sau obinutuzumab în asociere cu clorambucil. Studiul ELEVATE-TN a inclus pacienți cu vârsta de 65 de ani ori peste sau cu vârsta între 18 și 65 de ani și afecțiuni medicale concomitente, iar 27,9% dintre pacienți au avut valori ale ClCr < 60 ml/min. Dintre pacienții cu vârsta < 65 de ani, 16,1% au avut un scor CIRS-G median de 8. Pacienților li s-a permis să administreze medicamente antitrombotice în cadrul studiului. Pacienții care necesitau tratament anticoagulant cu warfarină sau antagoniști ai vitaminei K echivalenți au fost excluși.

Pacienții au fost randomizați în raport de 1:1:1 în 3 brațe de tratament pentru a li se administra

- Calquence în asociere cu obinutuzumab (Calquence+G): Calquence în doză de 100 mg a fost administrat de două ori pe zi începând din ziua 1 a ciclului 1, până la progresia bolii sau apariția toxicității inacceptabile. Obinutuzumab a fost administrat începând din ziua 1 a ciclului 2 timp de maximum 6 cicluri de tratament. Obinutuzumab 1000 mg a fost administrat în zilele 1 și 2 (100 mg în ziua 1 și 900 mg în ziua 2), 8 și 15 ale ciclului 2, iar ulterior în doză de 1000 mg în ziua 1 a ciclurilor 3-7. Fiecare ciclu a avut 28 de zile.
- Calquence în monoterapie: Calquence în doză de 100 mg a fost administrat de două ori pe zi până la progresia bolii sau apariția toxicității inacceptabile.
- Obinutuzumab în asociere cu clorambucil (GClb): Obinutuzumab şi clorambucil au fost administrate timp de maximum 6 cicluri de tratament. Obinutuzumab 1000 mg a fost administrat în zilele 1 şi 2 (100 mg în ziua 1 şi 900 mg în ziua 2), 8 şi 15 ale ciclului 1, iar ulterior în doză de 1000 mg în ziua 1 a ciclurilor 2-6. Clorambucil în doză de 0,5 mg/kg a fost administrat în zilele 1 şi 15 ale ciclurilor 1-6. Fiecare ciclu a avut 28 de zile.

Pacienții au fost stratificați în funcție de statusul deleției 17p (prezență versus absență), statusul de performanță ECOG (scor 0 sau 1 versus 2) și regiunea geografică (America de Nord și Europa

Occidentală versus alte regiuni). După progresia confirmată a bolii, 45 de pacienți randomizați în brațul cu GClb au trecut la tratamentul cu Calquence în monoterapie. Tabelul 5 prezintă rezumativ caracteristicile demografice și caracteristicile bolii pentru populația de pacienți a studiului la momentul inițial.

Tabelul 5. Caracteristicile inițiale ale pacienților (ELEVATE-TN) cu LLC netratată anterior

Caracteristică	Calquence în asociere cu	Calquence în monoterapie	Obinutuzumab în asociere cu
	obinutuzumab N=179	N=179	clorambucil N=177
Vârsta în ani; valoare mediană (interval)	70 (41-88)	70 (44-87)	71 (46-91)
Sex masculin; %	62	62	59,9
Rasă caucaziană; %	91,6	95	93,2
Status de performanță ECOG 0-1; %	94,4	92,2	94,4
Intervalul median de timp de la diagnostic	30,5	24,4	30,7
(luni)			
Ganglioni voluminoși cu dimensiunea ≥	25,7	38	31,1
5 cm; %			
Categoria citogenetică/FISH; %			
Deleția 17p	9,5	8,9	9
Deleția 11q	17,3	17,3	18,6
Mutația TP53	11,7	10,6	11,9
IGHV fără mutații	57,5	66,5	65,5
Cariotip complex (≥ 3 anomalii)	16,2	17,3	18,1
Stadiu Rai; %			
0	1,7	0	0,6
I	30,2	26,8	28,2
II	20,1	24,6	27,1
III	26,8	27,9	22,6
IV	21,2	20,7	21,5

Obiectivul principal a fost supraviețuirea fără progresia bolii (SFP) în brațul de tratament cu Calquence+G comparativ cu brațul tratat cu GClb, evaluată de o comisie independentă de evaluare (IRC) pe baza criteriilor din 2008 ale Grupului internațional de lucru asupra leucemiei limfocitare cronice (*International Workshop on Chronic Lymphocytic Leukaemia*, IWCLL), cu includerea clarificării referitoare la limfocitoza asociată tratamentului (Cheson 2012). După o perioadă mediană de urmărire de 28,3 luni, SFP evaluată de IRC a indicat o reducere cu 90%, semnificativă statistic, a riscului de progresie a bolii sau deces pentru pacienții cu LLC netratată anterior din brațul cu Calquence+G, comparativ cu pacienții brațului cu GClb. Rezultatele cu privire la eficacitate sunt prezentate în Tabelul 6.

Tabelul 6. Rezultatele privind eficacitatea conform evaluărilor IRC (ELEVATE-TN) la pacienți cu LLC

	Calquence în asociere cu obinutuzumab N=179	Calquence în monoterapie N=179	Obinutuzumab în asociere cu clorambucil N=177
Supraviețuirea fără progresi	a bolii [*]		
Număr de evenimente (%)	14 (7,8)	26 (14,5)	93 (52,5)
PB, n (%)	9 (5)	20 (11,2)	82 (46,3)

	Calquence în asociere cu obinutuzumab N=179	Calquence în monoterapie N=179	Obinutuzumab în asociere cu clorambucil N=177
Număr de decese (%)	5 (2,8)	6 (3,4)	11 (6,2)
Valoare mediană (IÎ 95%),	NA	NA (34,2, NA)	22,6 (20,2, 27,6)
luni			
RR [†] (IÎ 95%)	0,10 (0,06, 0,17)	0,20 (0,13, 0,30)	-
Valoare p	<0,0001	<0,0001	-
Estimare la 24 de luni, % (IÎ 95%)	92,7 (87,4, 95,8)	87,3 (80,9, 91,7)	46,7 (38,5, 54,6)
Supravieţuirea generală ^a			
Număr de decese (%)	9 (5)	11 (6,1)	17 (9,6)
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,47 (0,21, 1,06)	0,60 (0,28, 1,27)	-
Rata celui mai bun răspuns ș	general [*] (RC + RCi + RPn	+ RP)	
RRG, n (%)	168 (93,9)	153 (85,5)	139 (78,5)
(IÎ 95%)	(89,3; 96,5)	(79,6;89,9)	(71,9; 83,9)
Valoare p	<0,0001	0,0763	-
RC, n (%)	23 (12,8)	1 (0,6)	8 (4,5)
RCi, n (%)	1 (0,6)	0	0
RPn, n (%)	1 (0,6)	2 (1,1)	3 (1,7)
RP, n (%)	143 (79,9)	150 (83,8)	128 (72,3)

IÎ = interval de încredere; RR = risc relativ; NA = nu a fost atinsă; RC = răspuns complet; RCi = răspuns complet cu recuperare hematologică incompletă; RPn = răspuns parțial nodular; RP = răspuns parțial;

Rezultatele privind SFP pentru Calquence în asociere cu sau fără obinutuzumab au fost consecvente la nivelul subgrupurilor, inclusiv al celor cu factori de risc înalt. La nivelul populației de pacienți cu LLC cu risc înalt (deleție 17p, deleție 11q, mutație TP53 sau IGHV fără mutații), RR aferent SFP pentru Calquence asociat sau nu cu obinutuzumab comparativ cu obinutuzumab plus clorambucil a fost de 0,08 [IÎ 95% (0,04, 0,15)] și, respectiv, de 0,13 [IÎ 95% (0,08, 0,21)].

Tabelul 7. Analiza pe subgrupuri a SFP (studiul ELEVATE-TN)

		Calquence	e în monoterapie		Calquence-	+G
	N	Risc	IÎ 95%	N	Risc	IÎ 95%
Toţi	179	relativ 0,20	(0,13; 0,30)	179	relativ 0,10	(0,06; 0,17)
subiecţii		ŕ				
Del 17p						
Da	19	0,20	(0,06;0,64)	21	0,13	(0,04;0,46)
Nu	160	0,20	(0,12;0,31)	158	0,09	(0,05; 0,17)
Mutația TP53						
Da	19	0,15	(0,05;0,46)	21	0,04	(0,01;0,22)
Nu	160	0,20	(0,12;0,32)	158	0,11	(0,06; 0,20)

^{*}Conform evaluării de către IRC

[†]Pe baza modelului stratificat Cox al riscurilor proporționale

^a Mediana SG nu a fost atinsă în ambele brațe de tratament.

