

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Летрокон 2,5 mg филмирани таблетки
Letrocon 2,5 mg film-coated tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	20150398
Разрешение №	B6/НМН/76-5200-3
19. 10. 2020	
Одобрение №	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активно вещество: летрозол (*letrozole*.)

Всяка филмирана таблетка съдържа 2.5 mg летрозол (*letrozole*).

Помощно вещество с известно действие

Всяка филмирана таблетка съдържа 85 mg лактозаmonoхидрат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка.

Тъмно жълти, кръгли, слабо двойноизпъкнали филмирани таблетки със скосени краища, гравирани с „5“ от едната страна и „Н“ от другата.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

- Адjuвантно лечение при жени в постменопауза с позитивен за хормонални рецептори инвазивен рак на гърдата в ранен стадий.
- Разширено адjuвантно лечение на хормоналнозависим инвазивен рак на гърдата при жени в постменопауза, които са били на стандартното адjuвантно лечение с тамоксилен в продължение на пет години.
- Първа линия на лечение при жени в постменопауза с хормоналнозависим рак на гърдата в напреднал стадий.
- Лечение на рак на гърдата в напреднал стадий след рецидив или прогресия на заболяването при жени с естествен или изкуствено индуциран постменопаузален ендокринен статус, които преди това са били лекувани с антиестрогени.
- Неoadjuвантно лечение при жени в постменопауза с позитивен за хормонални рецептори, HER-2 негативен рак на гърдата, при които химиотерапията не е подходяща и липсват показания за незабавно оперативно лечение.

Не е установена ефикасност при пациенти с негативен за хормонални рецептори рак на гърдата.

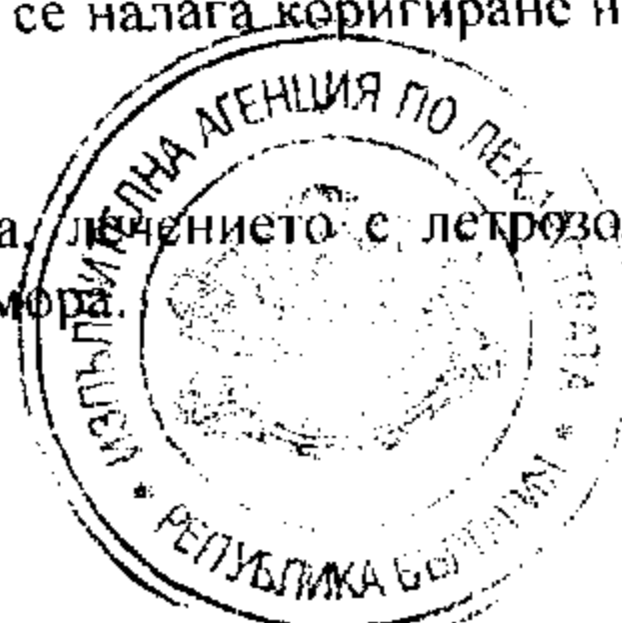
4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Възрастни и пациенти в старческа възраст

Препоръчителната доза летрозол е 2,5 mg един път дневно. Не се налага коригиране на дозата при пациенти в старческа възраст.

При пациенти с авансирал или метастазиран рак на гърдата, лечението с летрозол трябва да продължи дотогава, докато е налице прогресия на тумора.



При адjuвантната или разширена адjuвантна терапия, лечението с летрозол трябва да продължи 5 години или до настъпване на рецидив на тумора.

При адjuвантна терапия, секвентната терапевтична схема (летрозол 2 години, последван от тамоксифен 3 години) също може да се има предвид (вж. точки 4.4 и 5.1).

При неоадjuвантна терапия, лечението с летрозол би могло да продължи 4 до 8 месеца, за да се постигне оптимална туморна редукция. Ако не се постигне достатъчно терапевтично повлияване, лечението с летрозол трябва да се преустанови и да се планира оперативно лечение и/или да се обсъдят с пациента други варианти за лечение.

Педиатрична популация

Летрокон не се препоръчва за употреба при деца и юноши. Безопасността и ефикасността на летрозол при деца и юноши на възраст до 17 години не са установени. Налице са ограничени данни и не могат да бъдат дадени препоръки за дозировката.

