

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Код на продукта	20210247
Към Reg. №	861МНН4-6014
Разрешение №	01-09-2022

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Кабазитаксел G.L. 20 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор
Cabazitaxel G.L. 20 mg/ml concentrate for solution for infusion

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки ml концентрат за инфузионен разтвор съдържа 20 mg кабазитаксел (cabazitaxel).

Всеки флакон 3 ml концентрат за инфузионен разтвор съдържа 60 mg кабазитаксел.

Помощни вещества с известно действие

Всеки ml концентрат за инфузионен разтвор съдържа 395 mg етанол.

Всеки флакон 3 ml концентрат за инфузионен разтвор съдържа 1185 mg етанол (39,5 % w/v).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Концентрат за инфузионен разтвор (стерилен концентрат).

Концентратът е прозрачен жълт до кафяво-жълт маслен разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Кабазитаксел в комбинация с преднизон или преднизолон е показан за лечение на възрастни пациенти с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата, лекуван преди това по схема, съдържаща доцетаксел (вж. точка 5.1).

4.2 Дозировка и начин на приложение

Употребата на кабазитаксел трябва да бъде ограничена до заведения, специализирани в прилагането на цитотоксична химиотерапия и трябва да се прилага само под контрол на лекар, квалифициран в прилагането на противоракова химиотерапия. Трябва да бъдат налични материална база и оборудване за лечение на сериозни реакции на свръхчувствителност, като хипотония и бронхоспазъм (вж. точка 4.4).

Премедикация

Препоръчителната схема на премедикация трябва да бъде извършена поне 30 минути преди всяко приложение на кабазитаксел със следните интравенозни лекарствени продукти, за да се намалят рисъкът и тежестта на свръхчувствителност:

- антихистамин (дексхлорфенирамин 5 mg или дифенхидрамин 25 mg или еквивалентни),
- кортикостероид (дексаметазон 8 mg или еквивалентни), и
- H₂ антагонист (ранитидин или еквивалентни) (вж. точка 4.4).

Препоръчва се антиemetична профилактика, която може да бъде прилагана перорално и/или интравенозно, както е необходимо.



По време на лечението, пациентите трябва да бъдат адекватно хидратирани, за да се избегнат усложнения, като бъбречна недостатъчност.

Дозировка

Препоръчителната доза кабазитаксел е 25 mg/m^2 , приложена като едночасова интравенозна инфузия на всеки 3 седмици, в комбинация с преднизон или преднизолон 10 mg , приложен перорално ежедневно по време на лечението.

Коригиране на дозата

Промяна на дозата трябва да се направи, ако пациентите получат следните нежелани реакции (Степените се отнасят към Общите терминологични критерии за нежелани събития, Common Terminology Criteria for Adverse Events [CTCAE 4.0]):

Таблица 1 – Препоръчителни промени на дозата поради нежелана реакция при пациенти, лекувани с кабазитаксел

Нежелани реакции	Промяна на дозата
Продължителна степен ≥ 3 неутропения (погълко от 1 седмица) въпреки подходящо лечение, включително G-CSF	Отложете лечението, докато броят на неутрофилите стане $> 1\ 500 \text{ клетки/mm}^3$, след това намалете дозата на кабазитаксел от 25 mg/m^2 на 20 mg/m^2 .
Фебрилна неутропения или неутропенична инфекция	Отложете лечението, докато настъпи подобряване или изчезване на симптомите и докато броят на неутрофилите стане $> 1\ 500 \text{ клетки/mm}^3$, след това намалете дозата на кабазитаксел от 25 mg/m^2 на 20 mg/m^2 .
Степен ≥ 3 диария или персистираща диария въпреки подходящо лечение, включително възстановяване на течности и електролити	Отложете лечението, докато настъпи подобряване или изчезване на симптомите, след това намалете дозата на кабазитаксел от 25 mg/m^2 на 20 mg/m^2 .
Степен ≥ 2 периферна невропатия	Отложете лечението, докато настъпи подобряване, след това намалете дозата на кабазитаксел от 25 mg/m^2 на 20 mg/m^2 .

Ако пациентите продължават да имат някоя от тези реакции при доза 20 mg/m^2 , трябва да се обмисли по-нататъшно намаляване на дозата до 15 mg/m^2 или преустановяване на кабазитаксел. Данните при пациенти с доза под 20 mg/m^2 са ограничени.

Специални популации

Пациенти с чернодробно увреждане

Кабазитаксел се метаболизира екстензивно в черния дроб. При пациенти с леко чернодробно увреждане (общ билирибин > 1 до $\leq 1,5$ пъти горна граница на нормата (ГГН) или аспартат аминотрансфераза (AST) $> 1,5$ пъти ГГН) дозата на кабазитаксел трябва да се намали до 20 mg/m^2 . Приложението на кабазитаксел при пациенти с леко чернодробно увреждане трябва да става с повишено внимание и стриктно проследяване на безопасността.

Кабазитаксел не трябва да се прилага при пациенти с умерено и тежко чернодробно увреждане (общ билирибин $\geq 1,5$ пъти ГГН) (вж. точки 4.3, 4.4 и 5.2).

Пациенти с бъбречно увреждане

Екскрецията на кабазитаксел през бъбреците е минимална. Не се налага коригиране на дозата при пациенти с бъбречно увреждане, които не се нуждаят от хемодиализа. Пациенти с терминална бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс ($\text{CL}_{\text{Cr}} < 15 \text{ mL/min/1,73 m}^2$) зависимост от състоянието им и ограничените налични данни, трябва да се лекуват с новозаведено внимание и да се проследяват внимателно по време на лечението (вж. точки 4.4 и 5.2).



Старческа възраст

Не се препоръчва специфично коригиране на дозата при употреба на кабазитаксел при пациенти в старческа възраст (вж. точки 4.4, 4.8 и 5.2).

Съпътстващо приложение на лекарствени продукти

Трябва да се избягва съпътстващото приложение на лекарствени продукти, които са силни индуктори или силни инхибитори на CYP3A. Ако обаче пациентите се нуждаят от съпътстващо приложение на силен инхибитор на CYP3A, трябва да се обмисли намаляване на дозата кабазитаксел с 25% (вж. точки 4.4 и 4.5).

Педиатрична популация

Няма съответно приложение на кабазитаксел в педиатричната популация.
Безопасността и ефикасността на кабазитаксел при деца и юноши под 18-годишна възраст не са установени (вж. точка 5.1).

Начин на приложение

Кабазитаксел е предназначен за интравенозна употреба.

За указания за приготвяне и прилагане на продукта вижте точка 6.6.

Не трябва да се използват инфузционни PVC контейнери и полиуретанови комплекти за инфузия.

Кабазитаксел не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на посочените в точка 6.6.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към кабазитаксел, към други таксанси или полисорбат 80, или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Брой на неутрофилите по-малък от $1500/\text{mm}^3$.
- Тежко чернодробно увреждане (общ билирубин >3 пъти ГГН).
- Едновременна ваксинация с ваксина срещу жълта треска (вж. точка 4.5).

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Реакции на свръхчувствителност

Всички пациенти трябва да получат премедикация преди започване на инфузията на кабазитаксел (вж. точка 4.2).

Пациентите трябва да бъдат внимателно наблюдавани за реакции на свръхчувствителност, особено по време на първата и втората инфузии. Реакциите на свръхчувствителност могат да се появят в рамките на няколко минути след започването на инфузията на кабазитаксел, следователно трябва да има налични материална база и оборудване за третиране на хипотония и бронхоспазъм. Могат да се появят тежки реакции на свръхчувствителност, които могат да включват генерализиран обрив/еритема, хипотония и бронхоспазъм. Тежките реакции на свръхчувствителност изискват незабавно прекъсване на кабазитаксел и подходящо лечение. Пациентите с реакции на свръхчувствителност трябва да спрат лечението с кабазитаксел (вж. точка 4.3).

Костномозъчна супресия

Може да настъпи костномозъчна супресия, проявяваща се с неутропения, анемия, тромбоцитопения или панцитопения (вж. „Риск от неутропения” и „Анемия” в точка 4.4 по-долу).

Риск от неутропения

Пациентите, лекувани с кабазитаксел, могат да получат профилактично G-CSF, според ръководствата на Американската асоциация по клинична онкология (ASCO) и институционални ръководства, за намаляване на риска или овладяване на усложненията.



неутропения (фебрилна неутропения, продължителна неутропения или неутропенична инфекция). Първична профилактика с G-CSF трябва да се обмисли при пациенти с високорискови клинични характеристики (възраст > 65 години, лошо функционално състояние, предишни епизоди на фебрилна неутропения, предходни екстензивни радиологични портове, недохранване или други тежки съпътстващи заболявания), които ги предразполагат към увеличаване на усложненията от продължителна неутропения. Използването на G-CSF показва ограничаване на честотата и тежестта на неутропенията.

Неутропенията е най-честата нежелана реакция на кабазитаксел (вж. точка 4.8). Проследяване на пълната кръвна картина е много важно да се прави всяка седмица по време на първия цикъл и след това преди всеки цикъл на лечение, за да може дозата да бъде коригирана, ако е необходимо.