Del 17p sau/și mutația TP53 Da Nu	23 156	0,23 0,19	(0,09; 0,61) (0,11; 0,31)	25 154	0,10 0,10	(0,03; 0,34) (0,05; 0,18)
Status IGHV Cu mutaţii Fără mutaţii	58 119	0,69 0,11	(0,31; 1,56) (0,07; 0,19)	74 103	0,15 0,08	(0,04; 0,52) (0,04; 0,16)
Del 11q Da Nu	31 148	0,07 0,26	(0,02; 0,22) (0,16; 0,41)	31 148	0,09 0,10	(0,03; 0,26) (0,05; 0,20)
Cariotip complex Da Nu	31 117	0,10 0,27	(0,03; 0,33) (0,16; 0,46)	29 126	0,09 0,11	(0,03; 0,29) (0,05; 0,21)

Conform datelor pe durată îndelungată, perioada mediană de urmărire a fost de 58,2 luni pentru brațul de tratament cu Calquence+G, 58,1 luni pentru brațul de tratament cu Calquence și 58,2 luni pentru brațul de tratament cu GClb. Mediana SFP evaluată de investigator nu a fost atinsă în brațele de tratament cu Calquence+G și Calquence în monoterapie și a fost de 27,8 luni în brațul cu GClb. La momentul celei mai recente întreruperi a colectării datelor, un total de 72 de pacienți (40,7%) inițial randomizați în brațul cu GClb au trecut la tratamentul cu Calquence în monoterapie. Mediana supraviețuirii generale nu a fost atinsă în niciun braț de tratament cu un total de 76 de decese: 18 (10,1%) în brațul cu Calquence+G, 30 (16,8%) în brațul cu Calquence în monoterapie și 28 (15,8%) în brațul cu GClb.

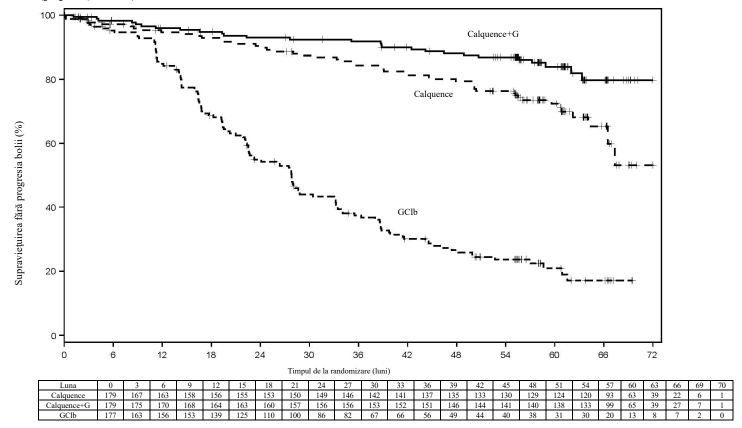
 $\begin{tabular}{ll} Tabelul~8.~Rezultatele~privind~eficacitatea~conform~evaluărilor~INV~(ELEVATE-TN)~la~pacienți~cu~LLC \end{tabular}$

	Calquence în asociere cu obinutuzumab N=179	Calquence în monoterapie N=179	Obinutuzumab în asociere cu clorambucil N=177
Supraviețuirea fără progresia bolii			
Număr de evenimente (%)	27 (15,1)	50 (27,9)	124 (70,1)
PB, n (%)	14 (7,8)	30 (16,8)	112 (63,3)
Număr de decese (%)	13 (7,3)	20 (11,2)	12 (6,8)
Valoare mediană (IÎ 95%), luni [*]	NA	NA (66,5, NA)	27,8 (22,6, 33,2)
RR [†] (IÎ 95%)	0,11 (0,07, 0,16)	0,21 (0,15, 0,30)	-
Supraviețuirea generală			
Număr de decese (%)	18 (10,1)	30 (16,8)	28 (15,8)
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,55 (0,30, 0,99)	0,98 (0,58, 1,64)	-

IÎ=interval de încredere; RR=risc relativ; NA=nu a fost atinsă

†Estimare bazată pe modelul stratificat Cox al riscurilor proporționale pentru riscul relativ (IÎ 95%) stratificat în funcție de statusul deleției 17p (da sau nu)

Figura 1 Curba Kaplan-Meier a SFP evaluată de INV la pacienții (ELEVATE-TN) cu LLC (populația ITT)



Pacienți cu LLC cărora li s-a administrat cel puțin o terapie anterioară

Siguranța și eficacitatea Calquence în LLC recidivată sau refractară au fost evaluate într-un studiu randomizat, multicentric, deschis, de fază 3 (ASCEND) la 310 pacienți cărora li se administrase minimum o terapie anterioară care nu includea inhibitori BCL-2 sau inhibitori ai receptorului celulelor B. Pacienților li s-a administrat Calquence în monoterapie sau terapia selectată de investigator fie idelalisib în asociere cu rituximab sau bendamustină în asociere cu rituximab. Pacienților li s-a permis să administreze medicamente antitrombotice în cadrul studiului. Pacienții care necesitau tratament anticoagulant cu warfarină sau antagoniști ai vitaminei K echivalenți au fost excluși.

Pacienții au fost randomizați în raport de 1:1 pentru a li se administra:

- Calquence în doză de 100 mg până la progresia bolii sau apariția toxicității inacceptabile, sau
- La alegerea investigatorului:
 - O Idelalisib în doză de 150 mg de două ori pe zi în asociere cu rituximab în doză de 375 mg/m² i.v. în ziua 1 a primului ciclu, apoi în doză de 500 mg/m² i.v. la fiecare două săptămâni până la 4 doze, iar ulterior la intervale de 4 săptămâni până la 3 doze, administrându-se în total 8 perfuzii.

^{* 95%} interval de încredere bazat pe estimarea Kaplan-Meier.

O Bendamustină în doză de 70 mg/m² (zilele 1 şi 2 ale fiecărui ciclu de 28 de zile) în asociere cu rituximab (375 mg/m²/500 mg/m²) în ziua 1 a fiecărui ciclu de 28 de zile, timp de până la 6 cicluri.

Pacienții au fost stratificați în funcție de statusul deleției 17p (prezență versus absență), statusul de performanță ECOG (scor 0 sau 1 versus 2) și numărul terapiilor anterioare (1 până la 3 versus ≥ 4). După progresia confirmată a bolii, 35 de pacienți randomizați la terapia aleasă de investigator fie idelalisib cu rituximab sau bendamustină cu rituximab au trecut la tratamentul cu Calquence. Tabelul 9 prezintă rezumativ caracteristicile demografice și caracteristicile bolii pentru populația de pacienți a studiului la momentul inițial.

Tabelul 9. Caracteristicile inițiale ale pacienților (ASCEND) cu LLC

Caracteristică	Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator dintre idelalisib + rituximab și bendamustină + rituximab N=155
Vârsta în ani; valoare mediană (interval)	68 (32-89)	67 (34-90)
Sex masculin; %	69,7	64,5
Rasă caucaziană; %	93,5	91,0
Status de performanță ECOG; %		
0	37,4	35,5
1	50,3	51,0
2	12,3	13,5
Intervalul median de timp de la diagnostic (luni)	85,3	79,0
Ganglioni voluminoşi cu dimensiunea ≥ 5 cm; %	49,0	48,4
Numărul median de terapii anterioare pentru LLC (interval)	1 (1-8)	2 (1-10)
Numărul terapiilor anterioare pentru LLC; %		
1	52,9	43,2
2	25,8	29,7
3	11,0	15,5
≥4	10,3	11,6
Categoria citogenetică/FISH; %		
Deleția 17p	18,1	13,5
Deleția 11q	25,2	28,4
Mutația TP53	25,2	21,9
IGHV fără mutații	76,1	80,6
Cariotip complex (≥ 3 anomalii)	32,3	29,7
Stadiu Rai; %		
0	1,3	2,6
I	25,2	20,6
II	31,6	34,8
III	13,5	11,6
IV	28,4	29,7

Obiectivul principal a fost SFP determinată de IRC pe baza criteriilor IWCLL 2008, cu includerea clarificării referitoare la limfocitoza asociată tratamentului (Cheson 2012). După o perioadă de urmărire mediană de 16,1 luni, SFP a indicat o reducere cu 69%, semnificativă statistic, a riscului de deces sau progresie a bolii pentru pacienții din braţul de tratament cu Calquence. Rezultatele cu privire la eficacitate sunt prezentate în Tabelul 10. Curba Kaplan-Meier pentru SFP este prezentată în Figura 2.

