

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäillyistä lääkkeen haittavaikutuksista. Ks. kohdasta 4.8, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

WELIREG 40 mg kalvopäällysteiset tabletit

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 40 mg belsutifaania (belzutifan).
Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Kalvopäällysteinen tabletti (tabletti).
Sininen, soikea tabletti, jonka koko on noin 13 x 8 mm ja jonka toisella puolella on merkintä ”177”.

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Munuaissolukarsinooma

WELIREG on tarkoitettu käytettäväksi monoterapiana aikuispotilailla, joilla on edennyt kirkassoluinen munuaissolukarsinooma ja joiden tauti on edennyt heidän saatuaan kaksi tai useamman hoitolinjan, joihin on sisältynyt PD-(L)1:n estäjä ja vähintään kaksi VEGF-kasvutekijään kohdennettua täsmähoitoa.

von Hippel-Lindaun (VHL) tautiin liittyvät kasvaimet

WELIREG on tarkoitettu käytettäväksi monoterapiana aikuispotilailla, joilla on von Hippel-Lindaun tauti ja jotka tarvitsevat hoitoa von Hippel-Lindaun tautiin liittyvän paikallisen munuaissolukarsinooman tai paikallisten von Hippel-Lindaun tautiin liittyvien keskushermoston hemangioblastoomien tai haiman neuroendokriinisten kasvainten (pNET) vuoksi ja joille paikalliset toimenpiteet eivät sovi.

4.2 Annostus ja antotapa

Syövän hoitoon perehtyneen erikoislääkärin on aloitettava hoito ja valvottava sen toteuttamista.

Annostus

Suosittelun WELIREG-annos on 120 mg belsutifaania (kolme 40 mg:n tablettia) kerran vuorokaudessa, samaan aikaan joka päivä.

Hoitoa on jatkettava, kunnes tauti etenee tai ilmenee toksisia vaikutuksia, joita ei voida hyväksyä.

Annoksen jääminen väliin

Jos WELIREG-annos jää väliin, se voidaan ottaa mahdollisimman pian samana päivänä. Seuraavana päivänä jatketaan tavanomaisen vuorokausiannoksen käyttöä. Väliin jääneen annoksen korvaamiseksi ei pidä ottaa ylimääräisiä tabletteja.

Jos potilas oksentaa milloin tahansa WELIREG-valmisteen ottamisen jälkeen, hänen ei pidä ottaa uutta annosta. Seuraava annos otetaan seuraavana päivänä.

Annosmuutokset

Taulukossa 1 on yhteenveto WELIREG-valmisteen suositelluista annosmuutoksista hättävaikeuksien vuoksi.

Taulukko 1: Suositellut annosmuutokset

Hättävaikeudet	Vaikeusaste*	Annoksen muuttaminen
Anemia (ks. kohta 4.4)	Aste 3 (hemoglobiini < 80 g/l; verensiirron tarve)	- Hoito keskeytetään, kunnes hättävaikeus on korjautunut asteen ≤ 2 tasolle - Hoitoa jatketaan samalla tai pienennetyllä annoksella (annosta pienennetään 40 mg:n verran); harkitaan hoidon lopettamista anemian vaikeusasteen ja pitkittymisen mukaan
	Aste 4 (hengenvaaralliset seuraukset tai kiireellisen toimenpiteen tarve)	- Hoito keskeytetään, kunnes hättävaikeus on korjautunut asteen ≤ 2 tasolle - Hoitoa jatketaan pienennetyllä annoksella (annosta pienennetään 40 mg:n verran) tai hoito lopetetaan pysyvästi, jos hättävaikeus uusiutuu asteen 4 tasoisena
Hypoksia (ks. kohta 4.4)	Aste 3 oireeton (pienentynyt happisaturaatio levossa [esim. pulssioksimetrillä mitattu arvo < 88 % tai PaO ₂ ≤ 55 mmHg])	- Vaihtoehtoina hoidon jatkaminen tai hoidon keskeyttäminen, kunnes hättävaikeus on korjautunut asteen ≤ 2 tasolle - Hypoksian vaikeusasteen ja pitkittymisen mukaan hoitoa joko jatketaan pienennetyllä annoksella (annosta pienennetään 40 mg:n verran) tai hoito lopetetaan
	Aste 3 oireinen (pienentynyt happisaturaatio)	Hoito keskeytetään, kunnes hättävaikeus on korjautunut asteen ≤ 2 tasolle

Haittavaikutukset	Vaikeusaste*	Annoksen muuttaminen
	levossa [esim. pulssioksimetrillä mitattu arvo < 88 % tai PaO ₂ ≤ 55 mmHg])	Hypoksian vaikeusasteen ja pitkittymisen mukaan hoitoa joko jatketaan pienennetyllä annoksella (annosta pienennetään 40 mg:n verran) tai hoito lopetetaan
	Aste 4 (hengenvaarallinen hengitystien vaarantuminen; kiireellisen toimenpiteen [esim. trakeostomian tai intuboinnin] tarve)	Hoito lopetetaan pysyvästi
Muut haittavaikutukset (ks. kohta 4.8)	Aste 3	- Lääkkeen anto keskeytetään, kunnes haittavaikutus on korjautunut asteen ≤ 2 tasolle - Haittavaikutuksen vaikeusasteen ja pitkittymisen mukaan harkitaan hoidon jatkamista pienennetyllä annoksella (annosta pienennetään 40 mg:n verran) - Hoito lopetetaan pysyvästi, jos haittavaikutus uusiutuu asteen 3 tasoisena
	Aste 4	Hoito lopetetaan pysyvästi

*Perustuu National Cancer Institute -organisaation (NCI) Common Terminology Criteria for Adverse Events -luokitukseen (CTCAE), versio 5.0

Erityisryhmät

Iäkkäät

Annoksen muuttamista ei suositella iäkkäiden potilaiden hoidossa (ks. kohta 5.2).

Munuaisten vajaatoiminta

Annoksen muuttamista ei suositella, jos potilaalla on munuaisten vajaatoiminta, mukaan lukien loppuvaiheen munuaissairaus (ks. kohta 5.2).

Maksan vajaatoiminta

Annoksen muuttamista ei suositella, jos potilaalla on lievä (kokonaisbilirubiini ≤ viitealueen yläraja [ULN] ja aspartaattiaminotransferaasi [ASAT] > ULN tai kokonaisbilirubiini > 1 – 1,5 x ULN ja ASAT-arvo mikä tahansa) tai kohtalainen (kokonaisbilirubiini alueella > 1,5 x ULN ja ≤ 3 x ULN ja

ASAT-arvo mikä tahansa tai Child–Pugh-luokka B) maksan vajaatoiminta. Beltsutifaania ei ole tutkittu potilailla, joilla on vaikea maksan vajaatoiminta (ks. kohta 5.2).

Pediatriset potilaat

Turvallisuutta ja tehoa alle 18 vuoden ikäisten lasten hoidossa ei ole varmistettu (ks. kohta 5.1). Tietoja ei ole saatavilla.

Antotapa

WELIREG otetaan suun kautta.

Tabletit niellään kokonaisina, ja ne voidaan ottaa joko ruoan kanssa tai ilman ruokaa. Tabletteja ei saa jakaa, murskata eikä pureskella, sillä ei tiedetä, vaikuttaako tämä beltsutifaanin imeytymiseen.

4.3 Vasta-aiheet

- Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.
- Raskaus potilailla, joilla on VHL-tautiin liittyviä kasvaimia (ks. kohta 4.6).

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Anemia

Potilailla, jotka ovat saaneet beltsutifaania kliinisissä tutkimuksissa, on ilmoitettu anemiaa (ks. kohta 4.8).