Дозата трябва да бъде намалена в случай на фебрилна неутропения или продължителна неутропения въпреки подходящо лечение (вж. точка 4.2).

Пациентите трябва да възстановят лечението само когато броят на неутрофилите се възстанови до ниво $\geq 1\ 500/\text{mm}^3$ (вж. точка 4.3).

Стомашно-чревни нарушения

Симптоми като коремна болка и чувствителност, повищена температура, персистиращ запек, диария, със или без неутропения, могат да бъдат ранни прояви на тежка стомашно-чревна токсичност и трябва да бъдат оценени и лекувани незабавно. Може да е необходимо отлагане или прекъсване на лечението с кабазитаксел.

Риск от гадене, повръщане, диария и дехидратация

Ако при пациентите се появи диария след приложение на кабазитаксел, те могат да бъдат лекувани с обичайно използваните антидиарийни лекарствени продукти. Трябва да бъдат взети подходящи мерки за рехидратиране на пациентите. Диария може да се появи по-често при пациенти, предварително подложени на обълчване в коремно-тазовата област. Дехидратацията е по-честа при пациенти на възраст 65 или повече години. Трябва да бъдат предприети подходящи мерки, за да се рехидратират пациентите и да се проследят и коригират нивата на серумните електролити, особено на калия. Отлагане на лечението или намаляване на дозата могат да бъдат наложителни за степен ≥ 3 диария (вж. точка 4.2). Ако пациентите получат гадене или повръщане, те могат да бъдат лекувани с обичайно използваните антиеметици.

Риск от сериозни стомашно-чревни реакции

Има съобщения за стомашно-чревно (СЧ) кървене и перфорация, илеус, колит, включително с фатален изход при пациенти, лекувани с кабазитаксел (вж. точка 4.8). Препоръчва се повишено внимание при лечение на пациенти с най-голям риск от развитие на стомашно-чревни усложнения: тези с неутропения, старческа възраст, съпътстваща употреба на НСПВС, антитромбоцитна терапия или антикоагуланти и пациенти с анамнеза за лъчетерапия на таза или стомашно-чревно заболяване, като язва или стомашно-чревно кървене.

Периферна невропатия

При пациенти, приемащи кабазитаксел, са били наблюдавани случаи на периферна невропатия, периферна сензорна невропатия (напр. парестезии, дизестезии) и периферна моторна невропатия. Пациентите, лекувани с кабазитаксел трябва да бъдат посъветвани да информират своя лекар преди да продължат лечението, ако развият симптоми на невропатия като болка, парене, изтръпване, скованост или слабост. Лекарите трябва да направят оценка за наличие или влошаване на невропатия преди всяко лечение. Лечението трябва да се отложи до подобряване на симптомите. Дозата на кабазитаксел трябва да се намали от $25\ \text{mg}/\text{m}^2$ на $20\ \text{mg}/\text{m}^2$ при персистираща степен ≥ 2 периферна невропатия (вж. точка 4.2).

Анемия

Наблюдавана е анемия при пациенти, получаващи кабазитаксел (вж. точка 4.8). Хемоглобин и хематокрит трябва да се проверят преди началото на лечението с кабазитаксел и ако пациентите проявяват признаки или симптоми на анемия или загуба на кръв. Препоръчва се повишено внимание при пациенти с хемоглобин $<10\ \text{g}/\text{dl}$ и трябва да се вземат подобряващи



мерки според клиничните показания.

Риск от бъбречна недостатъчност

Бъбречни нарушения са били съобщени във връзка със сепсис, тежка дехидратация дължаща се на диария, повръщане и обструктивна уропатия. Наблюдавана е бъбречна недостатъчност, включително случаи с фатален изход. В такъв случай трябва да се предприемат подходящи мерки за идентифициране на причината и пациентите да се лекуват интензивно.

По време на лечението с кабазитаксел трябва да се осигури адекватна хидратация. Пациентът трябва да съобщава веднага за всяка значима промяна в дневния обем на урината. Серумният креатинин трябва да се измерва в началото, с всяка кръвна картина и когато пациентът съобщи за промяна в уриноотделянето. Лечението с кабазитаксел трябва да се прекрати в случай на влошаване на бъбречната функция до бъбречна недостатъчност \geq CTCAE 4.0 степен 3.

Респираторни нарушения

Има съобщения за интерстициална пневмония/пневмонит и интерстициална белодробна болест, които може да са свързани с фатален изход (вж. точка 4.8).

При появя на нови или при влошаване на белодробните симптоми, пациентите трябва да се наблюдават внимателно, да се изследват незабавно и да се лекуват по подходящ начин.

Препоръчва се прекратяване на лечението с кабазитаксел до уточняване на диагнозата. Ранното прилагане на поддържащи мерки може да помогне за подобряване на състоянието. Трябва внимателно да се прецени ползата от възстановяване на лечението с кабазитаксел.

Риск от сърдечни аритмии

Има съобщения за сърдечни аритмии, най-често тахикардия и предсърдно мъждене (вж. точка 4.8).

Старческа възраст

При пациенти в старческа възраст (≥ 65 години) може да има по-голяма вероятност да се появят някои нежелани реакции, включително неутропения и фебрилна неутропения (вж. точка 4.8).

Пациенти с чернодробно увреждане

Лечението с Кабазитаксел Accord е противопоказано при пациенти с умерено и тежко чернодробно увреждане (общ билирибин $> 1,5$ пъти ГГН) (вж. точки 4.3 и 5.2).

Дозата трябва да се намали при пациенти с леко (общ билирибин > 1 до $\leq 1,5$ пъти ГГН или AST $> 1,5$ пъти ГГН) чернодробно увреждане (вж. точки 4.2 и 5.2).

Взаимодействия

Съпътстващото приложение със силни CYP3A инхибитори трябва да се избягва, тъй като те могат да повишат плазмената концентрация на кабазитаксел (вж. точки 4.2 и 4.5). Ако съпътстващото приложение със силен CYP3A инхибитор не може да се избегне, трябва да се обмисли внимателно наблюдение за токсичност и намаляване на дозата на кабазитаксел (вж. точки 4.2 и 4.5).

Съпътстващото приложение със силни CYP3A индуктори трябва да се избягва, тъй като те могат да понижат плазмената концентрация на кабазитаксел (вж. точки 4.2 и 4.5).

Помощни вещества

Този лекарствен продукт съдържа 50 vol % етанол (алкохол), т.е. до 1185 mg (1,5 ml) във всеки флакон, равно на 30 ml бира или 12 ml вино.

Вреден за пациенти, страдащи от алкохолизъм.

Да се вземе предвид при бременни и кърмещи жени, деца и високорискови групи, како пациенти с чернодробно заболяване или епилепсия.



4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

In vitro проучвания показват, че кабазитаксел се метаболизира основно чрез CYP3A (80% до 90%) (вж. точка 5.2).

CYP3A инхибитори

Многократното приложение на кетоконазол (400 mg веднъж дневно), силен инхибитор на CYP3A, води до намаляване на клирънса на кабазитаксел с 20%, което съответства на повишаване на AUC с 25%. Следователно съществащото приложение на силни CYP3A инхибитори (като кетоконазол, итраконазол, кларитромицин, индинавир, нефазодон, нелфинавир, ритонавир, саквинавир, телитромицин, вориконазол) трябва да се избягва, тъй като може да настъпи повишаване на плазмената концентрация на кабазитаксел (вж. точки 4.2 и 4.4).

Съществащото приложение на а препитант, умерен инхибитор на CYP3A, не е имало ефект върху клирънса на кабазитаксел.

CYP3A индуктори

Многократното приложение на рифампин (600 mg веднъж дневно), силен инхибитор на CYP3A, води до повишаване на клирънса на кабазитаксел с 21%, което съответства на намаляване на AUC с 17%.

Следователно съществащото приложение на силни CYP3A индуктори (като фенитоин, карbamазепин, рифампин, рифабутин, рифапентин, фенобарбитал) трябва да се избягва, тъй като може да настъпи намаляване на плазмената концентрация на кабазитаксел (вж. точки 4.2 и 4.4). В допълнение пациентите трябва да се въздържат от прием на жълт кантарион.

OATP1B1

In vitro, кабазитаксел инхибира транспортните протеини на транспортирация полипептид на органични аниони OATP1B1. Възможен е риск за взаимодействие със субстрати на OATP1B1 (напр. статини, валсартан, репаглинид), особено по време на инфузията (1 час) и до 20 минути след края на инфузията. Препоръчва се интервал от 12 часа преди инфузията и най-малко 3 часа след края на инфузията, преди прилагането на субстрати на OATP1B1.