Tabelul 10. Rezultatele privind eficacitatea conform evaluărilor IRC (ASCEND) la pacienți cu LLC

	Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator fie idelalisib + rituximab sau bendamustină + rituximab N=155	
Supraviețuirea fără progresia bolii			
Număr de evenimente (%)	27(17,4)	68 (43,9)	
PB, n (%)	19 (12,3)	59 (38,1)	
Număr de decese (%)	8 (5.2)	9 (5,8)	
Valoare mediană (IÎ 95%), luni	NA	16,5 (14,0, 17,1)	
RR [†] (IÎ 95%)	(11.95%) 0,31 (0,20, 0,49)		
Valoare p	<0,	0001	
Estimare la 15 de luni, % (IÎ 95%)	82,6 (75,0, 88,1)	54,9 (45,4, 63,5)	
Supravieţuirea generală ^a			
Număr de decese (%)	15 (9,7)	18 (11,6)	
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,84 (0,42, 1,66)	-	
Rata celui mai bun răspuns general* (I	RC + RCi + RPn + RP)**		
RRG, n (%)	126 (81,3)	117 (75,5)	
(IÎ 95%)	(74,4, 86,6)	(68,1; 81,6)	
Valoare p	0,2248	-	
RC, n (%)	0	2 (1,3)	
RP, n (%)	126 (81,3)	115 (74,2)	
Durata răspunsului (DR)			
Valoare mediană (IÎ 95%), luni	NA	13,6 (11,9, NA)	

IÎ = interval de încredere; RR = risc relativ; NA = nu a fost atinsă; RC = răspuns complet; RCi = răspuns complet cu recuperare hematologică incompletă; RPn = răspuns parțial nodular; RP = răspuns parțial; PB = progresia bolii

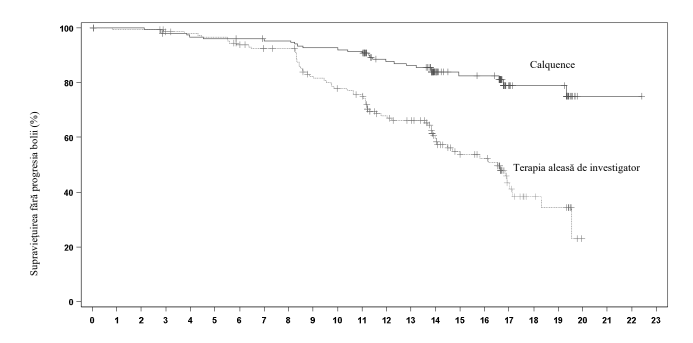
^{*}Conform evaluării IRC

^aMediana SG nu a fost atinsă în ambele brațe de tratament. P<0,6089 pentru SG.

^{**}RCi si RPn au valori de 0.

[†]Pe baza modelului stratificat Cox al riscurilor proportionale

Figura 2. Curba Kaplan-Meier a SFP evaluată de IRC la pacienții (ASCEND) cu LLC (populația ITT)



Timpul de la randomizare (luni)

					Num	ăr de pac	ienți la 1	isc																
Luna	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23
Calquence	155	153	153	149	147	146	145	143	143	139	139	137	118	116	73	61	60	25	21	21	1	1	1	0
Terapia aleasă	155	150	150	146	144	142	136	130	129	112	105	101	82	77	56	44	39	18	10	8	0			
de investigator																								i I

Rezultatele privind SFP pentru Calquence au fost consecvente la nivelul subgrupurilor, inclusiv al celor cu factori de risc înalt. La nivelul populației cu LLC cu risc înalt (deleție 17p, deleție 11q, mutație TP53 și IGHV fără mutații), RR pentru SFP a fost de 0,27 [IÎ 95% (0,17, 0,44)].

Tabelul 11. Analiza pe subgrupuri a SFP conform evaluării IRC (studiul ASCEND)

	Calquence în monoterapie					
	N	Risc relativ	IÎ 95%			
Toţi subiecţii	155	0,30	(0,19; 0,48)			
Del 17p						
Da	28	0,21	(0,07;0,68)(0,21;0,54)			
Nu	127	0,33				
Mutația TP53						
Da	39	0,24	(0,11; 0,56) (0,20; 0,57)			
Nu	113	0,33				
Del 17p sau mutație TP53						
Da	45	0,21	(0,09; 0,48) (0,21; 0,61)			
Nu	108	0,36				
Status IGHV						
Cu mutații	33	0,32	(0,11; 0,94) (0,19; 0,52)			
Fără mutații	118	0,32				

	Calquence în monoterapie					
	N	Risc relativ	IÎ 95%			
Del 11q						
Da	39	0,28	(0,11;0,70)(0,19;0,53)			
Nu	116	0,31				
Cariotip complex						
Da	50	0,32	(0,16; 0,63) (0,12; 0,44)			
Nu	97	0,23				

Conform evaluării investigatorului la analiza finală, cu o perioadă mediană de urmărire de 46,5 luni pentru Calquence și de 45,3 luni pentru IR/BR, a fost observată o reducere cu 72% a riscului de progresie a bolii sau deces pentru pacienții din brațul de tratament cu Calquence. Mediana SFP evaluată de investigator nu a fost atinsă în brațul de tratament cu Calquence și a fost de 16,8 luni în brațul cu IR/BR. Rezultatele cu privire la eficacitate conform evaluărilor investigatorului (INV) sunt prezentate în tabelul 12. Curba Kaplan-Meier pentru SFP conform evaluării INV este prezentată în Figura 3.

Tabelul 12. Rezultatele privind eficacitatea la analiza finală, conform evaluărilor INV la pacienții

(ASCEND) cu LLC

	Calquence în monoterapie N=155	Terapia aleasă de investigator fie idelalisib + rituximab sau bendamustină + rituximab N=155			
Supraviețuirea fără progresia bolii*					
Număr de evenimente (%)	62 (40,0)	119 (76,8)			
PB, n (%)	43 (27,7)	102 (65,8)			
Număr de decese (%)	19 (12,3)	17 (11,0)			
Valoare mediană (IÎ 95%), luni	NA	16,8 (14,1, 22,5)			
RR [†] (IÎ 95%)	0,28 (0,20, 0,38)				
Supravieţuirea generală ^a					
Număr de decese (%)	41 (26,5)	54 (34,8)			
Risc relativ (IÎ 95%) [†]	0,69 (0,46, 1,04)	-			

IÎ = interval de încredere; RR = risc relativ; NA = nu a fost atinsă; PB = progresia bolii

^{*}Conform evaluării INV

^aMediana SG nu a fost atinsă în ambele brațe de tratament. P=0,0783 pentru SG.

[†]Pe baza modelului stratificat Cox al riscurilor proportionale.

Calquence Supravieţuirea fără progresia bolii (%) Terapia aleasă de investigator Timpul de la randomizare (luni) Calquence Terapia aleasă de

Figura 3. Curba Kaplan-Meier a SFP evaluată de INV la analiza finală, la pacienții (ASCEND) cu LLC

Rezultatele privind SFP pentru Calquence evaluate de investigator la analiza finală au fost consecvente la nivelul subgrupurilor, inclusiv al celor cu factori de risc înalt și au fost în concordantă cu analiza primară.

Populația pediatrică

Agenția Europeană a Medicamentului a acordat o derogare de la obligația de depunere a rezultatelor studiilor efectuate cu Calquence la toate subgrupele de copii și adolescenți în LLC (vezi pct. 4.2 pentru informații privind utilizarea la copii și adolescenți).

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Farmacocinetica (FC) acalabrutinib și a metabolitului său activ, ACP-5862, au fost studiate la subiecți sănătoși și la pacienți cu afecțiuni maligne cu celule B. Expunerea la acalabrutinib este proporțională cu doza și atât acalabrutinib, cât și ACP-5862 au o FC aproape liniară la administrarea unor doze cuprinse între 75 și 250 mg. Modelarea FC populațională sugerează că farmacocinetica acalabrutinib și a ACP-5862 este similară la pacienți cu afecțiuni maligne cu celule B diferite. La doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi administrată pacienților cu afecțiuni maligne cu celule B (inclusiv LLC), media geometrică a concentrațiilor plasmatice zilnice la starea de echilibru în funcție de timp (ASC_{240re}) și concentrația plasmatică maximă (C_{max}) pentru acalabrutinib au fost de 1679 ng•oră/ml și, respectiv, de 438 ng/ml, iar pentru ACP-5862 au fost de 4166 ng•oră/ml și, respectiv, de 446 ng/ml.

S-a demonstrat bioechivalența între Calquence sub formă de comprimate și Calquence sub formă de capsule. Calquence sub formă de comprimate conține acalabrutinib maleat, o formă de sare a

acalabrutinib, care prezintă o solubilitate mai mare în condiții de pH crescut, în comparație cu acalabrutinib sub formă de bază, care constituie substanța activă din Calquence capsule. Calquence sub formă de comprimate prezintă astfel o absorbție mai bună atunci când este administrat concomitent cu medicamente care reduc secreția de acid gastric.

Absorbție

Timpul până la atingerea concentrațiilor plasmatice maxime (T_{max}) a fost de 0,2-3,0 ore pentru acalabrutinib și de 0,5-4,0 ore pentru ACP-5862. Biodisponibilitatea absolută a Calquence a fost de 25%.

Efectul alimentelor asupra acalabrutinib

La voluntarii sănătoși, administrarea unei singure doze de 100 mg de acalabrutinib sub formă de comprimate în timpul unei mese hipercalorice și cu conținut ridicat de grăsimi (aproximativ 918 calorii, 59 grame carbohidrați, 59 grame lipide și 39 grame proteine) nu a influențat valorile medii ale ASC comparativ cu administrarea în condiții de repaus alimentar. Valorile C_{max} rezultate au scăzut cu 54% și T_{max} a fost întârziat cu 1-2 ore.