Potilaita on seurattava anemian varalta ennen beltsutifaanihoidon aloittamista ja säännöllisesti koko hoidon ajan. Jos potilaalle kehittyy asteen 3 anemia, beltsutifaanihoito on keskeytettävä ja potilasta on hoidettava tavanomaisen lääketieteellisen käytännön mukaisesti, muun muassa antamalla erytropoieesia stimuloivaa ainetta (ESA), kunnes anemia on korjautunut asteen ≤ 2 tasolle (lisätiedot, ks. erytropoieesia stimuloivien aineiden valmisteyhteenvedot). Jos asteen 3 anemia uusiutuu, beltsutifaanihoito on lopetettava. Jos potilaalle kehittyy asteen 4 anemia, beltsutifaanihoito on keskeytettävä; jos asteen 4 anemia uusiutuu, hoito on lopetettava pysyvästi (ks. kohta 4.2).

Hypoksia

Potilailla, jotka ovat saaneet beltsutifaania kliinisissä tutkimuksissa, on ilmoitettu hypoksiaa (ks. kohta 4.8). Potilaiden happisaturaatiota on seurattava pulssioksimetrialla ennen beltsutifaanihoidon aloittamista ja säännöllisesti koko hoidon ajan. Asteen 3 oireettomassa hypoksiassa on harkittava lisähapen antamista ja hoidon jatkamista tai keskeyttämistä. Jos hoito keskeytetään, beltsutifaanin antoa on jatkettava pienennetyllä annoksella. Jos potilaalla on asteen 3 oireinen hypoksia, beltsutifaanihoito on keskeytettävä, hypoksia on hoidettava ja beltsutifaanihoitoa on jatkettava pienennetyllä annoksella. Jos oireinen hypoksia uusiutuu edelleen, hoito on lopetettava. Asteen 4 hypoksian yhteydessä hoito on lopetettava pysyvästi (ks. kohta 4.2).

Alkio- ja sikiötoksisuus: Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi

Beltsutifaani saattaa aiheuttaa ihmisellä alkio- ja sikiövauriota, mukaan lukien sikiökuolemat (ks. kohdat 4.6 ja 5.3).

Jos potilas on nainen ja voi tulla raskaaksi, raskaustilanne on tarkastettava ennen beltsutifaanihoidon aloittamista.

Naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä erittäin tehokkaita ehkäisy menetelmiä beltsutifaanihoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan viimeisen annoksen ottamisen jälkeen sikiöön kohdistuvan mahdollisen riskin vuoksi (ks. kohdat 4.5 ja 4.6).

Keskushermoston verenvuoto potilailla, joilla on VHL-tautiin liittyviä keskushermoston hemangioblastoomia

Keskushermoston verenvuotoja, myös kuolemaan johtanut tapaus, on havaittu potilailla, joilla on VHL-tautiin liittyviä keskushermoston hemangioblastoomia. Lääkärien on oltava varovaisia keskushermoston verenvuodon oireiden tai löydösten suhteen potilailla, joilla on VHL-tautiin liittyviä keskushermoston hemangioblastoomia ja jotka saavat belsutifaanihoitoa.

Tietoa apuaineista

Tämä lääkevalmiste sisältää natriumia alle 1 mmol (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

In vitro -tutkimukset ja farmakogenomiikan tutkimukset viittaavat siihen, että belsutifaani metaboloituu UGT2B17:n ja CYP2C19:n välityksellä ja että belsutifaani indusoi CYP3A4:n toimintaa pitoisuudesta riippuvaisella tavalla.

Belsutifaanin vaikutus muihin lääkevalmisteisiin

Belsutifaanin samanaikainen käyttö CYP3A4:n substraattien (kuten hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden) kanssa pienentää CYP3A4:n substraattien pitoisuuksia, mikä saattaa huonontaa näiden substraattien tehoa. Tehon huononeminen saattaa olla voimakkaampaa potilailla, jotka ovat sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n suhteen hitaita metaboloijia (ks. kohta 5.2). On vältettävä belsutifaanin samanaikaista käyttöä sellaisten herkkien CYP3A4:n substraattien kanssa, joiden kohdalla hyvin vähäinen pitoisuuden pieneneminen saattaa johtaa substraattilla toteutetun hoidon epäonnistumiseen. Jos samanaikaista käyttöä ei voida välttää, herkän CYP3A4:n substraatin annosta suurennetaan kyseisen lääkkeen valmisteyhteenvedon mukaisesti.

Belsutifaanin samanaikainen käyttö hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden kanssa saattaa johtaa ehkäisyyn pettämiseen (ks. kohdat 4.4 ja 4.6) tai läpäisyvuotojen lisääntymiseen. Hormonaalisia ehkäisyvalmisteita käyttäviä potilaita on kehoitettava käyttämään jotakin ei-hormonaalista ehkäisy menetelmää tai potilaiden miespuolisia kumppaneita on kehoitettava käyttämään kondomia belsutifaanihoidon aikana.

Eräissä kliinisissä tutkimuksissa 120 mg:n belsutifaaniannosten toistuva anto kerran vuorokaudessa pienensi midatsolaamin AUC-arvoa (kuvaajan alle jäävä pinta-ala) 40 %. Tämä viittaa siihen, että belsutifaani on heikko CYP3A4:n indusori. Belsutifaani saattaa aiheuttaa kohtalaista CYP3A4:n induktiota potilailla, joilla belsutifaanialtistus plasmassa on suurempi (ks. kohta 5.2).

In vitro -tietojen perusteella belsutifaanin odotetaan estävän MATE-2K-toimintaa kliinisesti merkityksellisillä altistuksilla, eikä MATE1:n estoa voida sulkea pois.

Belsutifaani on CYP2B6:n ja CYP2C8:n indusori *in vitro*. *In vivo* -tutkimuksia ei ole tehty. Samanaikainen käyttö belsutifaanin kanssa saattaa pienentää herkkien CYP2B6:n ja/tai CYP2C8:n substraattien pitoisuuksia plasmassa kliinisesti merkittävästi.

Muiden lääkevalmisteiden vaikutukset belsutifaaniin

Belsutifaanin samanaikainen käyttö UGT2B17:n tai CYP2C19:n estäjien kanssa suurentaa belsutifaanialtistusta plasmassa, mikä saattaa suurentaa belsutifaaniin liittyvien haittavaikutusten ilmaantuvuutta ja vaikeusastetta. Potilaita on seurattava anemian ja hypoksian varalta, ja belsutifaanin annosta on pienennettävä suositusten mukaisesti.

Voimakkaiden CYP2C19:n indusorien vaikutuksia belsutifaanialtistukseen ei ole vielä tutkittu.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi / raskauden ehkäisy miehillä ja naisilla

Jos potilas on nainen ja voi tulla raskaaksi, raskaustilanne on tarkistettava ennen belsutifaanihoidon aloittamista.

Belsutifaanin anto raskaana olevalle naiselle saattaa aiheuttaa alkio- ja sikiövauriota, mukaan lukien sikiökuolemat (ks. kohdat 4.4 ja 5.3). Naisille, jotka voivat tulla raskaaksi, on kerrottava sikiöön mahdollisesti kohdistuvasta riskistä.

Naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä erittäin tehokasta ehkäisyä belsutifaanihoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan viimeisen annoksen ottamisen jälkeen. Belsutifaanin käyttö saattaa huonontaa hormonaalisten ehkäisyvalmisteiden tehoa. Hormonaalisia ehkäisyvalmisteita käyttäviä potilaita on kehoitettava käyttämään jotakin ei-hormonaalista ehkäisymenetelmää tai potilaiden miespuolisia kumppaneita on kehoitettava käyttämään kondomia belsutifaanihoidon aikana (ks. kohta 4.5).

Raskaus

Belsutifaanin käytöstä raskaana oleville naisille ei ole olemassa tietoja tai on vain vähän tietoja. Eläimillä tehdyissä tutkimuksissa on havaittu lisääntymistoksisuutta (ks. kohta 5.3).