Ваксинации

Приложението на живи или живи атенюирани ваксини при пациенти, имунокомпрометирани от химиотерапевтични средства може да доведе до тежки или фатални инфекции. Ваксинация с жива атенюирана ваксина трябва да се избягва при пациенти, получаващи кабазитаксел. Могат да се прилагат убити или инактивирани ваксини, обаче отговорът към такива ваксини може да бъде намален.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Няма данни относно употребата на кабазитаксел при бременни жени. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност при токсични за майката дози (вж. точка 5.3), а също и че кабазитаксел преминава плацентарната бариера (вж. точка 5.3). Както и при други цитотоксични лекарствени продукти, кабазитаксел може да причини увреждане на фетуса при бременни жени с експозиция.

Кабазитаксел не се препоръчва по време на бременност и при жени с детероден потенциал, които не използват контрацепция.

Кърмене

Наличните фармакокинетични данни при животни показват екскреция на кабазитаксел и неговите метаболити в млякото (вж. точка 5.3). Риск за кърмачето не може да се изключи. Кабазитаксел не трябва да се използва по време на кърмене.

Фертилитет



Проучванията при животни показват, че карбазитаксел засяга репродуктивната система при мъжки плъхове и кучета без функционален ефект върху фертилитета (вж. точка 5.3). Въпреки това, като се има предвид фармакологичната активност на таксаните, техният генотоксичен потенциал и ефектът на някои съединения от този клас върху фертилитета при проучвания с животни, не може да се изключи ефект върху мъжкия фертилитет при хора.

Поради потенциалните ефекти върху мъжките гамети и потенциалната експозиция чрез семенната течност, мъжете, лекувани с кабазитаксел, трябва да използват ефективна контрацепция по време на лечението и се препоръчва да продължат контрацепцията до 6 месеца след последната доза на кабазитаксел. Поради потенциалната експозиция чрез семенната течност, мъжете, лекувани с кабазитаксел, трябва да избягват контакт на еякулата с друг човек по време на лечението. Мъжете, лекувани с кабазитаксел, се съветват да се консултират относно замразяване на сперма преди лечението.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Кабазитаксел има умерено влияние върху способността за шофиране и работа с машини, тъй като може да причини умора и замайване. Пациентите трябва да се посъветват да не шофират или да не работят с машини, ако изпитват тези нежелани реакции по време на лечението.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила на безопасност

Безопасността на кабазитаксел в комбинация с преднизон или преднизолон е оценена при 1092 пациенти с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата, които са лекувани с кабазитаксел 25 mg/m^2 веднъж на три седмици в рандомизирано, отворено, контролирано проучване фаза III. Пациентите са получили от 6 до 7 цикъла цикъла средна продължителност на лечение с кабазитаксел.

Честотите от сборния анализ на тези 3 клинични изпитвания са представени по-долу и в табличния списък.

Най-често срещаните ($\geq 10\%$) нежелани реакции от всички степени са анемия (99,0%), левкопения (93%), неутропения (87,9%), тромбоцитопения (41,4%), диария (42,1%), умора (25%) и астения (15,4%). Най-често срещаните нежелани реакции степен ≥ 3 , настъпващи при най-малко 5% от пациентите, са неутропения (73,1%), левкопения (59,5%), анемия (12,0%), фебрилна неутропения (8,0%) и диария (4,7%).

Прекъсване на лечението поради нежелани реакции е настъпило със сходна честота при 3-те проучвания (18,3 % в TROPIC, 19,5 % в PROSELICA и 19,8 % в CARD) при пациенти, приемащи кабазитаксел. Най-честите нежелани реакции ($> 1,0\%$), водещи до прекъсване на лечението с кабазитаксел, са хематурия, умора и неутропения.

Табличен списък на нежеланите реакции

Нежеланите реакции са представени в таблица 2 според системо-органен клас по MedDRA и честота. Във всяко групиране по честота, нежеланите реакции са представени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност. Интензитетът на нежеланите реакции е степенуван според CTCAE 4.0 (степен $\geq 3 = Ct \geq 3$). Честотите са на база всички степени и са дефинирани като: много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$); нечести ($\geq 1/1\ 000$ до $< 1/100$); редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1\ 000$); много редки ($< 1/10\ 000$); с неизвестна честота (от наличните данни не може да се направена оценка).



Таблица 2: Съобщени нежелани реакции и хематологични нарушения при кабазитаксел в комбинация с преднизон или преднизолон от сборен анализ (n=1092)

Системо-органен клас	Нежелана реакция	Всички степени n (%)			Степен ≥ 3 n (%)
		Много чести	Чести	Нечести	
Инфекции и инфекции	Неутропенична инфекция/сепсис*		48 (4.4)		42 (3.8)
	Септичен шок			10 (0.9)	10 (0.9)
	Сепсис		13 (1.2)		13 (1.2)
	Целулит			8 (0.7)	3 (0.3)
	Инфекция на пикочните пътища		103 (9.4)		19 (1.7)
	Грип		22 (2.0)		0
	Цистит		22 (2.0)		2 (0.2)
	Инфекция на горните дихателни пътища		23 (2.1)		0
	Херпес зостер		14 (1.3)		0
	Кандидоза		11 (1.0)		1 (< 0.1)
Нарушения на кръвта и лимфната система	Неутропения*	950 (87.9)			790 (73.1)
	Анемия ^a	1073 (99.0)			130 (12.0)
	Левкопения*	1008 (93.0)			645 (59.5)
	Тромбоцитопения*	478 (44.1)			44 (4.1)
	Фебрилна неутропения		87 (8.0)		87 (8.0)
Нарушения на имуна система	Свръхчувствителност			7 (0.6)	0
Нарушения на метаболизма и храненето	Намален апетит	192 (17.6)			11 (1.0)
	Дехидратация		27 (2.5)		11 (1.0)
	Хипергликемия		11 (1.0)		7 (0.6)
	Хипокалиемия			8 (0.7)	2 (0.2)
Психични нарушения	Безсъние		45 (4.1)		0
	Тревожност		13 (1.2)		0
	Обърканост		12 (1.1)		2 (0.2)



Системо-органен клас	Нежелана реакция	Всички степени n (%)			Степен ≥ 3 n (%)
		Много чести	Чести	Нечести	
Нарушения на нервната система	Дисгеузия		64 (5.9)		0
	Нарушение на вкуса		56 (5.1)		0
	Периферна невропатия		40 (3.7)		2 (0.2)
	Периферна сензорна невропатия		89 (8.2)		6 (0.5)
	Полиневропатия			9 (0.8)	2 (0.2)
	Парестезия		46 (4.2)		0
	Хипестезия		18 (1.6)		1 (< 0.1)
	Замайване		63 (5.8)		0
	Главоболие		56 (5.1)		1 (< 0.1)
	Летаргия		15 (1.4)		1 (< 0.1)
Нарушения на очите	Ишиас			9 (0.8)	1 (< 0.1)
	Конюнктивит		11 (1.0)		0
Нарушения на ухото и лабиринта	Увеличена лакrimация		22 (2.0)		0
	Шум в ушите			7 (0.6)	0
Сърдечни нарушения*	Вертigo		15 (1.4)		1 (< 0.1)
	Предсърдно мъждене		14 (1.3)		5 (0.5)
Съдови нарушения	Тахикардия		11 (1.0)		1 (< 0.1)
	Хипотония		38 (3.5)		5 (0.5)
	Дълбока венозна тромбоза		12 (1.1)		9 (0.8)
	Хипертония		29 (2.7)		12 (1.1)
	Ортостатична хипотония			6 (0.5)	1 (< 0.1)
	Горещи вълни		23 (2.1)		1 (< 0.1)
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Зачеряване			9 (0.8)	0
	Диспнея		97 (8.9)		9 (0.8)
	Кашлица		79 (7.2)		0
	Орофарингеална болка		26 (2.4)		1 (< 0.1)
	Пневмония		26 (2.4)		16 (1.5)
	Белодробен емболизъм		30 (2.7)		23 (2.1)



Системо-органен клас	Нежелана реакция	Всички степени в (%)			Степен ≥ 3 n (%)
		Много чести	Чести	Нечести	
Стомашно-чревни нарушения	Диария	460 (42.1)			51 (4.7)
	Гадене	347 (31.8)			14 (1.3)
	Повръщане	207 (19.0)			14 (1.3)
	Констипация	202 (18.5)			8 (0.7)
	Коремна болка		105 (9.6)		15 (1.4)
	Диспепсия		53 (4.9)		0
	Болка в горната част на корема		46 (4.2)		1 (< 0.1)
	Хемороиди		22 (2.0)		0
	Гастроезофагеална рефлуксна болест		26 (2.4)		1 (< 0.1)
	Ректално кървене		14 (1.3)		4 (0.4)
	Сухота в устата		19 (1.7)		2 (0.2)
	Раздуване на корема		14 (1.3)		1 (< 0.1)
	Стоматит		46 (4.2)		2 (0.2)
	Илеус *			7 (0.6)	5 (0.5)
	Гастрит			10 (0.9)	0
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Колит*			10 (0.9)	5 (0.5)
	Стомашно-чревна перфорация			3 (0.3)	1 (< 0.1)
	Стомашно-чревен кръвоизлив			2 (0.2)	1 (< 0.1)
	Алопеция		80 (7.3)		0
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	Суха кожа		23 (2.1)		0
	Еритема			8 (0.7)	0
	Нарушение на ноктите		18 (1.6)		0
	Болка в гърба	166 (15.2)			24 (2.2)
	Артралгия		88 (8.1)		9 (0.8)
	Болка в крайниците		76 (7.0)		9 (0.8)
	Мускулни спазми		51 (4.7)		0
	Миалгия		40 (3.7)		2 (0.2)
	Мускулно-скелетна болка в гърдите		34 (3.1)		3 (0.3)
	Мускулна слабост		31 (2.8)		1 (< 0.1)
	Болка в slabините		17 (1.6)		5 (0.5)