Distribuție

Proporția legării reversibile de proteinele plasmatice umane a fost de 99,4% pentru acalabrutinib și de 98,8% pentru ACP-5862. Raportul mediu sânge-plasmă *in vitro* a fost de 0,8 pentru acalabrutinib și de 0,7 pentru ACP-5862. Volumul de distribuție mediu la starea de echilibru (V_{ss}) a fost de aproximativ 34 l pentru acalabrutinib.

Biotransformare/metabolizare

In vitro, acalabrutinib este predominant metabolizat de enzimele CYP3A și în proporție minoră prin conjugarea cu glutation și hidroliză amidică. ACP-5862 a fost identificat ca metabolit principal în plasmă, care ulterior a fost metabolizat în special prin oxidare mediată de CYP3A, cu o medie geometrică a expunerii (ASC) de aproximativ 2 până la 3 ori mai mare decât expunerea la acalabrutinib. ACP-5862 are o putere de inhibiție a BTK cu aproximativ 50% mai mică decât cea a acalabrutinib.

Studiile *in vitro* indică faptul că acalabrutinib nu inhibă CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, UGT1A1 sau UGT2B7 la concentrații relevante clinic și probabilitatea ca acesta să afecteze clearance-ul medicamentelor substrat pentru aceste enzime ale CYP este foarte redusă.

Studiile *in vitro* indică faptul că ACP-5862 nu inhibă CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4/5, UGT1A1 sau UGT2B7 la concentrații relevante clinic și probabilitatea ca acesta să afecteze clearance-ul medicamentelor substrat pentru aceste enzime ale CYP este foarte redusă.

Interacțiuni cu proteinele transportoare

Studiile *in vitro* indică faptul că acalabrutinib și ACP-5862 sunt substraturi pentru P-gp și BCRP. Cu toate acestea, este improbabil ca administrarea concomitent cu inhibitori ai BCRP să determine interacțiuni medicamentoase relevante din punct de vedere clinic. Administrarea concomitent cu un inhibitor al OATP1B1/1B3 (rifampicină în doză unică de 600 mg) a determinat o creștere a valorilor C_{max} și ASC ale acalabrutinib de 1,2 ori și, respectiv, de 1,4 ori (N=24, subiecți sănătoși), ceea ce nu este relevant din punct de vedere clinic.

La administrarea în concentrații relevante clinic, acalabrutinib și ACP-5862 nu inhibă P-gp, OAT1, OAT3, OCT2, OATP1B1, OATP1B3 și MATE2-K. Acalabrutinib poate inhiba BCRP de la nivel intestinal, în timp ce ACP-5862 poate inhiba MATE1 la administrarea în concentrații relevante clinic (vezi pct. 4.5). Acalabrutinib nu inhibă MATE1, iar ACP-5862 nu inhibă BCRP la administrarea în concentrații relevante clinic.

Eliminare

După administrarea unei singure doze orale de 100 mg de acalabrutinib sub formă de comprimate, media geometrică a timpului terminal de înjumătățire plasmatică prin eliminare ($t_{1/2}$) pentru acalabrutinib a fost de 1,4 ore. Pentru metabolitul activ ACP-5862, $t_{1/2}$ a fost de 6,6 ore.

Valoarea medie a clearance-ului oral aparent (CL/F) a fost de 134 l/oră pentru acalabrutinib și de 22 l/oră pentru ACP-5862 la toți pacienții cu afecțiuni maligne cu celule B.

După administrarea unei singure doze de 100 mg de acalabrutinib marcate radioactiv [14C] la voluntari sănătoşi, 84% din doza administrată a fost recuperată din materiile fecale și 12% din doză a fost recuperată din urină, mai puţin de 2% din doză fiind excretată sub formă de acalabrutinib nemodificat.

Grupe speciale de pacienți

Pe baza analizei farmacocinetice populaționale, vârsta (>18 ani), sexul, rasa (caucaziană, afro-americană) și greutatea corporală nu au avut efecte relevante clinic asupra farmacocineticii acalabrutinib și a metabolitului său activ, ACP-5862.

Copii și adolescenți

Nu s-au efectuat studii farmacocinetice cu Calquence la pacienți cu vârsta sub 18 ani.

Insuficiență renală

Acalabrutinib este eliminat în proporție minimală pe cale renală. Nu s-a efectuat niciun studiu farmacocinetic la pacienți cu insuficiență renală.

Pe baza analizei FC populaționale, nu au fost observate diferențe relevante din punct de vedere farmacocinetic între cei 408 de subiecți cu insuficiență renală ușoară (eGFR între 60 și 89 ml/min/1,73 m², conform estimării prin ecuația MDRD), cei 109 subiecți cu insuficiență renală moderată (eGFR între 30 și 59 ml/min/1,73 m²) și cei 192 de subiecți cu funcție renală în parametri normali (eGFR mai mare sau egală cu 90 ml/min/1,73 m²). Farmacocinetica acalabrutinib nu a fost caracterizată la pacienți cu insuficiență renală severă (eGFR sub 29 ml/min/1,73 m²) sau la cei cu insuficiență renală necesitând tratament prin dializă. Pacienții cu niveluri ale creatininei de 2,5 mai mari decât LSVN instituțională nu au fost incluși în studiile clinice (vezi pct. 4.2).

Insuficiență hepatică

Acalabrutinib este metabolizat pe cale hepatică. În studiile dedicate efectuate la pacienți cu insuficiență hepatică (IH) comparativ cu pacienți cu funcție hepatică normală (n=6), expunerea la acalabrutinib (ASC) a crescut de 1,9 ori, 1,5 ori și de 5,3 ori la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară (n=6) (clasa Child-Pugh A), moderată (n=6) (clasa Child-Pugh B) și, respectiv, severă (n=8) (clasa Child-Pugh C). La subiecții din grupul cu IH moderată, modificările markerilor relevanți pentru capacitatea de eliminare a medicamentelor nu au fost însă semnificative, prin urmare este posibil ca efectul insuficienței hepatice

moderate să fi fost subestimat în cadrul acestui studiu. Pe baza analizei farmacocinetice populaționale, nu au fost observate diferențe relevante clinic între subiecții cu insuficiență hepatică ușoară (n=79) sau moderată (n=6) (valori ale bilirubinei totale de 1,5 până la 3 ori mai mari decât LSVN și orice valori ale AST) și cei cu funcție hepatică normală (n=613) (valori ale bilirubinei totale și AST în limitele LSVN) (vezi pct. 4.2).

5.3 Date preclinice de siguranță

Carcinogenicitate

Nu s-au efectuat studii de carcinogenicitate cu acalabrutinib.

Genotoxicitate/mutagenicitate/fototoxicitate

Acalabrutinib nu a fost mutagen în cadrul testului mutației inverse bacteriene, al testului *in vitro* pentru detectarea aberațiilor cromozomiale sau al testului *in vivo* al micronucleilor de la nivelul măduvei hematogene la șoarece.

Pe baza testelor de fototoxicitate *in vitro* pe linii celulare 3T3, se consideră că acalabrutinib prezintă un risc scăzut de fototoxicitate la om.

Toxicitatea după doze repetate

La sobolani au fost observate modificări microscopice la nivelul pancreasului, minimale până la ușoare ca severitate (hemoragie/pigmenţi/inflamaţie/fibroză în insulele pancreatice) la toate dozele testate. Au fost observate modificări non-adverse, minimale până la usoare ca severitate, la nivelul rinichilor (bazofilie tubulară, regenerare tubulară și inflamație) în studii cu durata de până la 6 luni în care s-a administrat la sobolani doza maximă fără efecte adverse observabile (No Observed Adverse Effect Level, NOAEL) de 30 mg/kg și zi. Expunerile medii (ASC) în cazul administrării NOAEL la șobolani masculi și femele corespund unui nivel de 0,6 ori și respectiv 1,0 ori expunerea clinică la doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi. Doza minimă cu efecte adverse observabile (Lowest Adverse Observed Effect Level, LOAEL) la care au fost înregistrate modificări reversibile la nivel renal (degenerare tubulară moderată) și hepatic (necroza hepatocitelor individuale) în studiul pe termen lung la sobolani a fost de 100 mg/kg și zi, și a determinat o expunere de 4,2 ori mai mare decât expunerea cu doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi. În studii cu durata de 9 luni efectuate la câini, NOAEL a fost de 10 mg/kg și zi, ceea ce corespunde unei expuneri de 3 ori mai mare decât ASC la doza clinică recomandată. La administrarea unei doze de 30 mg/kg și zi la câini (de 9 ori mai mare decât ASC clinică) au fost observate degenerări tubulare minimale la nivelul rinichilor, scăderi ușoare ale greutății splinei, scăderi tranzitorii, minimale până la ușoare, ale masei eritrocitare și creșteri ale ALT și ALP. Toxicitățile cardiace la șobolani (hemoragie, inflamație, necroză miocardică) și câini (inflamație perivasculară/vasculară) au fost înregistrate numai la animale decedate pe parcursul studiilor, în contextul administrării de doze mai mari decât doza maximă tolerată (DMT). Expunerile la șobolani și câini asociate cu modificări cardiace au fost cel puțin de 6,8 ori și, respectiv, de 25 ori mai mari decât ASC clinică. Reversibilitatea acestor modificări cardiace nu a putut fi evaluată deoarece acestea au fost observate numai la administrarea unor doze peste DMT.