Munuaissolukarsinooma

Belsutifaania ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei raskaana olevan potilaan kliininen tila edellytä hoitoa belsutifaanilla.

von Hippel-Lindaun (VHL) tautiin liittyvät kasvaimet

Belsutifaanin käyttö raskauden aikana on vasta-aiheista (ks. kohta 4.3). Jos raskaus alkaa belsutifaanihoidon aikana, hoito on lopetettava.

Imetys

Ei ole olemassa tietoja belsutifaanin tai sen metaboliittien esiintymisestä ihmisen äidinmaidossa eikä niiden vaikutuksista imetettävään lapseen tai maidontuotantoon. On mahdollista, että imetettävälle lapsille aiheutuu vakavia haittavaikutuksia, joten naisia on kehoitettava olemaan imettämättä belsutifaanihoidon aikana ja 1 viikon aikana viimeisen annoksen ottamisen jälkeen.

Hedelmällisyys

Eläimillä tehtyjen tutkimusten löydösten perusteella belsutifaani saattaa heikentää lisääntymiskykyisten urosten ja naaraiden hedelmällisyyttä (ks. kohta 5.3). Potilaille on kerrottava tästä mahdollisesta riskistä. Ei tiedetä, onko hedelmällisyyteen kohdistuva vaikutus korjautuva.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Belsutifaanilla on vähäinen vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn. Belsutifaanin annon jälkeen saattaa esiintyä heitehuimausta ja väsymystä (ks. kohta 4.8).

Potilaita on kehoitettava olemaan ajamatta autoa ja käyttämättä koneita, kunnes he ovat kohtuullisen varmoja siitä, että belsutifaanihoito ei vaikuta heihin haitallisesti.

4.8 Haittavaikutukset

Turvallisuusprofiilin yhteenveto

Beltsutifaanin turvallisuutta on tutkittu 576 potilaalla, joilla oli edenneitä kiinteitä kasvaimia tai VHL-tautiin liittyviä paikallisia kasvaimia ja joille annettiin kliinisissä tutkimuksissa 120 mg beltsutifaania kerran vuorokaudessa. Beltsutifaanialtistuksen mediaanikesto oli 9,2 kuukautta (vaihteluväli 0,1–55,4 kuukautta).

Yleisimpiä beltsutifaanihoidon aikana esiintyneitä haittavaikutuksia olivat anemia (84,2 %), väsymys (42,7 %), pahoinvointi (24,1 %), hengenahdistus (21,4 %), heitehuimaus (17,9 %) ja hypoksia (16,3 %).

Yleisimpiä asteen 3 tai 4 haittavaikutuksia olivat anemia (28,8 %) ja hypoksia (12,2 %). Yleisimpiä vakavia haittavaikutuksia olivat hypoksia (7,1 %), anemia (4,7 %) ja hengenahdistus (1,2 %).

Yleisimpiä beltsutifaanihoidon keskeyttämiseen johtaneita haittavaikutuksia olivat anemia (7,1 %), hypoksia (5,4 %), väsymys (2,6 %), pahoinvointi (2,4 %), hengenahdistus (1,7 %) ja heitehuimaus (1,6 %). Yleisimpiä haittavaikutuksia, jotka johtivat beltsutifaaniannoksen pienentämiseen, olivat hypoksia (6,3 %), anemia (3,8 %) ja väsymys (1,7 %). Yleisin beltsutifaanin käytön lopettamiseen johtanut haittavaikutus oli hypoksia (1,4 %).

Haittavaikutustaulukko

Taulukossa 2 luetellaan beltsutifaanihoitoa saaneita potilaita koskevassa yhdistetyssä aineistossa (n = 576) tai markkinoilletulon jälkeen ilmoitetut haittavaikutukset. Haittavaikutukset on esitetty elinjärjestelmän ja esiintymistiheyden mukaan. Esiintymistiheydet määritellään seuraavasti: hyvin yleinen ($\geq 1/10$), yleinen ($\geq 1/100$, $< 1/10$), melko harvinainen ($\geq 1/1\,000$, $< 1/100$), harvinainen ($\geq 1/10\,000$, $< 1/1\,000$) ja hyvin harvinainen ($< 1/10\,000$).

Taulukko 2: Haittavaikutukset belsutifaanihoitoa saaneilla potilailla*

Haittavaikutus	Kaikki asteet	Aste 3–4
Veri ja imukudos		
Anemia [†]	Hyvin yleinen	Hyvin yleinen
Hermosto		
Heitehuimaus	Hyvin yleinen	-
Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina		
Hengenahdistus	Hyvin yleinen	Yleinen
Hypoksia	Hyvin yleinen	Hyvin yleinen
Verisuonisto		
Verenvuoto ^{‡#}	Hyvin yleinen	Yleinen
Ruoansulatuselimistö		
Pahoinvointi	Hyvin yleinen	Melko harvinainen
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat		
Väsymys	Hyvin yleinen	Yleinen
Tutkimukset		
Painon nousu	Yleinen	Yleinen

*Taulukossa 2 esitetyt haittavaikutusten esiintymistiheydet saattavat johtua osittain perussairaudesta.

[†]Anemiaan sisältyy anemia ja hemoglobiiniarvon lasku.

[‡]Tähän sisältyy erilaisia verenvuototapahtumia eri alueilla. Tapahtumia ei ole lueteltu erikseen.

Seuraavia verenvuototermejä esiintyi vähintään viidellä belsutifaanihoitoa saaneella potilaalla: verivirtsaisuus, veriyskä, kontuusio ja nenäverenvuoto (mikä tahansa aste) ja verivirtsaisuus (asteet 3–4).

[#]Tähän sisältyy keskushermoston verenvuoto (yksi tapaus johti kuolemaan) (ks. kohta 4.4).

Valikoitujen haittavaikutusten kuvaus

Anemia (ks. kohta 4.4)

Anemiaa esiintyi 83 %:lla belsutifaania saaneista potilaista, joilla oli edennyt munuaissolukarsinoma. 32 %:lla oli asteen 3 anemia ja 0,5 %:lla oli asteen 4 anemia. Mediaaniaika anemian alkamiseen oli 29 päivää (vaihteluväli 1 päivä – 27 kuukautta). Anemiapotilaista 22 % sai vain verensiirtoja, 20 % sai vain erytropoieesia stimuloivia aineita ja 14 % sai sekä verensiirtoja että erytropoieesia stimuloivia aineita. Erytropoieesia stimuloivien aineiden annosten mediaanimäärä potilasta kohden oli 6,5 (vaihteluväli 1–87). Potilaat saivat erytropoieesia stimuloivaa ainetta hemoglobiinipitoisuuksien ja lääkärin harkinnan mukaisesti (ks. kohta 5.1).

Anemiaa esiintyi 90,2 %:lla potilaista, joilla oli VHL-tautiin liittyviä kasvaimia ja jotka saivat belsutifaania. 11,5 %:lla potilaista oli asteen 3 anemia. Mediaaniaika anemian alkamiseen (kaikkien asteiden tapahtumat) oli 30 päivää (vaihteluväli 1 päivä – 8 kuukautta). Anemiapotilaista 1,8 % sai vain verensiirtoja, 16,4 % sai vain erytropoieesia stimuloivia aineita ja 9,1 % sai sekä verensiirtoja että erytropoieesia stimuloivia aineita. Erytropoieesia stimuloivien aineiden annosten mediaanimäärä potilasta kohden oli 5 (vaihteluväli 1–35). Potilaat saivat erytropoieesia stimuloivaa ainetta hemoglobiinipitoisuuksien ja lääkärin harkinnan mukaisesti (ks. kohta 5.1).

Asteen 3 anemian ilmaantuvuus suureni belsutifaanialtistuksen suurentuessa potilailla, joilla hemoglobiinipitoisuus oli lähtötilanteessa < 120 g/l (ks. kohta 4.4).