Системо-органен клас	Нежелана реакция	Всички степени n (%)			Степен ≥ 3 n (%)
		Много чести	Чести	Нечести	
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	Остра бъбречна недостатъчност		21 (1.9)		14 (1.3)
	Бъбречна недостатъчност			8 (0.7)	6 (0.5)
	Дизурия		52 (4.8)		0
	Бъбречна колика		14 (1.3)		2 (0.2)
	Хематурия	205 (18.8)			33 (3.0)
	Полакиурия		26 (2.4)		2 (0.2)
	Хидронефроза		25 (2.3)		13 (1.2)
	Ретенция на урина		36 (3.3)		4 (0.4)
	Инконтиненция на урина		22 (2.0)		0
Нарушения на възпроизвъдителната система и гърдата	Уретерална обструкция			8 (0.7)	6 (0.5)
	Болка в таза		20 (1.8)		5 (0.5)
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Умора	333 (30.5)			42 (3.8)
	Астения	227 (20.8)			32 (2.9)
	Пирексия		90 (8.2)		5 (0.5)
	Периферни отоци		96 (8.8)		2 (0.2)
	Възпаление на лигавиците		23 (2.1)		1 (< 0.1)
	Болка		36 (3.3)		7 (0.6)
	Гръден болка		11 (1.0)		2 (0.2)
	Оток			8 (0.7)	1 (< 0.1)
	Тръпки		12 (1.1)		0
Изследвания	Намалено телесно тегло		81 (7.4)		0
	Повищена аспартат аминотрансфераза		13 (1.2)		1 (< 0.1)
	Повищени трансаминази			7 (0.6)	1 (< 0.1)

* на база лабораторни стойности

* за повече информация вижте точката по-долу

Описание на избрани нежелани реакции

Неутропения и свързани клинични събития

Използването на G-CSF показва ограничаване на честотата и тежестта на неутропенията (вж. Таблица 4.3 и 4.4).



Честотата на неутропения степен ≥ 3 на база лабораторни данни варира в зависимост от използването на G-CSF от 44,7% до 76,7%, с най-ниска честота съобщена при използване на профилактика с G-CSF. По подобен начин честотата на фебрилна неутропения степен ≥ 3 варира от 3,2% до 8,6%. Усложнения при неутропения (включително фебрилна неутропения, неутропенична инфекция/сепсис и неутропеничен колит), които в някои случаи са завършили с фатален изход, са съобщени при 4,0% от пациентите при използването на първична профилактика с G-CSF, и при 12,8% от пациентите без използване на G-CSF.

Сърдечни нарушения и аритмии

В сборния анализ сърдечни събития са съобщени при 5,5% от пациентите, от които 1,1% са имали сърдечни аритмии степен ≥ 3 . Честотата на тахикардия при кабазитаксел е 1,0%, като по-малко от 0,1% е от степен ≥ 3 . Честотата на предсърно мъждене е 1,3%. в групата на кабазитаксел. Сърдечна недостатъчност е съобщена при двама пациенти (0,2%), като в един от двата случая това е довело до фатален изход. Камерно мъждене с фатален изход е съобщено при 1 пациент (0,3%) и сърдечен арест при трима пациенти (0,5%). Нито едно от тези събития не е счетено за свързано според изследователя.

Хематурия

В сборния анализ честотата на хематурия от всички степени е била 18,8% при 25 mg/m^2 (вж точка 5.1). Смущаващи фактори, които са документирани, като прогресия на заболяването, механични манипулации, инфекция или антикоагулантна терапия и терапия с /НСПВС/ацетилсалцицилова киселина, са били идентифицирани в почти половината от случаите.

Други отклонения в лабораторните показатели

В соборен анализ честотите на анемия степен ≥ 3 , повишени ASAT, ALT и билирубин въз основа на отклонения в лабораторните показатели, са съответно 12,0%, 1,3%, 1,0% и 0,5%.

Стомашно-чревни нарушения

Наблюдавани са колит (включително ентероколит и неутропеничен ентероколит) и гастрит. Има съобщения и за стомашно-чревен кръвоизлив, стомашно-чревна перфорация и илеус (чревна обструкция) (вж. точка 4.4).

Респираторни нарушения

Случай на интерстициална пневмония/пневмонит и интерстициална белодробна болест, понякога с фатален изход, се съобщават с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка) (вж. точка 4.4).

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища

Нечесто се съобщава цистит, дължащ се на реакция на радиационна памет, включително хеморагичен цистит.

Педиатрична популация

Вижте точка 4.2.

Други специални популации

Старческа възраст

От 1092 пациенти, лекувани с кабазитаксел 25 mg/m^2 в проучванията за рак на простата, 755 пациенти са били на възраст 65 или повече години, включително 238 пациенти над 75 години. Следните нехематологични нежелани реакции са съобщени с честота $\geq 5\%$ по-висока при пациенти на възраст 65 или повече години, в сравнение с по-млади пациенти: умора (33,5 % спрямо 23,7 %), астения (23,7 % спрямо 14,2 %), констипация (20,4 % спрямо 14,2 %) и диспнея (10,3 % спрямо 5,6 %) съответно. Неутропения (90,9 % спрямо 81,2 %) и тромбоцитопения (48,8 % спрямо 36,1 %) са също $\geq 5\%$ по-високи при пациенти на възраст 65 или повече години, в сравнение с по-младите пациенти. Неутропения и фебрилна неутропения степен ≥ 3 са съобщени с най-високата разлика между двете възратови групи (съответно 14 % и 4 % по-висока при пациенти ≥ 65 -годишна възраст, в сравнение с пациенти < 65-годишна възраст) (вж. точки 4.2 и 4.4).



Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риска за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
България
Тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Не е известен антидот на кабазитаксел. Очакваните усложнения при предозиране се състоят в екзасербация на нежеланите реакции, като потискане на костния мозък и стомашно-чревни нарушения. В случай на предозиране, пациентът трябва да бъде задържан в специализирано звено и внимателно проследяван. Възможно най-бързо след установяване на предозирането, пациентът трябва да получи G-CSF в терапевтични дози. Трябва да се предприемат други подходящи симптоматични мерки.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антинеопластични средства, таксани, ATC код: L01CD04

Механизъм на действие

Кабазитаксел е антинеопластично средство, действащо чрез наруšаване на микротубулната мрежа в клетките. Кабазитаксел се свързва с тубулина и стимулира изграждането на стабилни микротубули от тубулина като едновременно с това инхибира тяхното разпадане. Това води до стабилизиране на микротубулите, което води до инхибиране на митотичните и интерфазните клетъчни функции.

Фармакодинамични ефекти

Кабазитаксел демонстрира широк спектър на антитуморна активност срещу авансирали човешки тумори, присадени на мишки. Кабазитаксел е активен при доцетаксел-чувствителни тумори. Освен това кабазитаксел демонстрира активност при туморни модели, нечувствителни на химиотерапия, включваща доцетаксел.

Клинична ефикасност и безопасност

Ефикасността и безопасността на кабазитаксел в комбинация с преднизон или преднизолон са оценени в рандомизирано, отворено, международно, многоцентрово проучване фаза III (EFC6193) при пациенти с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата, лекувани преди това по съдържаща доцетаксел.

Общата преживяемост (OS) е първичната крайна точка за ефикасност в проучването. Вторичните крайни точки включват: преживяемост без прогресия [(PFS) (дефинирана като времето от рандомизация до туморната прогресия, прогресия на простата-специфичния антиген (PSA), прогресия на болката или смърт поради каквато и да е причина, което се появи първо), несъздаден туморен отговор на базата на критерии за оценка на отговора при солидни тумори (не рецидиви или респондери), отговор на PSA (дефинирана като увеличение $\geq 25\%$ или $>50\%$ в PSA съответно при не рецидиви или респондери), отговор на PSA (понижение на серумните нива на PSA с поне 50% от прогресия на



болката [оценена посредством скалата за интензитета на моментната болка (PPI) от въпросника на McGill-Melzack и Аналгетичен скор (AS)] и отговор на болката (дефиниран като 2 точки по-голямо намаление спрямо изходното ниво на медианата на PPI без съпътстващо увеличение на AS, или намаление с $\geq 50\%$ при използване на аналгетик спрямо изходната стойност на AS без съпътстващо увеличение на болката).