Efectele toxice asupra funcției de reproducere

Nu au fost observate efecte asupra fertilității la șobolanii masculi sau femele la expuneri de 10 sau, respectiv, 9 ori mai mari decât ASC clinică la doza recomandată.

Nu au fost observate efecte asupra dezvoltării și supraviețuirii embrio-fetale la femelele de șobolan gestante, în cazul unor expuneri de aproximativ 9 ori mai mari decât ASC observată la pacienții tratați cu doza recomandată de 100 mg de două ori pe zi. În două studii de evaluare a efectelor asupra reproducerii la șobolani, au fost observate cazuri de distocie (travaliu dificil/prelungit) la expuneri de >2,3 ori mai mari decât expunerea clinică la doza de 100 mg de două ori pe zi. S-a confirmat prezența acalabrutinib și a metabolitului său activ în plasma fetușilor de șobolan. Prezența acalabrutinib și a metabolitului său activ a fost depistată în laptele matern al femelelor de șobolan.

Într-un studiu de toxicitate embrio-fetală pe femele de iepure gestante au fost observate scăderi ale greutății fetușilor și întârzieri ale osificării la niveluri de expunere asociate cu toxicitate maternă care au fost de 2,4 ori mai mari decât valorile ASC la om atunci când s-a administrat doza recomandată.

6. PROPRIETĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Nucleul comprimatului

Manitol (E421) Celuloză microcristalină (E460) Hidroxipropilceluloză de joasă substituție (E463) Stearil fumarat de sodiu

Filmul comprimatului

Hipromeloză (E464) Copovidonă Dioxid de titan (E171) Macrogol Trigliceride cu lanţ mediu Oxid galben de fer (E172) Oxid roşu de fer (E172)

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Ambalaje cu blistere din aluminiu/aluminiu, cu simbolurile soarelui/lunii, care conțin 8 sau 10 comprimate filmate. Cutii a câte 56 sau 60 de comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminare

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

7. DEŢINĂTORUL AUTORIZAŢIEI DE PUNERE PE PIAŢĀ

AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje Suedia

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

EU/1/20/1479/003 EU/1/20/1479/004

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 05 noiembrie 2020

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente http://www.ema.europa.eu.

ANEXA II

- A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI

Numele și adresa fabricantului responsabil pentru eliberarea seriei

AstraZeneca AB Gärtunavägen SE-152 57 Södertälje Suedia

B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală restrictivă (vezi Anexa I: Rezumatul Caracteristicilor Produsului, pct. 4.2).

C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

• Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)

Deținătorul autorizației de punere pe piață (DAPP) trebuie să depună RPAS pentru acest medicament în decurs de 6 luni după autorizare.

D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

• Planul de management al riscului (PMR)

Deţinătorul autorizaţiei de punere pe piaţă (DAPP) se angajează să efectueze activităţile şi intervenţiile de farmacovigilenţă necesare detaliate în PMR aprobat şi prezentat în modulul 1.8.2 al autorizaţiei de punere pe piaţă şi orice actualizări ulterioare aprobate ale PMR.

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

- la cererea Agentiei Europene pentru Medicamente;
- la modificarea sistemului de management al riscului, în special ca urmare a primirii de informații noi care pot duce la o schimbare semnificativă a raportului beneficiu/risc sau ca urmare a atingerii unui obiectiv important (de farmacovigilență sau de reducere la minimum a riscului).

ANEXA III ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE CAPSULE 100 mg
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Calquence 100 mg capsule acalabrutinib
acataot actimo
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE
2. DECEMBREA SUBSTAIN, ERGODSTAIN, ELON, ACTIVE
Fiecare capsulă conține acalabrutinib 100 mg.
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Capsule
56 capsule
60 capsule
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
Administrare pe cale orală
Capsulele trebuie înghițite întregi.
A se citi prospectul înainte de utilizare.
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
PASTRAT LA VEDEREA ȘI INDEMANA COPILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP
LAI
9 CONDITH SPECIALE DE PĂSTRARE

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE DACĂ ESTE CAZUL
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje Suedia
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/20/1479/001 56 capsule EU/1/20/1479/002 60 capsule
13. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE
calquence
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC SN NN

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARA PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ
BLISTER CAPSULE 100 mg
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
CALQUENCE 100 mg capsule acalabrutinib
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
AstraZeneca
3. DATA DE EXPIRARE
EXP
4. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
5. ALTE INFORMAȚII
Simbolul soare/lună

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE COMPRIMATE 100 mg
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Calquence 100 mg comprimate filmate acalabrutinib
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE
Fiecare comprimat filmat conține acalabrutinib 100 mg (sub formă de acalabrutinib maleat).
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Comprimate filmate 56 comprimate filmate 60 comprimate filmate
5. MODUL ŞI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
Administrare pe cale orală Comprimatele trebuie înghițite întregi. A se citi prospectul înainte de utilizare.
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP

CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

9.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
DITORY BOTH CILECT
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje Suedia
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/20/1479/003 56 comprimate filmate EU/1/20/1479/004 60 comprimate filmate
13. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE
calquence
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC SN NN

TERMOSUDATĂ
BLISTER COMPRIMATE 100 mg
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
CALQUENCE 100 mg comprimate acalabrutinib
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
AstraZeneca
3. DATA DE EXPIRARE
EXP
4. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
5. ALTE INFORMAŢII

Simbolul soare/lună

B. PROSPECTUL

Prospect: Informații pentru pacient

Calquence 100 mg capsule acalabrutinib

Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Puteți să fiți de ajutor raportând orice reacții adverse pe care le puteți avea. Vezi ultima parte de la pct. 4 pentru modul de raportare a reacțiilor adverse.

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveţi întrebări suplimentare, adresaţi-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect (vezi pct. 4).

Ce găsiți în acest prospect:

- 1. Ce este Calquence și pentru ce se utilizează
- 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Calquence
- 3. Cum să luați Calquence
- 4. Reacții adverse posibile
- 5. Cum se păstrează Calquence
- 6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Calquence și pentru ce se utilizează

Ce este Calquence

Calquence este un medicament utilizat pentru tratarea cancerului.

- Calquence conține substanța activă acalabrutinib.
- Aparține unei clase de medicamente denumite inhibitori ai tirozin kinazei Bruton (BTK).

Pentru ce se utilizează Calquence

Calquence este utilizat pentru tratarea adultilor cu leucemie limfocitară cronică (LLC).

LLC este un cancer al celulelor albe ale sângelui denumite limfocite B (sau celule B). Aceste celule fac parte din sistemul imunitar (sistemul de apărare al organismului).

Cum actionează Calquence

Calquence acționează prin blocarea BTK, o proteină din organism care ajută celulele canceroase să crească și să supraviețuiască. Prin blocarea BTK, Calquence ajută la distrugerea celulelor canceroase și poate reduce numărul acestora, ceea ce poate încetini evoluția bolii dumneavoastră.

Dacă aveți orice fel de întrebări legate de modul în care acționează Calquence sau despre motivul pentru care acesta v-a fost prescris, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Calquence

Nu luați Calquence:

• dacă sunteți alergic la acalabrutinib sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale înainte de a lua Calquence.

Atenționări și precauții

Adresati-vă medicului, farmacistului sau asistentei medicale înainte de a lua Calquence, dacă:

- ați avut vreodată vânătăi sau sângerări neobișnuite sau dacă luați medicamente care vă cresc riscul de sângerări (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").
- aveți o infecție (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").
- vi s-a efectuat recent sau urmează să vi se efectueze o operație. Medicul dumneavoastră vă poate întrerupe tratamentul cu Calquence înainte și după o procedură medicală, chirurgicală sau stomatologică.
- ați avut vreodată hepatita B (o infecție a ficatului) aceasta deoarece Calquence poate face ca hepatita B să redevină activă și, astfel, medicul dumneavoastră va trebui să fie atent dacă apar semne de reactivare a acestei infecții (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").
- aveți sau ați avut vreodată bătăi neregulate ale inimii (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").

Discutați cu medicul dumneavoastră dacă vă apare o leziune nouă sau observați orice modificare a aspectului unei zone a pielii, deoarece aveți un risc crescut de apariție a cancerului de piele, vezi punctul 4. Utilizați protecție solară și efectuați examinări dermatologice periodice.

Medicul dumneavoastră vă va verifica numărul celulelor sanguine ori de câte ori este necesar pe durata tratamentului.

Copii și adolescenți

Acest medicament nu trebuie administrat la copii sau la adolescenți cu vârsta sub 18 ani. Acest lucru se datorează faptului că nu a fost studiat la această grupă de vârstă.