Hypoksia (ks. kohta 4.4)

Hypoksiaa esiintyi 15 %:lla belsutifaania saaneista potilaista, joilla oli edennyt munuaissolukarsinoma. 10 %:lla potilaista oli asteen 3 hypoksia ja 0,3 %:lla asteen 4 hypoksia. Hypoksiapotilaista 70 % sai happihoitoa. Mediaaniaika hypoksian alkamiseen oli 31 päivää (vaihteluväli 1 päivä – 21 kuukautta).

Hypoksiaa (aste 3) ilmoitettiin 1,6 %:lla potilaista, joilla oli VHL-tautiin liittyviä kasvaimia ja jotka saivat belsutifaania. Aika hypoksian alkamiseen oli 56 päivää.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Belsutifaanin yliannostukseen ei ole spesifistä hoitoa. Epäillyn yliannostuksen yhteydessä on tarvittaessa keskeytettävä belsutifaanihoito ja aloitettava tukihoito. Suurin kliinisesti tutkittu belsutifaaniannos oli 240 mg:n kokonaisvuorokausiannos (120 mg kahdesti vuorokaudessa tai 240 mg kerran vuorokaudessa). Asteen 3 hypoksiaa esiintyi, kun annos oli 120 mg kahdesti vuorokaudessa. Asteen 4 trombosytopeniaa esiintyi, kun annos oli 240 mg kerran vuorokaudessa.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Antineoplastiset lääkeaineet, muut antineoplastiset lääkeaineet. ATC-koodi: L01XX74

Vaikutusmekanismi

Belsutifaani on hypoksiassa indusoituva tekijä 2 alfa -transkriptiotekijän (HIF-2 α) estäjä. Kun happipitoisuus on normaali, VHL-proteiini hajottaa HIF-2 α -tekijää. VHL-proteiinin toiminnan heikentyminen johtaa HIF-2 α :n kumuloitumiseen. Tämän seurauksena HIF-2 α siirtyy tumaan ja säätelee geeniekspressiota, joilla on yhteys solujen proliferaatioon, angiogeneesiin ja kasvainten kasvuun. Belsutifaani sitoutuu HIF-2 α -tekijään. Hypoksian tai VHL-proteiinin toiminnan heikentymisen yhteydessä belsutifaani salpaa HIF-2 α :n ja HIF-1 β :n vuorovaikutuksen, mikä johtaa HIF-2 α :n kohdegeenien transkription ja ekspression vähenemiseen.

Farmakodynaamiset vaikutukset

Kiertävän erytropoietiinin (EPO) pitoisuuksia potilaiden plasmassa seurattiin HIF-2 α :n eston farmakodynaamisena markkerina. EPO-pitoisuuksien pienenemisen todettiin riippuvan annoksesta/altistuksesta, ja pitoisuuksien pienenemisen todettiin tasaantuvan, kun altistus oli sellainen kuin yli 120 mg:n annoksilla kerran vuorokaudessa saavutetaan. EPO:n suppressio oli voimakkaimmillaan, kun belsutifaania oli annettu 2 perättäisen viikon ajan (pitoisuudet pienenivät lähtötasosta keskimäärin noin 60 %). Keskimääräiset EPO-pitoisuudet palautuivat vähitellen lähtötasolle 12 hoitoviikon jälkeen.

Belsutifaanin suositellulla annoksella (120 mg kerran vuorokaudessa) ei havaittu kliinisesti merkityksellisiä vaikutuksia QTc-aikaan.

Kliininen teho

Kliininen tutkimus aikuispotilailla, joilla oli edennyt munuaissolukarsinoma

Beltsutifaanin tehoa arvioitiin LITESPARK-005-tutkimuksessa, joka oli avoin, satunnaistettu, aktiivikontrolloitu vaiheen 3 kliininen tutkimus. Tutkimuksessa vertailtiin beltsutifaania ja everolimuusia 746 potilaalla, joilla oli leikkaukseen soveltumaton, paikallisesti edennyt tai etäpesäkkeinen kirkassoluinen munuaissolukarsinoma. Tauti oli edennyt sen jälkeen, kun potilaat olivat saaneet PD-1/L1-toimintaan kohdennettuja immuuniaktivaation vapauttajia ja VEGF-reseptoriin kohdennettuja täsmähoitoja joko peräkkäin tai yhdistelmähoitona. Potilaat olivat voineet saada aiemmin enintään kolme hoito-ohjelmaa, ja heidän tautinsa oli oltava mitattavissa RECIST v1.1 -kriteerien mukaisesti. Tutkimuksesta suljettiin pois potilaat, joilla oli hypoksiaa, aktiivisia keskushermostoetäpesäkkeitä tai kliinisesti merkittävä sydänsairaus. Potilaat satunnaistettiin suhteessa 1:1 saamaan 120 mg beltsutifaania tai 10 mg everolimuusia suun kautta kerran vuorokaudessa. Satunnaistamisessa käytettiin ositustekijöinä International Metastatic RCC Database Consortium (IMDC) riskiluokkia (suotuisa vs. kohtalainen vs. huono ennuste) ja aiempien VEGF-reseptoriin kohdennettujen täsmähoitojen määrää (1 vs. 2–3).

Potilaiden tilanne arvioitiin radiologisesti viikolla 9 satunnaistamisen jälkeen, sitten 8 viikon välein viikolle 49 asti ja tämän jälkeen 12 viikon välein.

LITESPARK-005-tutkimuksen 746 potilaasta 369 potilasta oli saanut kahden tai useamman hoitolinjan hoitoa, ja hoitoihin oli sisällynyt PD-(L)1:n estäjä ja vähintään kaksi VEGF-kasvutekijään kohdennettua täsmähoitoa. Kyseisten potilaiden tiedot lähtötilanteessa olivat seuraavat: iän mediaani 63 vuotta (vaihteluväli 33–82 vuotta), 40 % oli vähintään 65-vuotiaita; 11 % oli vähintään 75-vuotiaita; 79 % oli miehiä; 78 % oli valkoihoisia; 12 % oli aasialaisia; 1 % oli mustaihoisia tai afrikkalaisamerikkalaisia; 42 %:lla ECOG-toimintakykyluokka oli 0 ja 56 %:lla ECOG-toimintakykyluokka oli 1. Aiemmat hoitolinjat: 17 % potilaista oli saanut kahden, 81 % oli saanut kolmen ja 2 % oli saanut neljän aiemman hoitolinjan hoitoa. Potilaiden jakautuminen IMDC:n riskiluokkiin oli seuraava: 22 %:lla oli suotuisa ennuste, 66 %:lla kohtalainen ennuste ja 12 %:lla huono ennuste.

Ensisijaiset tehoa mittaavat tulosmuuttujat olivat elinaika ilman taudin etenemistä (PFS), jonka mittasi sokkoutettu, riippumaton keskitetty arviointitoimikunta (BICR) käyttäen RECIST v1.1 -kriteerejä, ja kokonaiselinaika (OS). Toissijaisiin tehoa mittaaviin lopputulosmuuttujiin kuuluivat objektiivisten vasteiden osuus (ORR) ja vasteen kesto (DOR), jotka arvioi BICR käyttäen RECIST v1.1 -kriteerejä. Tutkimuksessa todettiin koko tutkimuspopulaatiossa tilastollisesti merkitsevästi parempi PFS (riskisuhde [HR]: 0,75 [95 % CI 0,63; 0,90], p-arvo 0,00077) ja ORR (21,9 % vs. 3,5 %, p-arvo < 0,00001) beltsutifaanihoitoon satunnaistetuilla potilailla kuin everolimuusihoitoon satunnaistetuilla ennalta määritellyn välianalyysin ajankohtana (seuranta-ajan mediaani 13,5 kuukautta [vaihteluväli 0,2–31,8 kuukautta]).

Taulukossa 3 on tiivistelmä LITESPARK-005-tutkimuksen keskeisistä tehon mittareista niiden potilaiden alaryhmässä, jotka olivat saaneet kahden tai useamman hoitolinjan hoitoa ja joiden saamiin hoitoihin oli sisällynyt PD-(L)1:n estäjä ja vähintään kaksi VEGF-kasvutekijään kohdennettua täsmähoitoa. Kaplan–Meier-kuvaajat elinajalle ilman taudin etenemistä ja kokonaiselinajalle esitetään kuvissa 1 ja 2.