Общо 755 пациенти са рандомизирани да получават или кабазитаксел $25 \text{ mg}/\text{m}^2$ интравенозно на всеки 3 седмици за максимум 10 цикъла с преднизон или преднизолон 10 mg дневно перорално, или митоксантрон $12 \text{ mg}/\text{m}^2$ интравенозно на всеки 3 седмици за максимум 6 цикъла с преднизон или преднизолон 10 mg дневно перорално ($n=377$).

Това проучване включва пациенти на възраст над 18 години с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата, измерим по критерии на RECIST или неизмеримо заболяване с увеличаване на нивата на PSA или появя на нови лезии, и функционален статус от 0 до 2 според Източната кооперативна група по онкология (ECOG). Пациентите е трябвало да имат неутрофили $>1500/\text{mm}^3$, тромбоцити $>100\,000/\text{mm}^3$, хемоглобин $>10 \text{ g/dl}$, креатинин $<1,5 \times \text{ГН}$, общ билирубин <1 път ГН, AST и ALT $<1,5$ пъти ГН.

Пациенти с анамнеза за застойна сърдечна недостатъчност или инфаркт на миокарда през последните 6 месеца, или пациенти с неконтролирана сърдечна аритмия, стенокардия и/или хипертония, не са включвани в проучването.

Демографските данни, включващи възраст, раса и функционалния статус според ECOG (0 до 2) са разпределени между рамената на лечението. В групата на кабазитаксел средната възраст е 68 години, в диапазон (46-92) и расовото разпределение е 83,9% бяла, 6,9% азиатска/orientалска, 5,3% черна и 4% други.

Средният брой на циклите е 6 в групата на кабазитаксел и 4 в групата на митоксантрон. Броят на пациентите, които са завършили лечението в проучването (10 цикъла) е съответно 29,4% и 13,5% в групата на кабазитаксел и в сравнителна група.

Общата преживяемост е значително по-продължителна с кабазитаксел в сравнение с митоксантрон (съответно 15,1 месеца спрямо 12,7), с 30% намаляване на риска за смърт, в сравнение с митоксантрон (вж. таблица 3 и фигура 1).

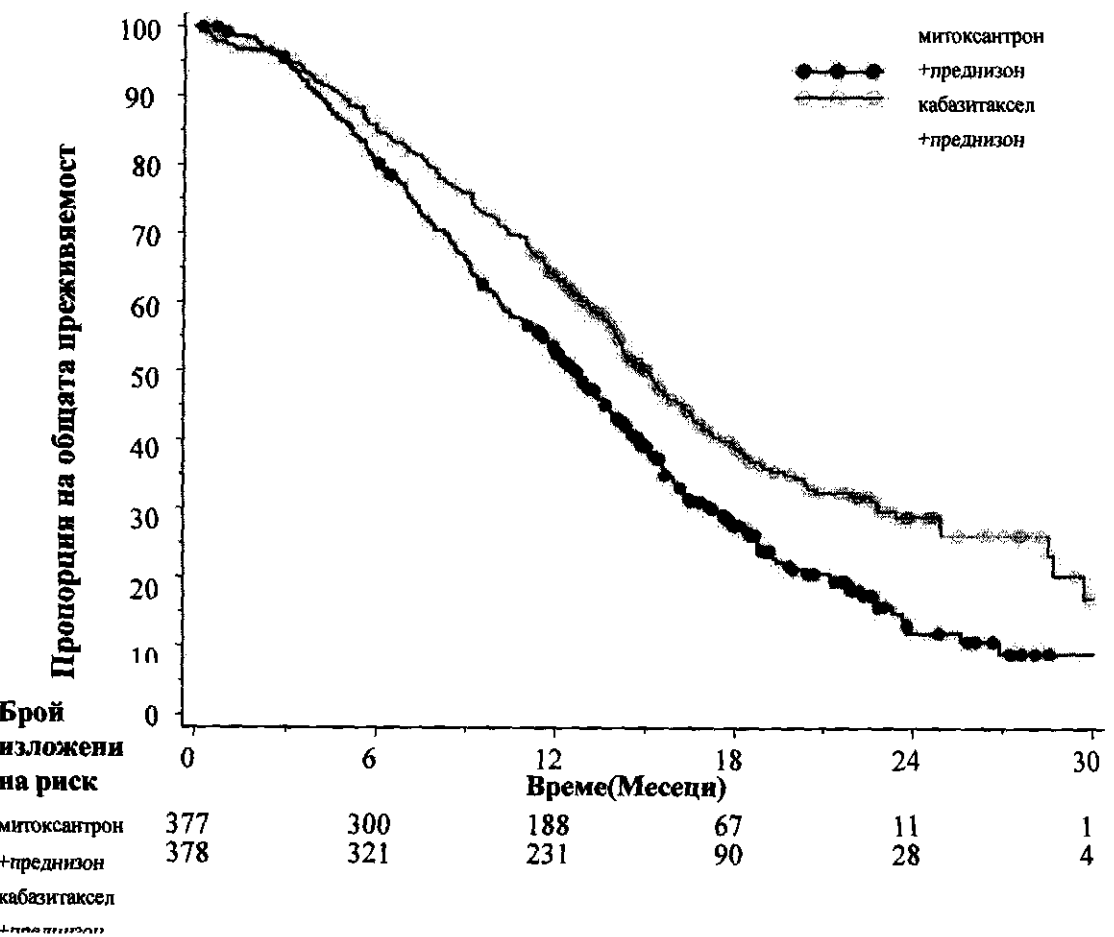
Подгрупа от 59 пациенти са получавали преди това кумулативна доза доцетаксел $<225 \text{ mg}/\text{m}^2$ (29 пациенти в рамото на кабазитаксел, 30 пациенти в рамото на митоксантрон). Не се наблюдава статистическа разлика в общата преживяемост при тази група пациенти (HR (95%CI) 0,96 (0,49-1,86)).

Таблица 3 - Ефикасност на кабазитаксел в EFC6193 проучване при лечението на пациенти с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата

	Кабазитаксел + преднизон $n=378$	Митоксантрон + преднизон $n=377$
Обща преживяемост		
Брой починали пациенти (%)	234 (61,9%)	279 (74%)
МедIANA на преживяемост (месеци) (95% CI)	15,1 (14,1-16,3)	12,7 (11,6-13,7)
Коефициент на риска (HR) ¹ (95% CI)	0,70 (0,59-0,83)	
p-стойност	<0,0001	

¹HR е определен по модела на Cox; коефициент на риска под 1 е в полза на кабазитаксел





Фигура 1: Криви на обща преживяемост по Kaplan Meier (EFC6193)

Наблюдава се увеличение на PFS в рамото на кабазитаксел, в сравнение с рамото на митоксантрон, съответно 2,8 (2,4-3,0) месеца спрямо 1,4 (1,4-1,7), HR (95%CI) 0,74 (0,64-0,86),
 $p<0,0001$.

Наблюдава се значително по-висока честота на туморния отговор от 14,4% (95%CI: 9,6-19,3) при пациентите в рамото на кабазитаксел, в сравнение с 4,4% (95%CI: 1,6-7,2) за пациентите в рамото на митоксантрон, $p=0,0005$.

Вторичните крайни точки на PSA са положителни в рамото на кабазитаксел. Наблюдава се медиана на PSA прогресия от 6,4 месеца (95%CI: 5,1-7,3) при пациентите в рамото на кабазитаксел, в сравнение с 3,1 месеца (95%CI: 2,2-4,4) в рамото на митоксантрон, HR 0,75 месеца (95%CI: 0,63-0,90), $p=0,0010$. Отговорът на PSA е 39,2% при пациентите в рамото на кабазитаксел (95%CI: 33,9-44,5) спрямо 17,8% при пациентите на митоксантрон (95%CI: 13,7-22,0), $p=0,0002$.



Не се наблюдава статистическа разлика между двете рамена на лечение при прогресия на болката и отговор на болката.

В едно неинфиорно, многоцентрово, многонационално, рандомизирано, отворено проучване фаза III (EFC11785), 1 200 пациенти с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата, лекувани преди това със схема на лечение, съдържаща доцетаксел, са били рандомизирани да получат доза кабазитаксел 25 mg/m^2 ($n=602$) или 20 mg/m^2 ($n=598$). Общата преживяемост (OS) е била първичната крайна точка за ефикасност в проучването.

Проучването е постигнало своята първична цел за демонстриране на неинфиорност на кабазитаксел 20 mg/m^2 спрямо 25 mg/m^2 (виж таблица 4). Статистически значимо по-висок процент ($p<0.001$) пациенти са показвали PSA отговор в групата на 25 mg/m^2 (42,9%) в сравнение с групата на 20 mg/m^2 (29,5%). Наблюдаван е статистически значимо по-висок риск от PSA прогресия при пациентите на доза 20 mg/m^2 спрямо тези на доза 25 mg/m^2 (HR 1,195; 95%CI: 1,025 до 1,393). Няма статистическа значима разлика по отношение на други вторични крайни точки (PFS, туморен или болков отговор, туморна или болкова прогресия, и четири подкатегории на FACT-P).