Calquence împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă luați, ați luat recent sau este posibil să luați alte medicamente, în special dacă luați oricare dintre medicamentele următoare:

- antibiotice pentru infectii bacteriene cum este claritromicină
- medicamente pentru infecții fungice cum este posaconazol, itraconazol, voriconazol
- ketoconazol un medicament pentru sindromul Cushing (o afecțiune în care organismul produce o cantitate prea mare din hormonul denumit cortizol)
- medicamente pentru infecția cu HIV cum este indinavir și ritonavir
- medicamente pentru hepatita C cum este telaprevir
- rifampicină un antibiotic pentru infecții bacteriene (tuberculoză)
- medicamente pentru migrene ergotamină
- medicamente pentru valori scăzute ale sodiului în sânge conivaptan
- medicamente pentru reducerea cantității de zahăr din sânge metformin
- medicamente pentru prevenirea rejetului de organ ciclosporină
- medicamente pentru convulsii (crize) sau epilepsie cum este carbamazepină și fenitoină

- pimozidă un medicament utilizat pentru sindromul Tourette (afecțiuni care cauzează mișcări corporale necontrolate sau articularea involuntară de sunete sau cuvinte)
- sunătoare un medicament pe bază de plante pentru tratarea depresiei
- teofilină medicament utilizat pentru simptome cum sunt respirație șuierătoare, dificultăți la respirație și senzație de apăsare în piept
- medicamente pentru reducerea secreției de acid gastric:
 - o antiacide cum este carbonatul de calciu
 - Calquence trebuie administrat cu 2 ore înainte sau la 2 ore după ce ați luat aceste medicamente
 - o blocante ale receptorilor histaminergici H2 cum sunt ranitidina și famotidina
 - Calquence trebuie administrat cu 2 ore înainte sau la 10 ore după ce ați luat aceste medicamente
 - o inhibitori de pompă de protoni precum omeprazolul
 - Trebuie să evitați să utilizați aceste medicamente în timp ce luați Calquence
- metotrexat un medicament utilizat în tratarea unor afecțiuni cum sunt artrita reumatoidă, psoriazis și colită ulcerativă, cauzate de funcționarea incorectă a sistemului imunitar.
 - Acest medicament trebuie utilizat cu cel puţin 6 ore înainte sau după ce aţi luat Calquence

Medicamente care cresc riscul de sângerare

Calquence vă poate face să sângerați mai ușor. Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă luați alte medicamente care cresc riscul de apariție a sângerărilor:

- Antiagregante plachetare (care împiedică formarea cheagurilor) precum acidul acetilsalicilic și clopidogrelul.
- Anticoagulante (care subțiază sângele) cum sunt warfarină sau enoxaparină.

Sarcina

Discutați cu medicul dumneavoastră înainte să luați Calquence dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă. Calquence ar putea avea efecte nocive asupra fătului.

Alăptarea

Nu trebuie să alăptați pe durata tratamentului cu Calquence și timp de încă 2 zile după administrarea ultimei doze de Calquence. Nu se cunoaște dacă Calquence se excretă în laptele matern.

Conducerea și folosirea utilajelor

Este puțin probabil ca medicamentul Calquence să vă afecteze capacitatea de a conduce vehicule și folosi utilaje. Cu toate acestea, dacă vă simțiți amețit, slăbit sau obosit în timp ce luați Calquence, nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje.

Calquence contine sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) pe doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Calquence

Calquence vă va fi prescris numai de către un medic cu experiență în utilizarea medicamentelor împotriva cancerului. Luați întotdeauna Calquence exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Cât de mult să luați Calquence

 Doza uzuală este de o capsulă (100 mg) de două ori pe zi. Luați dozele la interval de 12 ore una de cealaltă

Cum să luați Calquence

- Înghițiți capsula întreagă, cu apă, la aproximativ aceeași oră în fiecare zi.
- Nu mestecați, dizolvați sau deschideți capsulele deoarece acest lucru poate modifica timpul de absorbție a medicamentului în organism.
- Puteți lua Calquence împreună cu alimente sau între mese.
- Puteți verifica când ați luat ultima capsulă de Calquence uitându-vă pe blister. Imaginile de pe blister vă vor ajuta să luați doza la momentul corect soarele pentru doza de dimineață și luna pentru doza de seară.

Dacă luați mai mult Calquence decât trebuie

Dacă ați luat mai mult Calquence decât trebuie, prezentați-vă imediat la medicul dumneavoastră sau la cel mai apropiat spital. Luați capsulele și acest prospect cu dumneavoastră.

Dacă uitați să luați o doză

- Dacă au trecut mai puțin de 3 ore de la momentul la care obișnuiți să vă administrați doza, luați doza uitată imediat. Luați următoarea doză la momentul obișnuit.
- Dacă au trecut mai mult de 3 ore de la momentul la care obișnuiți să vă administrați doza, nu mai luați doza uitată. Luați următoarea doză la momentul obișnuit.
- Nu luați o doză dublă de Calquence pentru a compensa doza omisă.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Încetați să luați Calquence și contactați un medic sau mergeți imediat la cea mai apropiată unitate de primiri urgente dacă prezentati oricare dintre următoarele simptome:

- Sângerare. Simptomele pot fi scaune negre sau scaune cu sânge, urină de culoare roz sau brun, sângerări nazale, vânătăi, sângerare neobișnuită, vărsături sau tuse cu sânge, amețeli, slăbiciune, confuzie.
- Infecții. Semnele pot include febră, frisoane, senzație de slăbiciune sau confuzie, tuse, dificultăți de respirație [Pneumonie, o reacție adversă foarte frecventă (poate afecta mai mult de 1 din 10 persoane) sau infecții cu Aspergillus, o reacție adversă mai puțin frecventă (poate afecta până la 1 din 100 de persoane)].

Reacții adverse grave frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

• bătăi rapide ale inimii, bătăi neregulate ale inimii, puls slab sau neregulat, amețeli, stare de leşin, disconfort la nivelul toracelui sau dificultăți de respirație (semne ale unor tulburări ale ritmului cardiac cunoscute sub denumirea de fibrilație atrială și flutter atrial).

Reacții adverse grave mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

• febră, frisoane, greață, vărsături, confuzie, dificultăți de respirație, convulsii, bătăi neregulate ale inimii, urină tulbure sau închisă la culoare, stări neobișnuite de oboseală sau dureri musculare sau la nivelul articulațiilor. Acestea pot fi simptome ale lizei tumorale (SLT) – o afecțiune cauzată de distrugerea rapidă a celulelor tumorale.

Alte reacții adverse:

Foarte freevente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- dureri musculare sau la nivelul articulațiilor
- durere de cap
- erupție trecătoare pe piele
- senzație de oboseală, slăbiciune sau lipsă de energie
- senzație de rău (greață), vărsături, durere de stomac, constipație (scaune rare sau greu de eliminat), diaree (scaune frecvente sau inconsistente)
- scăderea numărului de globule roșii, scăderea numărului de neutrofile (un tip de celule albe din sânge) sau scăderea numărului de celule care ajută la formarea cheagurilor de sânge (trombocite)
- tensiune arterială crescută
- ameteli
- durere de cap, senzație de tensiune la nivelul ochilor, nasului și obrajilor (sinuzită)
- durere în gât și secreții nazale (rinofaringită)
- infecție la nivelul tractului respirator superior
- infecție a tractului urinar (durere sau senzație de arsură la eliminarea urinei).
- cancere noi, inclusiv cancerul de piele, pot apărea în timpul tratamentului cu Calquence (vezi pct. 2 "Ce trebuie să știți înainte de a lua Calquence")

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- bronsită (nu necesită o actiune imediată)
- herpes

Mai puţin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- pierderi de memorie, probleme de gândire, dificultăți la mers sau pierdere a vederii acestea pot fi semne ale unei infecții grave a creierului (leucoencefalopatie multifocală progresivă sau LMP)
- febră, frisoane, slăbiciune, confuzie, stare de rău și îngălbenirea pielii sau a globilor oculari (icter) acestea pot fi semne de hepatită B (o infecție hepatică) reactivată.
- limfocitoză (o cantitate mai mare decât cea normală de limfocite, un tip de globule albe din sânge).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în <u>Anexa V</u>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Calquence

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe folia blisterului și pe cutie după "EXP". Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Calquence

Substanța activă este acalabrutinib. Fiecare capsulă conține acalabrutinib 100 mg.

Celelalte componente sunt:

- Conţinutul capsulei: celuloză microcristalină, dioxid de siliciu coloidal anhidru, amidon de porumb parţial pregelatinizat, stearat de magneziu (E470b) şi amidonglicolat de sodiu (vezi pct 2. "Calquence conţine sodiu").
- Învelişul capsulei: gelatină, dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172) şi carmin indigo (E132).
- Cerneală de inscripționare: shellac, oxid negru de fer (E172), propilenglicol (E1520) și hidroxid de amoniu.

Cum arată Calquence și conținutul ambalajului

Calquence este o capsulă gelatinoasă cu corp galben, capac albastru, cu dimensiunea de 20 mm, inscripționată cu "ACA 100 mg" cu negru.