Taulukko 3: Tehoa koskevat tulokset (BICR:n arvioimina) LITESPARK-005-tutkimuksessa potilailla, jotka olivat saaneet kahden tai useamman hoitolinjan hoitoa, joihin oli sisältynyt PD-(L)1:n estäjä ja vähintään kaksi VEGF-kasvutekijään kohdennettua täsmähoitoa

Päätetapahtuma	Beltsutifaani n = 187	Everolimuusi n = 182
PFS*		
Tapahtumien määrä, n (%)	127 (67,9 %)	130 (71,4 %)
PFS:n mediaani [†] , kk (95 % CI)	4,6 (3,5; 7,3)	5,4 (3,8; 6,5)
Riskisuhde (HR) [‡] (95 % CI)	0,73 (0,57; 0,94)	
OS[¶]		
Tapahtumien määrä, n (%)	128 (68,1 %)	125 (68,7 %)
OS:n mediaani [†] , kk (95 % CI)	21,8 (17,4; 25,8)	18,1 (14,2; 23,9)
Riskisuhde (HR) [‡] (95 % CI)	0,94 (0,74; 1,21)	
ORR*, % (n) (95 % CI)	24,1 % (18,1; 30,8)	3,3 % (1,2; 7,0)
Täydellinen vaste, n (%)	5 (2,7 %)	0 (0 %)
Osittainen vaste, n (%)	40 (21,4 %)	6 (3,3 %)
Vasteen kesto*		
Mediaani, kk (vaihteluväli)	Ei saavutettu (1,9+; 23,1+)	17,2 (3,8; 17,2)

* Perustuu ensimmäiseen ennalta määriteltyyn välianalyysiin (seuranta-ajan mediaani 13,5 kk).

[†] Perustana rajatulomenetelmä (Kaplan–Meierin menetelmä) rajatuille tiedoille.

[‡] Perustuu Coxin regressiomalliin.

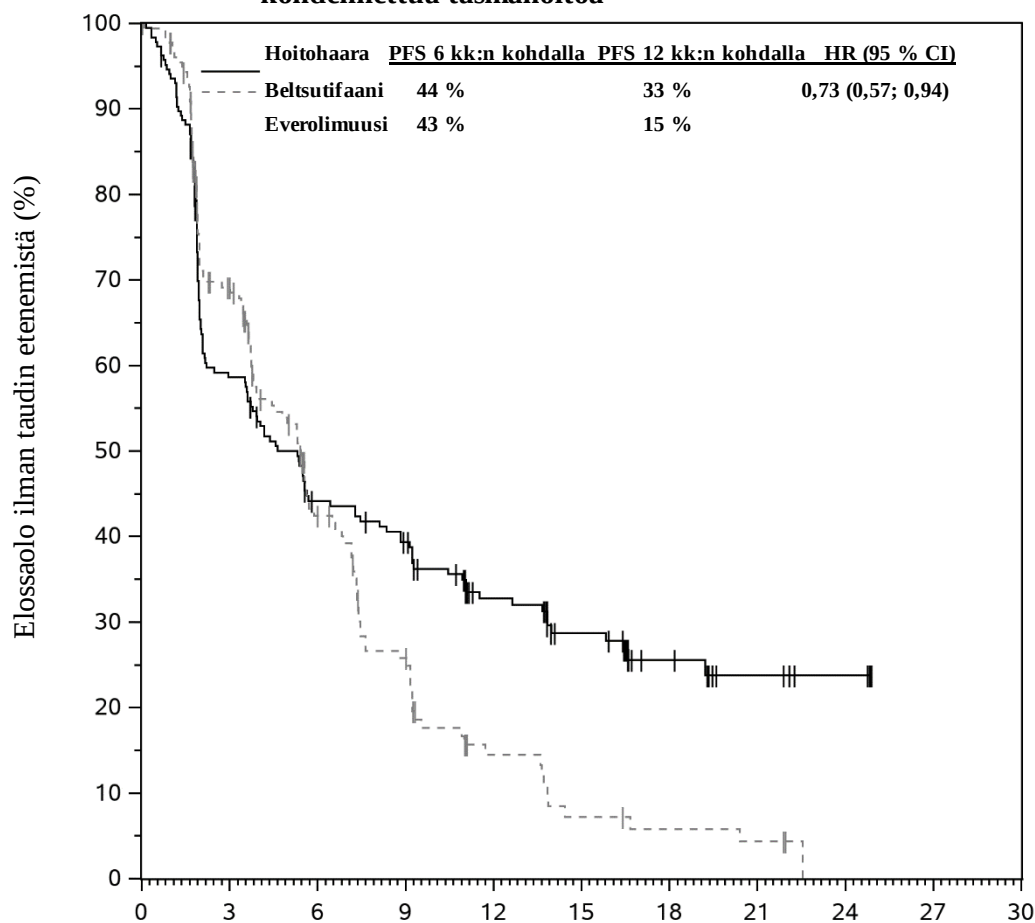
[¶] Perustuu lopulliseen analyysiin (seuranta-ajan mediaani 19,6 kk).

+ Tarkoittaa edelleen jatkuvaa vastetta

CI = Luottamusväli

LITESPARK-005-tutkimuksessa mediaaniaika vasteen saavuttamiseen (TTR) oli 3,7 kuukautta (vaihteluväli 1,7–16,6) beltsutifaanihaarassa ja 3,0 kuukautta (vaihteluväli 1,8–5,4) everolimuusihaarassa (seuranta-ajan mediaani 13,5 kuukautta) alaryhmässä, jonka potilaat olivat saaneet kahden tai useamman hoitolinjan hoitoa ja joiden saamiin hoitoihin oli sisältynyt PD-(L)1:n estäjä ja vähintään kaksi VEGF-kasvutekijään kohdennettua täsmähoitoa.

Kuva 1: Kaplan–Meier-kuvaaja elinajalle ilman taudin etenemistä hoitoaaroittain LITESPARK-005-tutkimuksessa potilailla, jotka olivat saaneet kahden tai useamman hoitolinjan hoitoa, joihin oli sisältynyt PD-(L)1:n estäjä ja vähintään kaksi VEGF-kasvutekijään kohdennettua täsmähoitoa*