Таблица 4 - Обща преживяемост в проучването EFC11785 в рамото на кабазитаксел 25 mg/m^2 спрямо рамото на кабазитаксел 20 mg/m^2 (Intent-to-treat analysis) – Първична крайна точка за ефикасност

	CBZ20+PRED $n=598$	CBZ25+PRED $n=602$
Обща преживяемост		
Брой смъртни случаи, n (%)	497 (83.1 %)	501 (83.2%)
Медиана на преживяемост (95% CI) (месеци)	13.4 (12.19 to 14.88)	14.5 (13.47 to 15.28)
Коефициент на риска ^a		
спрямо CBZ25+PRED	1.024	-
1-страница 98.89% UCI	1.184	-
1-страница 95% LCI	0.922	-

CBZ20=Кабазитаксел 20 mg/m^2 , CBZ25=Кабазитаксел 25 mg/m^2 ,

PRED=Преднизон/Преднизолон

CI=доверителен интервал, LCI=долна граница на доверителния интервал, UCI=горна граница на доверителния интервал

^a Коефициент на риска е оценен чрез регресионен модел на Сох за пропорционалност на риска. Коефициент на риска < 1 показва по-нисък риск при кабазитаксел 20 mg/m^2 спрямо 25 mg/m^2 .

Профилът на безопасност на кабазитаксел 25 mg/m^2 , наблюдаван в проучване EFC11785, е подобен количествено и качествено на този, наблюдаван в проучването EFC6193. Проучването EFC11785 демонстрира по-добър профил на безопасност за кабазитаксел при доза 20 mg/m^2 .



Таблица 5 – Резюме на данните за безопасност в рамото на кабазитаксел 25 mg/m² спрямо рамото на кабазитаксел 20 mg/m² в проучването EFC11785

	CBZ20+PRED n = 580	CBZ25+PRED n = 595
Медиана на броя цикли/		
Медиана на продължителността на лечение	6 / 18 седмици	7 / 21 седмици
Брой пациенти с редукция на дозата n (%)	От 20 to 15 mg/m ² : 58 (10.0%) От 15 to 12 mg/m ² : 9 (1.6%)	От 25 to 20 mg/m ² : 128 (21.5%) От 20 to 15 mg/m ² : 19 (3.2%) От 15 to 12 mg/m ² : 1 (0.2%)
Всички степени на нежелани реакции^a [%]		
Диария	30.7	39.8
Гадене	24.5	32.1
Умора	24.7	27.1
Хематурия	14.1	20.8
Астения	15.3	19.7
Намален апетит	13.1	18.5
Повръщане	14.5	18.2
Констипация	17.6	18.0
Болка в гърба	11.0	13.9
Клинична неутропения	3.1	10.9
Инфекция на пикочните пътища	6.9	10.8
Периферна сензорна невропатия	6.6	10.6
Дисгузия	7.1	10.6
Степен ≥ 3 нежелани реакции^b [%]		
Клинична неутропения	2.4	9.6
Фебрилна неутропения	2.1	9.2
Хематологични отклонения^c [%]		
Степен ≥ 3 неутропения	41.8	73.3
Степен ≥ 3 анемия	9.9	13.7
Степен ≥ 3 тромбоцитопения	2.6	4.2

CBZ20: Кабазитаксел 20 mg/m², CBZ25: Кабазитаксел 25 mg/m², PRED: Преднизон/Преднизолон

a Всички степени на нежелани реакции с честота по-висока от 10%

b Степен ≥ 3 нежелани реакции с честота по-висока от 5%

c Въз основа на лабораторни стойности



В едно проспективно, многонационално, рандомизирано, контролирано с активно вещество, открито проучване фаза IV (LPS14201/проучване CARD) 255 пациенти с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата (mCRPC), лекувани преди това в произволен ред със схема, съдържаща доцетаксел и с AR-тартгетно средство (абиратерон или ензалутамид, с прогресия на заболяването в рамките на 12 месеца от началото на лечението), са рандомизирани да получават кабазитаксел 25 mg/m² на всеки 3 седмици плюс преднизон/преднизолон 10 mg дневно (n = 129) или AR-тартгетни средства (абиратерон 1000 mg веднъж дневно плюс преднизон/преднизолон 5 mg два пъти дневно или ензалутамид 160 mg веднъж дневно) (n = 126). Рентгенографски оценената преживяемост без прогресия (rPFS), определена от Работната група за рак на простатата-2 (Prostate Cancer Working Group-2, PCWG2), е първичната крайна точка. Вторичните крайни точки включват обща преживяемост, преживяемост без прогресия, PSA отговор и туморен отговор.

Демографските и изходните характеристики са балансираны между групите на лечение. На изходно ниво, общата медиана на възрастта е 70 години, 95% от пациентите са имали ECOG PS от 0 до 1, с медиана на Gleason скор 8. Шестдесет и един процента (61%) от пациентите са имали предшестващо лечение с AR-тартгетно средство след предшестваща схема с доцетаксел.

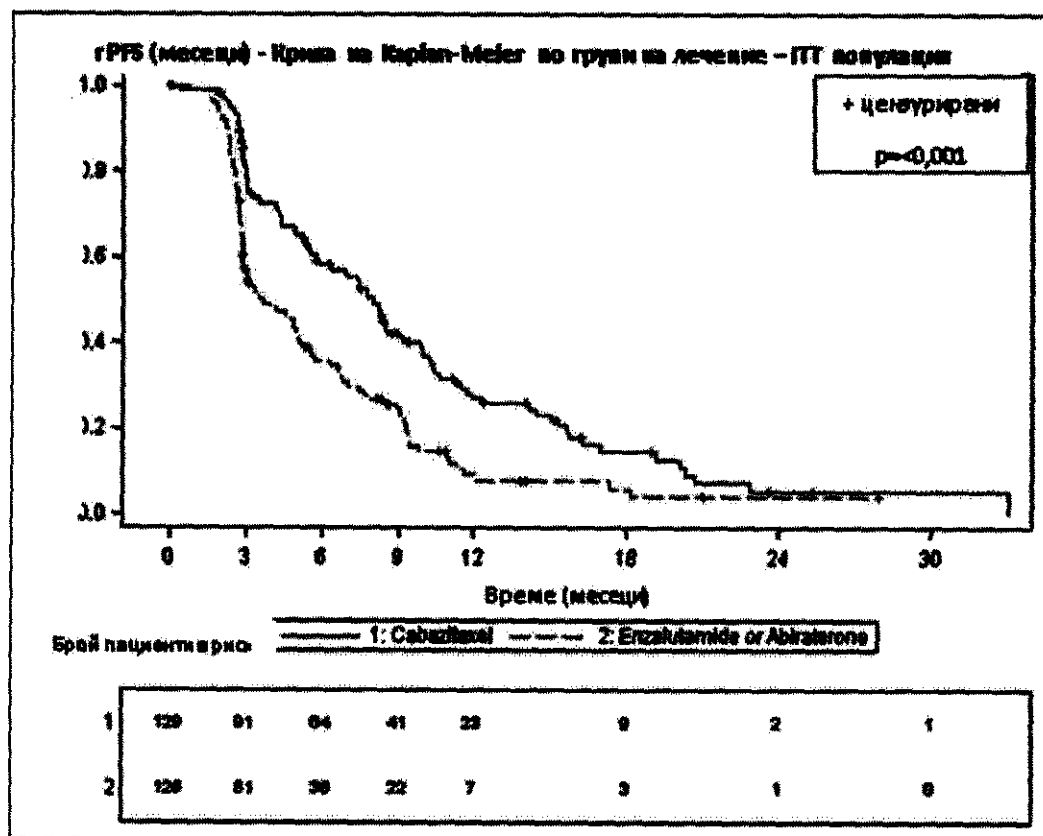
Проучването е постигнало своята първична крайна точка: rPFS е значително по-дълга при кабазитаксел в сравнение с AR-тартгетно средство (съответно 8,0 месеца спрямо 3,7 месеца), с 46% намаляване на риска от прогресия (рентгенографски оценена) в сравнение с AR-тартгетно средство (вж. таблица 6 и фигура 2).

Таблица 6: Ефикасност на кабазитаксел в проучването CARD при лечение на пациенти с метастатичен, резистентен на кастрация рак на простатата (Intent-to-treat анализ) – рентгенографски оценена преживяемост без прогресия (rPFS)

	Кабазитаксел + преднизон/преднизолон + G-CSF	n = 129	AR-тартгетно средство: Абиратерон+ преднизон/ преднизолон или Ензалутамид	n = 126
Брой събития към крайната дата (%)	95 (73.6 %)		101 (80.2 %)	
Медиана на rPFS (месеци) (95 % CI)	8.0 (5.7 to 9.2)		3.7 (2.8 to 5.1)	
Коефициент на риска (HR) (95 % CI)		0.54 (0.40 to 0.73)		
p-стойност ¹		< 0.0001		

¹стратифициран log-rank тест, праг на значимост = 0.05





Маркировките показват цензурирани данни.