Calquence este furnizat sub formă de blistere din aluminiu care conțin 6 sau 8 capsule. Fiecare cutie conține 56 sau 60 de capsule.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje Suedia

Fabricantul

AstraZeneca AB Gärtunavägen SE-152 57 Södertälje Suedia

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

België/Belgique/Belgien

AstraZeneca S.A./N.V. Tel: +32 2 370 48 11

Lietuva

UAB AstraZeneca Lietuva Tel: +370 5 2660550 България

АстраЗенека България ЕООД

Тел: +359 24455000

Česká republika

AstraZeneca Czech Republic s.r.o.

Tel: +420 222 807 111

Danmark

AstraZeneca A/S

Tlf: +45 43 66 64 62

Deutschland

AstraZeneca GmbH

Tel: +49 40 809034100

Eesti

AstraZeneca

Tel: +372 6549 600

Ελλάδα

AstraZeneca A.E.

Τηλ: +30 210 6871500

España

AstraZeneca Farmacéutica Spain, S.A.

Tel: +34 91 301 91 00

France

AstraZeneca

Tél: +33 1 41 29 40 00

Hrvatska

AstraZeneca d.o.o.

Tel: +385 1 4628 000

Ireland

AstraZeneca Pharmaceuticals (Ireland)

DAC

Tel: +353 1609 7100

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

Italia

AstraZeneca S.p.A.

Tel: +39 02 00704500

Κύπρος

Αλέκτωρ Φαρμακευτική Λτδ

Τηλ: +357 22490305

Luxembourg/Luxemburg

AstraZeneca S.A./N.V.

Tél/Tel: +32 2 370 48 11

Magyarország

AstraZeneca Kft.

Tel: +36 1 883 6500

Malta

Associated Drug Co. Ltd

Tel: +356 2277 8000

Nederland

AstraZeneca BV

Tel: +31 85 808 9900

Norge

AstraZeneca AS

Tlf: +47 21 00 64 00

Österreich

AstraZeneca Österreich GmbH

Tel: +43 1 711 31 0

Polska

AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.

Tel: +48 22 245 73 00

Portugal

AstraZeneca Produtos Farmacêuticos, Lda.

Tel: +351 21 434 61 00

România

AstraZeneca Pharma SRL

Tel: +40 21 317 60 41

Slovenija

AstraZeneca UK Limited

Tel: +386 1 51 35 600

Slovenská republika

AstraZeneca AB, o.z.

Tel: +421 2 5737 7777

Suomi/Finland

AstraZeneca Oy

Puh/Tel: +358 10 23 010

Sverige

AstraZeneca AB

Tel: +46 8 553 26 000

75

Latvija SIA AstraZeneca Latvija

Tel: +371 67377100

United Kingdom (Northern Ireland)

AstraZeneca UK Ltd Tel: +44 1582 836 836

Acest prospect a fost revizuit în

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente: http://www.ema.europa.eu

Prospect: Informații pentru pacient

Calquence 100 mg comprimate filmate acalabrutinib

Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Puteți să fiți de ajutor raportând orice reacții adverse pe care le puteți avea. Vezi ultima parte de la pct. 4 pentru modul de raportare a reacțiilor adverse.

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveţi întrebări suplimentare, adresaţi-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect (vezi pct. 4).

Ce găsiți în acest prospect:

- 1. Ce este Calquence și pentru ce se utilizează
- 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Calquence
- 3. Cum să luați Calquence
- 4. Reacții adverse posibile
- 5. Cum se păstrează Calquence
- 6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Calquence și pentru ce se utilizează

Ce este Calquence

Calquence este un medicament utilizat pentru tratarea cancerului.

- Calquence conține substanța activă acalabrutinib.
- Aparține unei clase de medicamente denumite inhibitori ai tirozin kinazei Bruton (BTK).

Pentru ce se utilizează Calquence

Calquence este utilizat pentru tratarea adulților cu leucemie limfocitară cronică (LLC).

LLC este un cancer al celulelor albe ale sângelui denumite limfocite B (sau celule B). Aceste celule fac parte din sistemul imunitar (sistemul de apărare al organismului).

Cum actionează Calquence

Calquence acționează prin blocarea BTK, o proteină din organism care ajută celulele canceroase să crească și să supraviețuiască. Prin blocarea BTK, Calquence ajută la distrugerea celulelor canceroase și poate reduce numărul acestora, ceea ce poate încetini evoluția bolii dumneavoastră.

Dacă aveți orice fel de întrebări legate de modul în care acționează Calquence sau despre motivul pentru care acesta v-a fost prescris, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Calquence

Nu luați Calquence:

• dacă sunteți alergic la acalabrutinib sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale înainte de a lua Calquence.

Atenționări și precauții

Adresati-vă medicului, farmacistului sau asistentei medicale înainte de a lua Calquence, dacă:

- ați avut vreodată vânătăi sau sângerări neobișnuite sau dacă luați medicamente care vă cresc riscul de sângerări (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").
- aveți o infecție (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").
- vi s-a efectuat recent sau urmează să vi se efectueze o operație. Medicul dumneavoastră vă poate întrerupe tratamentul cu Calquence înainte și după o procedură medicală, chirurgicală sau stomatologică.
- ați avut vreodată hepatita B (o infecție a ficatului) aceasta deoarece Calquence poate face ca hepatita B să redevină activă și, astfel, medicul dumneavoastră va trebui să fie atent dacă apar semne de reactivare a acestei infecții (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").
- aveți sau ați avut vreodată bătăi neregulate ale inimii (vezi punctul 4 "Reacții adverse posibile").

Discutați cu medicul dumneavoastră dacă vă apare o leziune nouă sau observați orice modificare a aspectului unei zone a pielii, deoarece aveți un risc crescut de apariție a cancerului de piele, vezi punctul 4. Utilizati protectie solară si efectuati examinări dermatologice periodice.

Medicul dumneavoastră vă va verifica numărul celulelor sanguine ori de câte ori este necesar pe durata tratamentului.

Copii și adolescenți

Acest medicament nu trebuie administrat la copii sau la adolescenți cu vârsta sub 18 ani. Acest lucru se datorează faptului că nu a fost studiat la această grupă de vârstă.

Calquence împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă luați, ați luat recent sau este posibil să luați alte medicamente, în special dacă luați oricare dintre medicamentele următoare:

- antibiotice pentru infectii bacteriene cum este claritromicină
- medicamente pentru infecții fungice cum este posaconazol, itraconazol, voriconazol
- ketoconazol un medicament pentru sindromul Cushing (o afecțiune în care organismul produce o cantitate prea mare din hormonul denumit cortizol)
- medicamente pentru infecția cu HIV cum este indinavir și ritonavir
- medicamente pentru hepatita C cum este telaprevir
- rifampicină un antibiotic pentru infecții bacteriene (tuberculoză)
- medicamente pentru migrene ergotamină
- medicamente pentru valori scăzute ale sodiului în sânge conivaptan
- medicamente pentru reducerea cantității de zahăr din sânge metformin
- medicamente pentru prevenirea rejetului de organ ciclosporină
- medicamente pentru convulsii (crize) sau epilepsie cum este carbamazepină și fenitoină

- pimozidă un medicament utilizat pentru sindromul Tourette (afecțiuni care cauzează mișcări corporale necontrolate sau articularea involuntară de sunete sau cuvinte)
- sunătoare un medicament pe bază de plante pentru tratarea depresiei
- teofilină medicament utilizat pentru simptome cum sunt respirație șuierătoare, dificultăți la respirație și senzație de apăsare în piept
- metotrexat un medicament utilizat în tratarea unor afecțiuni cum sunt artrita reumatoidă, psoriazis și colită ulcerativă, cauzate de funcționarea incorectă a sistemului imunitar.
 - Acest medicament trebuie utilizat cu cel puțin 6 ore înainte sau după ce ați luat Calquence

În timpul tratamentului cu Calquence sub formă de comprimate puteți lua medicamente pentru reducerea acidității gastrice, cum sunt: antiacide (carbonat de calciu), blocante ale receptorilor histaminergici-H2 (ranitidină și famotidină) și inhibitori de pompă de protoni (omeprazol).

Medicamente care cresc riscul de sângerare

Calquence vă poate face să sângerați mai ușor. Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă luați alte medicamente care cresc riscul de apariție a sângerărilor:

- Antiagregante plachetare (care împiedică formarea cheagurilor) precum acidul acetilsalicilic și clopidogrelul.
- Anticoagulante (care subțiază sângele) cum sunt warfarină sau enoxaparină.

Sarcina

Discutați cu medicul dumneavoastră înainte să luați Calquence dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă. Calquence ar putea avea efecte nocive asupra fătului.

Alăptarea

Nu trebuie să alăptați pe durata tratamentului cu Calquence și timp de încă 2 zile după administrarea ultimei doze de Calquence. Nu se cunoaste dacă Calquence se excretă în laptele matern.

Conducerea și folosirea utilajelor

Este puțin probabil ca medicamentul Calquence să vă afecteze capacitatea de a conduce vehicule și folosi utilaje. Cu toate acestea, dacă vă simțiți amețit, slăbit sau obosit în timp ce luați Calquence, nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje.