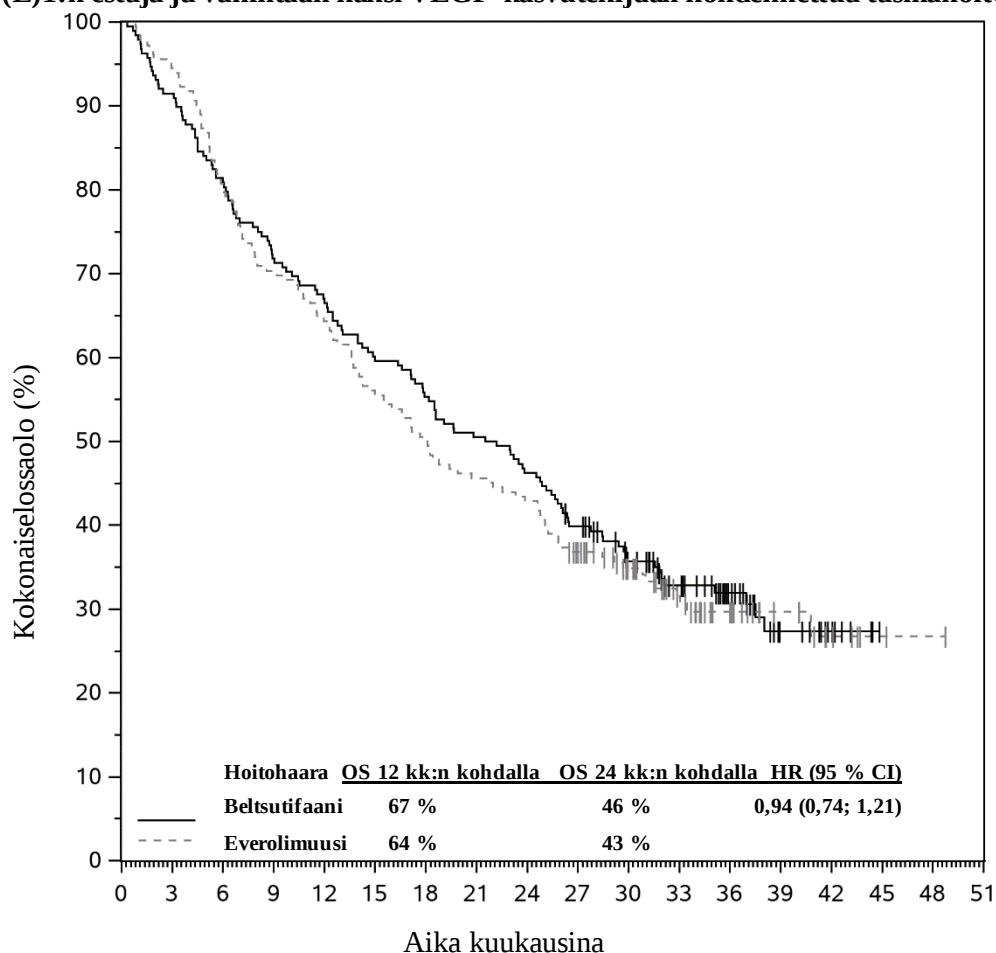


Riskiryhmään kuuluvien potilaiden määrä

	Aika kuukausina										
Beltsutifaani	187	104	74	64	43	30	15	8	5	0	0
Everolimuusi	182	107	54	30	12	6	4	3	0	0	0

* Seuranta-ajan mediaani 13,5 kk.

Kuva 2: Kaplan–Meier-kuvaaja kokonaiselinajalle hoitoaaroittain LITESPARK-005-tutkimuksessa potilailla, jotka olivat saaneet kahden tai useamman hoitolinjan hoitoa joihin oli sisällynyt PD-(L)1:n estäjä ja vähintään kaksi VEGF-kasvutekijään kohdennettua täsmähoitoa*



Riskiryhmään kuuluvien potilaiden määrä

Beltsutifaani	188	172	152	135	125	112	104	95	87	73	57	43	28	13	7	0	0	0
Everolimuusi	182	172	146	128	117	101	92	83	78	64	49	34	22	12	6	2	1	0

* Seuranta-ajan mediaani 19,6 kk.

Kliininen tutkimus aikuispotilailla, joilla oli von Hippel-Lindaun (VHL) tautiin liittyviä kasvaimia
 Beltsutifaanin tehoa tutkittiin LITESPARK-004-tutkimuksessa, joka oli avoin vaiheen 2 kliininen tutkimus. Siihen osallistui 61 VHL-potilasta, joilla oli vähintään yksi mitattavissa oleva kiinteä kasvain (RECIST v1.1 -kriteerien mukaisesti määriteltynä) paikallisena munuaisissa ja jotka eivät tarvinneet välitöntä leikkaushoitoa. Potilailla saattoi olla myös muita VHL-tautiin liittyviä kasvaimia, kuten keskushermoston hemangioblastoomia tai pNET-kasvaimia. Potilaat saivat 120 mg beltsutifaania kerran vuorokaudessa. Potilaiden tilanne arvioitiin radiologisesti noin 12 viikon kuluttua hoidon aloittamisesta ja tämän jälkeen 12 viikon välein. Hoitoa jatkettiin, kunnes tauti eteni tai ilmeni toksisia vaikutuksia, joita ei voitu hyväksyä. Potilaiden ECOG-toimintakykyluokan oli oltava 0 tai 1. Tutkimuksesta suljettiin pois potilaat, joilla oli mitä tahansa näyttöä etäpesäkkeisestä taudista (joko munuaissolukarsinoomasta tai muista VHL-tautiin liittyvistä kasvaimista), jos he tarvitsivat välittömästi kirurgisen toimenpiteen kasvaimensa hoitamiseksi, jos heille oli tehty mikä tahansa suuri kirurginen toimenpide tutkimukseenottoa edeltäneiden 4 viikon aikana, jos heillä oli ollut jokin merkittävä sydän- tai verisuonitapahtuma 6 kuukauden kuluessa ennen tutkimuslääkkeen antamista tai jos he olivat saaneet aiemmin systeemistä hoitoa VHL-tautiin liittyvän munuaissolukarsinooman vuoksi.

LITESPARK-004-tutkimukseen osallistuneiden 61 potilaan populaation ominaisuudet olivat seuraavat: iän mediaani 41 vuotta, 3,3 % oli vähintään 65-vuotiaita; 52,5 % oli miehiä; 90,2 % oli valkoihoisia; 82,0 %:lla ECOG-toimintakykyluokka oli 0 ja 16,4 %:lla ECOG-toimintakykyluokka oli 1. 77 %:lle potilaista oli tehty aiemmin kirurginen toimenpide munuaissolukarsinooman vuoksi. Muita

potilailla todettuja VHL-tautiin liittyviä kasvaimia olivat haimamuutokset (100,0 %), joista 36,1 % oli haiman neuroendokriinisia kasvaimia, sekä keskushermoston hemangioblastoomat (82,0 %) ja verkkokalvon angioomat (19,7 %).

Ensisijainen tehon päätetapahtuma VHL-tautiin liittyvän munuaissolukarsinooman hoidossa oli objektiivisten vasteiden osuus (ORR), joka mitattiin RECIST v1.1 -kriteerien mukaisesti radiologisen arvioinnin avulla ja jonka arvioi keskitetty, riippumaton arviointitoimikunta (IRC). Muihin tehon päätetapahtumiin kuuluivat vasteen kesto ja aika vasteen saavuttamiseen. Muihin VHL-tautiin liittyviin kasvaimiin liittyvä objektiivisten vasteiden osuus (ORR) ja näihin kasvaimiin liittyvä vasteen kesto arvioitiin toissijaisina tehon päätetapahtumina.

Taulukossa 4 on yhteenveto tehoa koskevista tuloksista VHL-tautiin liittyvien munuaissolukarsinoomakasvainten hoidossa LITESPARK-004-tutkimuksessa. Tulokset perustuvat välialalyysiin, jonka toteutusajankohtana seuranta-ajan mediaani oli 49,7 kuukautta.

Taulukko 4: Tehoa koskevat tulokset VHL-tautiin liittyvien munuaissolukarsinoomakasvainten hoidossa LITESPARK-004-tutkimuksessa

Päätetapahtuma	Beltsutifaani n = 61
ORR*, % (95 % CI)	67,2 % (54,0; 78,7)
Täydellinen vaste	11,5 %
Osittainen vaste	55,7 %
Vasteen kesto[†]	
Mediaani, kk (vaihteluväli)	Ei saavutettu (8,6+; 44,4+)
Potilaat, joilla kesto $\geq$ 12 kk, %	100,0 %
Aika vasteeseen	
Mediaani, kk (vaihteluväli)	11,1 (2,7; 41,2)

Tehoa koskevat tiedot, kun seuranta-ajan mediaani oli 49,7 kk (tiedonkeruun katkaisupäivä 3.4.2023)

* Vaste: paras objektiivinen vaste eli vahvistettu täydellinen tai osittainen vaste

[†] Perustuu Kaplan–Meier-estimaatteihin

+ Tarkoittaa edelleen jatkuvaa vastetta

Tehon päätetapahtumiin muiden VHL-tautiin liittyvien kasvainten hoidossa kuuluivat ORR ja vasteen kesto, jotka IRC arvioi RECIST v1.1 -kriteerien mukaisesti. Nämä tulokset esitetään taulukossa 5.