Фигура 2: Първична крайна точка: Крива на Kaplan-Meier на рентгенографски оценената PFS (ITT Population)

Планираните анализи на подгрупи за rPFS, базирани на фактори на стратификация при рандомизацията, дават коефициент на риск 0,61 (95% CI: 0,39 до 0,96) при пациенти, които са получавали предварително AR-тартгетно средство преди доцетаксел и коефициент на риск 0,48 (95% CI: 0,32 до 0,70) при пациенти, които са получавали предварително AR-тартгетно средство след доцетаксел.

Кабазитаксел показва статистическо превъзходство по отношение на AR-тартгетните сравнителни лекарствени продукти за всяка от алфа-защитените ключови вторични крайни точки, включително общата преживяемост (13,6 месеца за рамото на кабазитаксел спрямо 11,0 месеца за рамото с AR-тартгетно средство, HR 0,64, 95% CI: 0,46 до 0,89; $p = 0,008$), преживяемост без прогресия (4,4 месеца за рамото на кабазитаксел спрямо 2,7 месеца за рамото с AR-тартгетно средство, HR 0,52; 95% CI: 0,40 до 0,68), потвърден PSA отговор (36,3% за рамото на кабазитаксел спрямо 14,3% за рамото с AR-тартгетно средство, $p = 0,0003$) и най-добър туморен отговор (36,5% за рамото на кабазитаксел спрямо 11,5% за рамото с AR-тартгетно средство, $p = 0,004$).

Профилът на безопасност на кабазитаксел 25 mg/m², наблюдаван в проучването CARD, като цяло съответства на този, наблюдаван в проучванията TROPIC и PROSELICA (вж. точка 4.8). Честотата на степен ≥ 3 нежелани събития е 53,2% в рамото на кабазитаксел спрямо 46,0% в рамото с AR-тартгетно средство. Честотата на степен ≥ 3 сериозни нежелани събития е 37,1% в рамото с AR-тартгетно средство. Честотата на степен ≥ 3 нежелани събития, които окончателно са преустановили изпитваното лечение поради нежелани събития, е 19,8% в рамото на кабазитаксел спрямо 8,1% в рамото с AR-тартгетно средство.



Честотата на пациентите с нежелани събития, водещи до смърт, е 5,6% в рамото на кабазитаксел спрямо 10,5% в рамото с AR-таргетно средство.

Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучвания с кабазитаксел във всички подгрупи на педиатричната популация при показанието рак на простатата (вж. точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията).

Кабазитаксел е оценен в открито, многоцентрово проучване фаза 1/2, проведено при общо 39 педиатрични пациенти (на възраст между 4 и 18 години за фаза 1 частта от проучването и между 3 и 16 години за фаза 2 частта от проучването). Във фаза 2 частта не се доказва ефикасност на кабазитаксел като монотерапия в педиатричната популация с рецидивиращ или рефрактерен дифузен глиом на мозъчния ствол (diffuse intrinsic pontine glioma, DIPG) и високостепенен глиом (high grade glioma, HGG), лекувани с доза от 30 mg/m^2 .

5.2 Фармакокинетични свойства

Извършен е популяционен фармакокинетичен анализ при 170 пациенти, включително пациенти с авансирани солидни тумори ($n=69$), метастатичен рак на гърдата ($n=34$) и метастатичен рак на простатата ($n=67$). Тези пациенти са приемали кабазитаксел в дози от 10 до 30 mg/m^2 седмично или на всеки 3 седмици.

Абсорбция

След едночасово интравенозно приложение на 25 mg/m^2 кабазитаксел при пациенти с метастатичен рак на простатата ($n=67$), C_{\max} е 226 ng/ml (коefficient на вариация (CV): 107%) и е достигната в края на едночасовата инфузия (T_{\max}). Средната AUC е 991 ng.h/ml (CV: 34%).

Не е наблюдавано голямо отклонение в дозовата пропорционалност от 10 до 30 mg/m^2 при пациенти с авансирани солидни тумори ($n=126$).

Разпределение

Обемът на разпределение (V_{ss}) е 4870 l (2640 l/m^2 за пациент със средна телесна повърхност $1,84 \text{ m}^2$) в стационарно състояние.

In vitro свързването на кабазитаксел с човешките serumни протеини е 89-92% и не се насища до $50,000 \text{ ng/ml}$, което обхваща максималната концентрация, наблюдавана в клинични проучвания. Кабазитаксел се свързва основно с човешкия serumен албумин (82,0%) и с липопротеините (87,9% за HDL, 69,8% за LDL и 55,8% за VLDL). *In vitro* съотношенията на кръвна към

плазмена концентрация в човешката кръв, които са в границите от 0,90 до 0,99 показват, че кабазитаксел се разпределя еднакво между кръвта и плазмата.

Биотрансформация

Кабазитаксел се метаболизира екстензивно в черния дроб (>95%), главно чрез CYP3A изоензима (80% до 90%). Кабазитаксел е основното циркулиращо съединение в човешката плазма. В плазмата са открити седем метаболита (включително 3 активни метаболита в следствие на О-деметилиране), като основният представлява 5% от експозицията на основното вещество. Около 20 метаболита на кабазитаксел се екскретират с урината и фецеца.

Въз основа на *in vitro* проучвания, потенциалният риск за инхибиране от кабазитаксел в клинично значими концентрации е възможен за лекарствени продукти, основно субстрат на CYP3A.

Клинично проучване обаче показва, че кабазитаксел (25 mg/m^2 приложен като единократна 1-часова инфузия), не променя плазмените нива на мидазолам, който е изследван субстрат на



CYP3A. Поради това, съществащото приложение в терапевтични дози на субстрати на CYP3A с кабазитаксел при пациенти, не се очаква да има клинично значение. Няма потенциален риск за инхибиране на лекарствени продукти, които са субстрати на други CYP ензими (1A2, 2B6, 2C9, 2C8, 2C19, 2E1 и 2D6), също така няма потенциален риск за индукция от кабазитаксел на лекарствени продукти, субстрати на CYP1A, CYP2C9 и CYP3A. Кабазитаксел не инхибира *in vitro* основния път на биотрансформация на варфарин в 7-хидроксиварфарин, което се медирира от CYP2C9. Следователно не се очакват фармакокинетични взаимодействия на кабазитаксел с варфарин *in vivo*. *In vitro* кабазитаксел не инхибира Multidrug-Resistant Proteins (MRP): MRP1 и MRP2 или органичния катионен транспортер (OCT1). Кабазитаксел инхибира транспортирането на Р-гликопротеина (PgP) (дигоксин, винblastин), Breast-Cancer-Resistant-Proteins (BCRP) (метотрексат) и транспортирация полилипептид на органични аниони OATP1B3 (CCK8) в концентрации най-малко 15 пъти от наблюдаваните в клинични условия, докато инхибирането на транспорта на OATP1B1 (естрадиол 17 β -глюкуронид) е в концентрации само 5 пъти от наблюдаваните в клинични условия. Следователно рисъкът за взаимодействие *in vivo* със субстрати на MRP, OCT1, PgP, BCRP и OATP1B3 в доза 25 mg/m² е малко вероятен. Възможен е риск за взаимодействие с OATP1B1 транспортер, особено по време на инфузията (1 час) и до 20 минути след края на инфузията (вж. точка 4.5).

Елиминиране

След едночасова интравенозна инфузия на маркиран ¹⁴C кабазитаксел в доза 25 mg/m² при пациенти, приблизително 80% от приложената доза се елиминира в рамките на 2 седмици. Кабазитаксел основно се екскретира чрез фецес като множество метаболити (76% от дозата), докато бъбречната екскреция на кабазитаксел и метаболитите е по-малко от 4% от дозата (2,3% като непроменен лекарствен продукт в урината).

Кабазитаксел има висок плазмен клирънс от 48,5 l/h (26,4 l/h/m² за пациент със средна телесна повърхност 1,84 m²) и дълъг терминален полуживот 95 часа.

Специални популации

Пациенти в старческа възраст

В популационен фармакокинетичен анализ при 70 пациенти на възраст 65 и повече години (57 от 65 до 75 и 13 пациенти над 75 години) не е наблюдавано влияние на възрастта върху фармакокинетиката на кабазитаксел.

Педиатрични пациенти

Безопасността и ефикасността на кабазитаксел при деца и юноши под 18-годишна възраст не са установени.

Чернодробно увреждане

Кабазитаксел се елиминира основно чрез чернодробен метаболизъм.

Специално проучване при 43 онкологични пациенти с чернодробно увреждане не показва влияние на лекото (общ билирубин >1 до ≤1,5 пъти ГГН или AST >1,5 пъти ГГН) или умерено (общ билирубин >1,5 до ≤3,0 пъти ГГН) чернодробно увреждане върху фармакокинетиката на кабазитаксел. Максималната поносима доза (МПД) на кабазитаксел е съответно 20 mg/m² и 15 mg/m².

При 3 пациенти с тежко чернодробно увреждане (общ билирубин >3 пъти ГГН) е наблюдавано 39% намаление на клирънса в сравнение с пациенти с леко чернодробно увреждане, което показва известно влияние на тежкото чернодробно увреждане върху фармакокинетиката на кабазитаксел. Не е установена МПД на кабазитаксел при пациенти с тежко чернодробно увреждане.