Calquence contine sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) pe doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Calquence

Calquence vă va fi prescris numai de către un medic cu experiență în utilizarea medicamentelor împotriva cancerului. Luați întotdeauna Calquence exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Cât de mult să luați Calquence

• Doza uzuală este de un comprimat (100 mg) de două ori pe zi. Luați dozele la interval de 12 ore una de cealaltă.

Cum să luați Calquence

• Înghițiți comprimatul întreg, cu apă, la aproximativ aceeași oră în fiecare zi.

- Nu mestecați, sfărâmați, dizolvați sau rupeți comprimatele.
- Puteți lua Calquence împreună cu alimente sau între mese.
- Puteți verifica când ați luat ultimul comprimat de Calquence uitându-vă pe blister. Imaginile de pe blister vă vor ajuta să luați doza la momentul corect soarele pentru doza de dimineață și luna pentru doza de seară.

Dacă luați mai mult Calquence decât trebuie

Dacă ați luat mai mult Calquence decât trebuie, prezentați-vă imediat la medicul dumneavoastră sau la cel mai apropiat spital. Luați comprimatele și acest prospect cu dumneavoastră.

Dacă uitați să luați o doză

- Dacă au trecut mai puţin de 3 ore de la momentul la care obișnuiţi să vă administraţi doza, luaţi doza uitată imediat. Luaţi următoarea doză la momentul obișnuit.
- Dacă au trecut mai mult de 3 ore de la momentul la care obișnuiți să vă administrați doza, nu mai luați doza uitată. Luați următoarea doză la momentul obișnuit.
- Nu luați o doză dublă de Calquence pentru a compensa doza omisă.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Încetați să luați Calquence și contactați un medic sau mergeți imediat la cea mai apropiată unitate de primiri urgente dacă prezentati oricare dintre următoarele simptome:

- Sângerare. Simptomele pot fi scaune negre sau scaune cu sânge, urină de culoare roz sau brun, sângerări nazale, vânătăi, sângerare neobișnuită, vărsături sau tuse cu sânge, amețeli, slăbiciune, confuzie.
- Infecții. Semnele pot include febră, frisoane, senzație de slăbiciune sau confuzie, tuse, dificultăți de respirație [Pneumonie, o reacție adversă foarte frecventă (poate afecta mai mult de 1 din 10 persoane) sau infecții cu Aspergillus, o reacție adversă mai puțin frecventă (poate afecta până la 1 din 100 de persoane)].

Reacții adverse grave frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

• bătăi rapide ale inimii, bătăi neregulate ale inimii, puls slab sau neregulat, ameţeli, stare de leşin, disconfort la nivelul toracelui sau dificultăți de respirație (semne ale unor tulburări ale ritmului cardiac cunoscute sub denumirea de fibrilație atrială și flutter atrial).

Reacții adverse grave mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

• febră, frisoane, greață, vărsături, confuzie, dificultăți de respirație, convulsii, bătăi neregulate ale inimii, urină tulbure sau închisă la culoare, stări neobișnuite de oboseală sau dureri musculare sau la nivelul articulațiilor. Acestea pot fi simptome ale lizei tumorale (SLT) – o afecțiune cauzată de distrugerea rapidă a celulelor tumorale.

Alte reactii adverse:

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- dureri musculare sau la nivelul articulațiilor
- durere de cap
- erupție trecătoare pe piele
- senzație de oboseală, slăbiciune sau lipsă de energie
- senzație de rău (greață), vărsături, durere de stomac, constipație (scaune rare sau greu de eliminat), diaree (scaune frecvente sau inconsistente)
- scăderea numărului de globule roșii, scăderea numărului de neutrofile (un tip de celule albe din sânge) sau scăderea numărului de celule care ajută la formarea cheagurilor de sânge (trombocite)
- tensiune arterială crescută
- ameteli
- durere de cap, senzație de tensiune la nivelul ochilor, nasului și obrajilor (sinuzită)
- durere în gât și secreții nazale (rinofaringită)
- infecție la nivelul tractului respirator superior
- infecție a tractului urinar (durere sau senzație de arsură la eliminarea urinei)
- cancere noi, inclusiv cancerul de piele, pot apărea în timpul tratamentului cu Calquence (vezi pct. 2 ,,Ce trebuie să știți înainte de a lua Calquence")

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- bronsită (nu necesită o acțiune imediată)
- herpes

Mai putin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- pierderi de memorie, probleme de gândire, dificultăți la mers sau pierdere a vederii acestea pot fi semne ale unei infecții grave a creierului (leucoencefalopatie multifocală progresivă sau LMP)
- febră, frisoane, slăbiciune, confuzie, stare de rău și îngălbenirea pielii sau a globilor oculari (icter) acestea pot fi semne de hepatită B (o infecție hepatică) reactivată.
- limfocitoză (o cantitate mai mare decât cea normală de limfocite, un tip de globule albe din sânge).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în <u>Anexa V</u>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informatii suplimentare privind siguranta acestui medicament.

5. Cum se păstrează Calquence

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe folia blisterului și pe cutie după "EXP". Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Continutul ambalajului si alte informatii

Ce contine Calquence

Substanța activă este acalabrutinib. Fiecare comprimat filmat conține acalabrutinib 100 mg (sub formă de acalabrutinib maleat).

Celelalte componente sunt:

- Nucleul comprimatului: manitol (E421), celuloză microcristalină (E460), hidroxipropilceluloză de joasă substituție (E463) și stearil fumarat de sodiu (vezi pct 2. "Calquence conține sodiu").
- Filmul comprimatului: hipromeloză (E464), copovidonă, dioxid de titan (E171), macrogol, trigliceride cu lanț mediu, oxid galben de fer (E172) și oxid roșu de fer (E172).

Cum arată Calquence și conținutul ambalajului

Calquence este un comprimat oval, biconvex, de culoare portocalie, cu dimensiuni de 7,5 x 13 mm, marcat cu 'ACA 100' pe o față și neted pe cealaltă față.

Calquence este furnizat în blistere din aluminiu, care conțin 8 sau 10 comprimate filmate. Pe fiecare blister sunt prezente simbolurile soarelui/lunii, pentru a vă ajuta să vă luați doza la momentul potrivit — soarele pentru doza de dimineață și luna pentru doza de seară. Ambele blistere — cu simbolul soarelui și al lunii — conțin același medicament. Fiecare cutie conține 56 sau 60 de comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

AstraZeneca AB SE-151 85 Södertälje Suedia

Fabricantul

AstraZeneca AB Gärtunavägen SE-152 57 Södertälje Suedia

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

België/Belgique/Belgien

AstraZeneca S.A./N.V. Tel: +32 2 370 48 11

България

АстраЗенека България ЕООД Тел: +359 24455000

Česká republika

AstraZeneca Czech Republic s.r.o. Tel: +420 222 807 111

Danmark

AstraZeneca A/S Tlf: +45 43 66 64 62

Lietuva

UAB AstraZeneca Lietuva Tel: +370 5 2660550

Luxembourg/Luxemburg

AstraZeneca S.A./N.V. Tél/Tel: +32 2 370 48 11

Magyarország

AstraZeneca Kft. Tel: +36 1 883 6500

Malta

Associated Drug Co. Ltd Tel: +356 2277 8000

Deutschland

AstraZeneca GmbH Tel: +49 40 809034100

Eesti

AstraZeneca

Tel: +372 6549 600

Ελλάδα

AstraZeneca A.E. Tηλ: +30 210 6871500

España

AstraZeneca Farmacéutica Spain, S.A.

Tel: +34 91 301 91 00

France

AstraZeneca

Tél: +33 1 41 29 40 00

Hrvatska

AstraZeneca d.o.o. Tel: +385 1 4628 000

Ireland

AstraZeneca Pharmaceuticals (Ireland)

DAC

Tel: +353 1609 7100

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

Italia

AstraZeneca S.p.A.

Tel: +39 02 00704500

Κύπρος

Αλέκτωρ Φαρμακευτική Λτδ

Τηλ: +357 22490305

Latvija

SIA AstraZeneca Latvija

Tel: +371 67377100

Acest prospect a fost revizuit în

Alte surse de informații

Nederland

AstraZeneca BV

Tel: +31 85 808 9900

Norge

AstraZeneca AS

Tlf: +47 21 00 64 00

Österreich

AstraZeneca Österreich GmbH

Tel: +43 1 711 31 0

Polska

AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.

Tel: +48 22 245 73 00

Portugal

AstraZeneca Produtos Farmacêuticos, Lda.

Tel: +351 21 434 61 00

România

AstraZeneca Pharma SRL

Tel: +40 21 317 60 41

Slovenija

AstraZeneca UK Limited

Tel: +386 1 51 35 600

Slovenská republika

AstraZeneca AB, o.z.

Tel: +421 2 5737 7777

Suomi/Finland

AstraZeneca Oy

Puh/Tel: +358 10 23 010

Sverige

AstraZeneca AB

Tel: +46 8 553 26 000

United Kingdom (Northern Ireland)

AstraZeneca UK Ltd

Tel: +44 1582 836 836

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente: http://www.ema.europa.eu