Taulukko 5: Beltsutifaanilla saavutetut tehoa koskevat tulokset muiden VHL-tautiin liittyvien kasvainten hoidossa

	Beltsutifaani n = 61	
Päätetapahtuma	Potilaat, joilla oli arviointikelpoinen keskushermoston hemangioblastooma n = 50	Potilaat, joilla oli arviointikelpoinen haiman neuroendokriininen kasvain n = 22
ORR*, % (95 % CI)	48 % (33,7; 62,6)	90,9 % (70,8; 98,9)
Täydellinen vaste	8,0 %	50,0 %
Osittainen vaste	40,0 %	40,9 %
Vasteen kesto†		
Mediaani, kk (vaihteluväli)	Ei saavutettu (0,0+, 47,5+)	Ei saavutettu (11,0+, 48,3+)
Potilaat, joilla kesto $\geq$ 12 kk, %	95,5 %	100,0 %

Tehoa koskevat tiedot, kun seuranta-ajan mediaani oli 49,7 kk (tiedonkeruun katkaisupäivä 3.4.2023)

* Vaste: paras objektiivinen vaste eli vahvistettu täydellinen tai osittainen vaste

† Perustuu Kaplan–Meier-estimaatteihin

+ Tarkoittaa edelleen jatkuvaa vastetta

Pediatriset potilaat

Euroopan lääkevirasto on myöntänyt vapautuksen velvoitteesta toimittaa tutkimustulokset beltsutifaanin käytöstä munuaiskasvainten ja VHL-taudin hoidossa kaikissa pediatrisissa potilasryhmissä (ks. kohdasta 4.2 tietoa käytöstä pediatristen potilaiden hoidossa).

Ehdollinen myyntilupa

Tämä lääkevalmiste on saanut ns. ehdollisen myyntiluvan. Se tarkoittaa, että lääkevalmisteesta odotetaan uutta tietoa. Euroopan lääkevirasto arvioi vähintään kerran vuodessa tätä lääkevalmistetta koskevat uudet tiedot, ja tarvittaessa tämä valmisteyhteenveto päivitetään.

5.2 Farmakokinetiikka

Beltsutifaanin farmakokinetiikka on samankaltainen terveillä tutkittavilla ja potilailla, joilla on kiinteitä kasvaimia, mukaan lukien edennyt munuaissolukarsinoma. Populaatiofarmakokineettisen analyysin perusteella simuloitu geometrinen keskiarvo vakaassa tilassa (CV %) on C_{max} -arvon osalta 1,5 mikrog/ml (46 %) ja $AUC_{0-24\text{ h}}$ -arvon osalta 20,8 mikrog•h/ml (64 %) potilailla, joille annetaan 120 mg beltsutifaania. Vakaa tila saavutetaan noin 3 päivän kuluttua.

Imeytyminen

Kun beltsutifaania annettiin 120 mg:n kerta-annos suun kautta, beltsutifaanin huippupitoisuus plasmassa saavutettiin 1–2 tunnin kuluttua annoksen ottamisesta (mediaani T_{max}).

Ruoan vaikutus

Runsasrasvainen, runsaskalorinen ateria viivästytti beltsutifaanin huippupitoisuuden saavuttamista noin 2 tuntia mutta ei vaikuttanut altistukseen (AUC). C_{max} -arvo pieneni hieman (24 %)

runsasrasvaisen, runsaskalorisen aterian nauttimisen jälkeen, mutta tämä ei ollut kliinisesti merkityksellistä. Beltsutifaani voidaan siis ottaa ruoasta riippumatta.

Jakautuminen

Populaatiofarmakokineettisen analyysin perusteella keskimääräinen jakautumistilavuus (CV%) on 120 l (28,5 %). 45 % beltsutifaanista sitoutuu plasman proteiineihin. Veren ja plasman beltsutifaanipitoisuuksien suhde on 0,88.

Biotransformaatio

Beltsutifaani metaboloituu pääasiassa UGT2B17:n ja CYP2C19:n välityksellä ja vähäisemmässä määrin CYP3A4:n välityksellä. Sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n kohdalla esiintyy geneettistä polymorfismia (ks. Erityisryhmät – *Sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n suhteen hitaat metaboloijat*).

Lääkkeiden yhteisvaikutusten arviointi in vitro

Beltsutifaani on UGT2B17:n, CYP2C19:n ja CYP3A4:n substraatti. Aktiivinen kuljetus ei vaikuta merkittävästi beltsutifaanin jakautumiseen. Beltsutifaani ei ole CYP-entsyymien, UGT-entsyymien eikä kuljettajaproteiinien estäjä lukuun ottamatta MATE-2K:ta ja mahdollisesti MATE1:tä. Beltsutifaani ei indusoi CYP1A2-entsyymiä, mutta se indusoi CYP2B6-, CYP2C8- ja CYP3A4-entsyymejä pitoisuudesta riippuvaisesti (ks. kohta 4.5).

Eliminaatio

Populaatiofarmakokineettisen analyysin perusteella keskimääräinen puhdistuma (CV%) on 5,89 l/h (60,6 %) ja keskimääräinen eliminaation puoliintumisaika on noin 14 tuntia.

Kun radioaktiivisesti merkittyä beltsutifaania annettiin terveille tutkittaville suun kautta, noin 49,6 % annoksesta erittyi virtsaan ja 51,7 % ulosteeseen (lähinnä inaktiivisina metaboliitteina). Noin 6 % annoksesta erittyi kanta-aineena virtsaan.

Lineaarisuus

Plasmasta mitattu $C_{\max}$ ja AUC suurenivat suhteessa annokseen annosvälillä 40 mg – 120 mg.

Erityisryhmät

Munuaisten vajaatoiminta

Terveillä tutkittavilla ja syöpäpotilailla tehdyn, beltsutifaania koskeneen populaatiofarmakokineettisen analyysin perusteella keskimääräisessä beltsutifaanialtistuksessa ei todettu kliinisesti merkittäviä eroja, kun tutkittavia, joiden munuaisten toiminta oli normaali, verrattiin tutkittaviin, joilla oli lievä tai keskivaikea munuaisten vajaatoiminta (glomerulusten laskennallisen suodatusnopeuden [eGFR:n] perusteella arvioituna). Asiaa koskeneessa farmakokineettisessä tutkimuksessa beltsutifaanialtistus (AUC_{0-12h}) potilailla, joilla oli loppuvaiheen munuaissairaus, oli 6 % pienempi ennen hemodialyysia ja 14 % suurempi hemodialyysin jälkeen (ks. kohta 4.2).

Maksan vajaatoiminta

Terveillä tutkittavilla ja syöpäpotilailla tehdyn, beltsutifaania koskeneen populaatiofarmakokineettisen analyysin perusteella keskimääräisessä beltsutifaanialtistuksessa ei todettu kliinisesti merkittäviä eroja, kun tutkittavia, joiden maksan toiminta oli normaali (kokonaisbilirubiini ja ASAT $\leq$ ULN), verrattiin tutkittaviin, joilla oli lievä maksan vajaatoiminta (kokonaisbilirubiini $\leq$ ULN ja ASAT $>$ ULN tai kokonaisbilirubiini $> 1 - 1,5 \times$ ULN ja ASAT-arvo mikä tahansa). Asiaa koskeneessa farmakokineettisessä tutkimuksessa beltsutifaanialtistus (AUC_{0-12h}) oli 52 % suurempi potilailla, joilla oli kohtalainen maksan vajaatoiminta (Child–Pugh-luokka B). Potilaita, joilla on vaikea maksan vajaatoiminta, ei ole tutkittu (ks. kohta 4.2).

Sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n suhteen hitaat metaboloijat

Potilailla, jotka ovat sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n suhteen hitaita metaboloijia, on suurempi belsutifaanialtistus. Tämä saattaa suurentaa belsutifaanin haittavaikutusten ilmaantuvuutta ja vaikeusastetta, ja näitä potilaita on seurattava tarkoin (ks. kohdat 4.4 ja 4.8).