Въз основа на данните за безопасност и поносимост, дозата на кабазитаксел трява да се намали при пациенти с леко чернодробно увреждане (вж. точки 4.2, 4.4). Кабазитаксел



противопоказан при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане (вж. точка 4.3).

Бъбречно увреждане

Екскрецията на кабазитаксел през бъбреците е минимална (2,3% от дозата). Популационен фармакокинетичен анализ, извършен при 170 пациенти, включващи 14 пациенти с умерено бъбречно увреждане (креатининов клиърънс в границите от 30 до 50 ml/min) и 59 пациенти с леко бъбречно увреждане (креатининов клиърънс в границите от 50 до 80 ml/min) показва, че лекото до умерено бъбречно увреждане няма значими ефекти върху фармакокинетиката на кабазитаксел. Това е потвърдено от специално сравнително фармакокинетично проучване при пациенти със солидни тумори с нормална бъбречна функция (8 пациенти), умерено (8 пациенти) и тежко (9 пациенти) бъбречно увреждане, които са получили няколко цикъла кабазитаксел като единична интравенозна инфузия до 25 mg/m^2 .

5.3 Предклинични данни за безопасност

Нежелани реакции, които не са наблюдавани при клинични проучвания, но са наблюдавани при кучета след еднократна доза, 5-дневно и седмично прилагане при нива на експозиция, по-ниски от нивата на клинична експозиция и с възможно значение за клиничната употреба, са артериоларна/периартериоларна некроза в черния дроб, хиперплазия на жълчните каналчета и/или хепатоцелуларна некроза (вж. точка 4.2).

Нежелани реакции, които не са наблюдавани при клинични проучвания, но са наблюдавани при пълхове по време на проучвания за токсичност при многократно прилагане, при нива на експозиция, по-високи от нивата на клинична експозиция и с възможно значение за клиничната употреба, са нарушения на очите, характеризирани със суб capsularно помътняване/дегенерация на лещата. Тези ефекти са били частично обратими след 8 седмици.

Проучвания за канцерогенност не са провеждани с кабазитаксел.

Кабазитаксел не индуцира мутации при бактериален тест за обратни мутации (тест на Ames). Не е кластогенен при *in vitro* тест в човешки лимфоцити (няма индукция на структурни хромозомни аберации, но се увеличава броят на полиплоидните клетки) и индуцира увеличение на микроядрата в *in vivo* микронуклеарен тест при пълхове. Тези генотоксични находки обаче

са присъщи за фармакологичното действие на съединението (инхибиране на тубулиновата деполимеризация) и са наблюдавани при лекарствени продукти, проявляващи същата фармакологична активност.

Кабазитаксел не повлиява чифтосването или фертилитета при третирани мъжки пълхове. Въпреки това при проучвания за токсичност при многократно прилагане е наблюдавана дегенерация на семенните везикули и атрофия на семенните каналчета в тестисите при пълхове и дегенерация на тестисите (минимална некроза на единични епителни клетки в епидидима) при кучета. Експозициите при животни са били подобни или по-ниски от тези, наблюдавани при хора, получаващи клинично значими дози кабазитаксел.

Кабазитаксел индуцира ембриофетална токсичност при женски пълхове, третирани интравенозно веднъж дневно от гестационен ден 6 до 17, свързана с токсичност за майката и състояща се във фетална смърт и намалено средно фетално тегло, асоциирано със забавяне на скелетната осификация. Експозициите при животни са били по-ниски от тези, наблюдавани при хора, получаващи клинично значими дози кабазитаксел. Кабазитаксел преминава плацентарната бариера при пълхове.

При пълхове кабазитаксел и неговите метаболити се екскретират в майчиното мляко в количество до 1,5% от приложената доза в продължение на 24 часа.



Оценка на риска за околната среда

Резултатите от проучванията за оценка на риска за околната среда показват че кабазитаксел няма да причини сериозен риск за водната среда (вж. точка 6.6 за изхвърлянето на неизползвания продукт).

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Полисорбат 80

Безводен етанол

Лимонена киселина

6.2 Несъвместимости

Този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на тези, посочени в точка 6.6.

Да не се използват инфузионни PVC контейнери или полиуретанови комплекти за инфузия за приготвяне и приложение на инфузионния разтвор.

6.3 Срок на годност

Неотворен флаcon

30 месеца

След отваряне на флаconа

Доказана е химична и физична стабилност за 4 седмици при температура от 2 до 8°C.

От микробиологична гледна точка, продуктът трябва да се използва веднага. Ако не се използва веднага, периодът на използване и условията за съхранение преди употреба са отговорност на потребителя и обикновено не трябва да надхвърлят 24 часа при температура от 2 до 8°C. От микробиологична гледна точка разреждането трябва да се извърши в контролирани и асептични условия.

След окончателно добавяне в инфузионния сак/бутилка

Доказана е химична и физична стабилност в несъдържащи PVC инфузионни контейнери за 14 дни при температура от 2 до 8°C и за 48 часа при температура 25°C.

От микробиологична гледна точка, продуктът трябва да се използва веднага. Ако не се използва веднага, периодът на използване и условията за съхранение преди употреба са отговорност на потребителя и обикновено не трябва да надхвърлят 24 часа при температура от 2 до 8°C, освен ако разреждането не е извършено в контролирани и валидирани асептични условия.

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални температурни условия на съхранение. Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

За условията на съхранение след разреждане на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Флаcon от прозрачно стъкло (тип I), затворен с халобутилова гумена запушалка, ~~запечатана с алуминиева обватка и пластмасово отчуващо се капаче, съдържащ 3 ml концентрат~~ опаковка съдържа един флаcon с концентрат.



6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Кабазитаксел трябва да се приготвя и прилага само от персонал, обучен за работа с цитотоксични средства. Бременни жени от персонала не трябва да работят с лекарствения продукт. Както и при другите антineопластични средства, е необходимо повищено внимание при работа и приготвяне на разтвори на кабазитаксел, като се има предвид използването на предпазни устройства, персонални предпазни средства (например ръкавици) и процедури за приготвяне. Ако на някой етап от работата кабазитаксел влезе в контакт с кожата, измийте я незабавно и обилно с вода и сапун. Ако влезе в контакт с лигавици, измийте ги незабавно и обилно с вода.

Приготвяне на готовия за употреба инфузионен разтвор

НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ други лекарствени продукти кабазитаксел, съдържащи 2 флакона (концентрат и разтворител) едновременно с Кабазитаксел G.L. 20 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор, който съдържа само един флакон от 3 ml (60 mg/3 ml).

Кабазитаксел G.L. 20 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор НЕ изиска предварително разреждане с разтворител и е готов за добавяне към инфузионния разтвор.

Стъпка 1

Ако флаконите се съхраняват в хладилник, преди употреба необходимият брой флакони Кабазитаксел G.L. 20 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор трябва да се оставят на температура 20-25°C.

Може да е необходим повече от един флакон Кабазитаксел G.L. 20 mg/ml концентрат за инфузионен разтвор, за да се достигне изискваната доза за пациента. С помощта на градуирана спринцовка, снабдена с игла с размер 21G, изтеглете асептично необходимия обем кабазитаксел концентрат за инфузионен разтвор.

Един ml от лекарствения продукт съдържа 20 mg кабазитаксел.

Стъпка 2

Изискваният обем кабазитаксел концентрат за инфузионен разтвор трябва да се инжектира в стерilen, несъдържащ PVC контейнер с 5% разтвор на глюкоза или 9 mg/ml (0,9%) инфузионен разтвор на натриев хлорид. Като пример, за получаване на доза от 45 mg кабазитаксел, ще са необходими 2,25 ml от концентрата, изтеглени директно от флакона.

Концентрацията на инфузионния разтвор трябва да бъде между 0,10 mg/ml и 0,26 mg/ml.

Стъпка 3

Отстранете спринцовката и смесете съдържанието на инфузионния сак или бутилка ръчно чрез разклащање.

Стъпка 4

Както при всички продукти за парентерално приложение, полученият инфузионен разтвор трябва да бъде проверен визуално преди употреба. Тъй като инфузионният разтвор е преситен, може да кристализира с течение на времето. В този случай, разтворът не трябва да се използва и трябва да се изхвърли.

Инфузионният разтвор трябва да се използва веднага. Въпреки това, времето съхранение при приложение може да се удължи при специфични условия, посочени в точка 6.3.

Задължително е използването на онлайн филтър с номинален размер на порите 0,22 микрометра (0,2 микрометра) по време на приложението.

Да не се използват инфузионни PVC контейнери или полиуретанови комплекти за използване за



приготвяне и приложение на кабазитаксел.

Кабазитаксел не трябва да се смесва с други лекарствени продукти, с изключение на посочените.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

G. L. Pharma GmbH
Schlossplatz 1
8502 Lannach
Австрия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Регистрационен №

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване:

Дата на последно подновяване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

06/2022