Belsutifaani metaboloituu pääasiassa UGT2B17:n ja CYP2C19:n välityksellä. Näiden entsyymien aktiivisuus vaihtelee henkilöillä, joilla on erilaisia geneettisiä variantteja. Tämä saattaa vaikuttaa belsutifaanin pitoisuuksiin. Hitailla metaboloijilla tarkoitetaan henkilöitä, joilla ei katsota olevan entsyymiaktiivisuutta. Potilailla, jotka ovat sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n suhteen hitaita metaboloijia, CYP3A4 voi olla merkittävä eliminaatioreitti.

Noin 15 % valkoihoisista, 11 % latinalaisamerikkalaisista, 6 % afrikkalaisamerikkalaisista, 38 % eteläaasialaisista ja 70 % itäaasialaisista on UGT2B17:n suhteen hitaita metaboloijia. Noin 2 % valkoihoisista, 1 % latinalaisamerikkalaisista, 5 % afrikkalaisamerikkalaisista, 8 % eteläaasialaisista ja 13 % itäaasialaisista on CYP2C19:n suhteen hitaita metaboloijia. Noin 0,3 % valkoihoisista, 0,1 % latinalaisamerikkalaisista, 0,3 % afrikkalaisamerikkalaisista, 3 % eteläaasialaisista ja 9 % itäaasialaisista on hitaita metaboloijia sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n suhteen. Japanilaisessa väestössä oletetaan, että noin 77 % on UGT2B17:n suhteen hitaita metaboloijia, noin 19 % on CYP2C19:n suhteen hitaita metaboloijia ja noin 15 % on molempien suhteen hitaita metaboloijia. Yhdysvaltain väestössä oletetaan, että noin 16 % on UGT2B17:n suhteen hitaita metaboloijia, noin 3 % on CYP2C19:n suhteen hitaita metaboloijia ja noin 0,5 % on molempien suhteen hitaita metaboloijia, kun otetaan huomioon tärkeimpien rotuun ja etniseen taustaan perustuvien ryhmien ilmoitettu osuus Yhdysvaltain väestössä.

CYP2C19:n ja UGT2B17:n hitaan metabolian vaikutusta belsutifaanialtistukseen arvioitiin populaatiofarmakokineettisessä analyysissä. Populaatiofarmakokineettisen mallin mukaan potilailla, jotka ovat CYP2C19:n ja/tai UGT2B17:n suhteen hitaita metaboloijia, on oletettavasti (vakaan tilan $AUC_{0-24\text{ h}}$:n perusteella) 1,3-kertainen altistus (CYP2C19:n suhteen hitaat metaboloijat), 2,7-kertainen altistus (UGT2B17:n suhteen hitaat metaboloijat) tai 3,3-kertainen altistus (molempien suhteen hitaat metaboloijat) verrattuna tyypilliseen referenssipotilaaseen (joka on UGT2B17:n suhteen nopea metaboloija ja CYP2C19:n suhteen nopea tai keskitason metaboloija) suositusannosta käytettäessä. Tehoa, turvallisuutta ja riski-hyötyprofiilia koskevien altistusvasteanalyysien perusteella ei suositella annosmuutoksia.

Iän, sukupuolen, etnisen taustan, rodun ja painon vaikutukset

Populaatiofarmakokineettisen analyysin perusteella iällä (vaihteluväli 19–90 vuotta), sukupuolella, etnisellä taustalla, rodulla ja painolla (vaihteluväli 42,1–166 kg) ei ole kliinisesti merkityksellistä vaikutusta belsutifaanin farmakokinetiikkaan. Altistuksessa saattaa olla eroja eri rotujen välillä, sillä metaboliaentsyymien esiintymistiheydet ovat erilaiset (ks. Erityisryhmät – *Sekä UGT2B17:n että CYP2C19:n suhteen hitaat metaboloijat*).

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Toistuvan altistuksen aiheuttama toksisuus

Rotilla ja koirilla tehdyissä, enintään 3 kuukauden pituisissa tutkimuksissa, joissa arvioitiin toistuvan oraalisen altistuksen aiheuttamaa toksisuutta, havaittiin anemiaa kaikilla annostasoilla, myös ihmisen altistusta pienemmillä altistuksilla. Anemia oli korjautuvaa, mutta ilmiö on silti merkityksellinen ihmisten kohdalla.

Karsinogeneesi

Belsutifaania arvioitiin 26 viikon pituisessa karsinogeenisuustutkimuksessa siirtogeenisillä rasH2-hiirillä enintään annoksilla 600 mg/kg/vrk. Tällainen annos vastaa altistusta, joka on enintään 28-kertainen verrattuna ihmisen altistukseen ohjeen mukaisella annoksella. Tutkimuksessa ei tehty belsutifaaniin liittyviä neoplastisia löydöksiä millään annostasolla eikä todettu karsinogeenisuusriskiä.

Mutageneesi

Beltsutifaani ei ollut genotoksinen *in vitro* bakteereilla tehdyissä mutageneesi- ja mikrotumakokeissa eikä rotan mikrotumakokeessa *in vivo*, kun altistus oli 1,7-kertainen verrattuna ihmisen altistukseen.

Lisääntymistoksisuus

Beltsutifaanilla ei ole tehty hedelmällisyyttä koskevia tutkimuksia. Rotilla tehdyssä 3 kuukauden pituisessa tutkimuksessa, jossa arvioitiin toistuvan altistuksen aiheuttamaa toksisuutta, todettiin korjautumatonta kivesten atrofiaa/degeneraatiota ja oligotsoospermiaa altistuksilla, jotka olivat pienempiä kuin ihmisen altistus suositusannoksella 120 mg vuorokaudessa. Koirilla ei todettu kiveksiin kohdistuvaa toksisuutta, kun altistus oli samankaltainen kuin ihmisen altistus. Rotilla ja koirilla tehdyssä 3 kuukauden pituisissa toksisuustutkimuksissa ei todettu löydöksiä naaraiden lisääntymiselimissä, mutta HIF-2 α :n toiminta hiiren kohdussa vaikuttaa alkion kiinnittymiseen ja tiineyden alkamiseen. Beltsutifaanille altistumisen aiheuttama HIF-2 α :n esto voi häiritä alkion kiinnittymistä, jolloin naaraiden hedelmällisyys heikentyy.

Rotilla tehdyssä alkion- ja sikiönkehitystä koskeneessa tutkimuksessa beltsutifaanin anto organogeneesin aikana johti jopa 100-prosenttiseen alkio- ja sikiökuolleisuuteen, sikiöiden painon pienenemiseen ja sikiöiden luuston poikkeavuuksiin, kun altistus oli samankaltainen tai pienempi kuin ihmisen altistus suositellulla annoksella 120 mg vuorokaudessa.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Tabletin ydin

Hypromelloosiasetaattisinaatti
Mikrokiteinen selluloosa (E460)
Mannitoli (E421)
Kroskarmelloosinatrium (E468)
Vedetön kolloidinen piidioksidi (E551)
Magnesiumstearaatti (E470b)

Kalvopäällyste

Polyvinyylialkoholi (E1203)
Titaanidioksidi (E171)
Makrogoli (E1521)
Talkki (E553b)
Indigokarmiinalumiinipigmentti (E132)

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

4 vuotta

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

Alumiini/alumiiniläpipainopakkaus.

Pakkaus, jossa 30 kalvopäällysteistä tablettia.

Monipakkaus, jossa 90 kalvopäällysteistä tablettia (3 kpl 30 kalvopäällysteisen tabletin pakkauksia).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseksi

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Alankomaat

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

EU/1/24/1893/001

EU/1/24/1893/002

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä:

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

12.2.2025

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on Euroopan lääkeviraston verkkosivulla
<https://www.ema.europa.eu>.