Бъбречно увреждане

Не се налага коригиране на дозата на Летрокон при пациенти с бъбречна недостатъчност с креатининов клирънс $\geq 10 \text{ mL/min}$. Няма достатъчно данни при случаи на бъбречна недостатъчност с креатининов клирънс под 10 mL/min (вж. точки 4.4 и 5.2).

Чернодробно увреждане

Не се налага коригиране на дозата на Летрокон при пациенти с лека до умерена бъбречна недостатъчност (Клас А или В по Child-Pugh). Няма достатъчно данни за пациенти с тежко чернодробно увреждане. При пациентите с тежко чернодробно увреждане (Клас С по Child-Pugh) е необходимо внимателно проследяване (вж. точки 4.4 и 5.2).

Начин на приложение

Летрокон трябва да се приема перорално и може да се приема със или без храна.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното вещество или някои от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Предменопаузален ендокринен статус.
- Бременност (вж. точка 4.6).
- Кърмене (вж. точка 4.6).

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Менопаузален статус

При пациенти с неясен менопаузален статус, нивата на лутеинизиращ хормон (LH), фоликулостимулиращ хормон (FSH) и/или нивата на естрадиол трябва да бъдат изследвани преди започване на лечение с летрозол. Само жени с постменопаузален ендокринен статус трябва да приемат летрозол.

Бъбречно увреждане

Летрозол не е бил изследван при достатъчен брой пациенти с креатининов клирънс по-нисък от 10 mL/min . Потенциалните рискове/ползи за тези пациенти трябва да бъдат внимателно обмислени преди започване на лечение с Летрокон.



Чернодробно увреждане

При пациенти с тежко чернодробно увреждане (клас C по Child-Pugh), системната експозиция и терминалният полуживот са били приблизително двойно по-високи в сравнение с тези при здрави доброволци. Поради това такива пациенти трябва да бъдат под непосредствено наблюдение (вж. точка 5.2).

Ефекти върху костите

Летрокон е мощен понижаващ нивото на естрогените продукт. При жените с анамнеза за остеопороза и/или фрактури, или при които има повишен риск от остеопороза, костната плътност трябва да бъде изследвана преди започване на адювантна или разширена адювантна терапия и проследявана по време на лечението с летрозол и след това. При необходимост, трябва да се започне лечение или профилактика на остеопорозата, което да подлежи на внимателно проследяване. При адювантна терапия може също така да се има предвид съквентна терапевтична схема (летрозол 2 години, последван от тамоксифен 3 години) в зависимост от профила на безопасност при съответния пациент (вж. точки 4.2, 4.8 и 5.1).

Други предупреждения

Едновременното приложение на Летрокон с тамоксифен, други антиестрогени или естроген-съдържащи лекарства трябва да се избягва, тъй като тези вещества могат да намалят фармакологичното действие на летрозол (вж. точка 4.5).

Лактоза

Тъй като таблетките съдържат лактоза, Летрокон не се препоръчва при пациенти с редки наследствени нарушения като галактозна непоносимост, тежък лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие.

Метаболизът на летрозол е частично медиран от CYP2A6 и CYP3A4. Циметидин, който е слаб неспецичен инхибитор на CYP450 ензимите, не повлиява плазмените концентрации на летрозол. Ефектът на мощни инхибитори на CYP450 не е известен.

До този момент няма наличен клиничен опит с прилагането на летрозол в комбинация с естрогени или други противоракови средства, различни от тамоксифен. Тамоксифен, други антиестрогени или естроген-съдържащи лекарства, могат да намалят фармакологичното действие на летрозол. Освен това е установено, че едновременното приложение на тамоксифен с летрозол значително намалява плазмената концентрация на летрозол. Едновременното приложение на летрозол с тамоксифен, други антиестрогени и естрогени, трябва да се избягва.

In vitro, летрозол инхибира цитохром P450 изоензимите 2A6, а също и 2C19 в умерена степен, но клиничната значимост е незвестна. Поради това е необходимо повишено внимание при едновременното прилагане на летрозол с лекарствени продукти, чисто елиминиране зависи предимно от тези изоензими, и които имат тесен терапевтичен индекс (напр. фенитоин, клопидогрел).

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Жени с перименопаузален статус или с детероден потенциал

Летрокон трябва да се прилага само при жени с ясно установен постменопаузален статус (вж. точка 4.4). Тъй като има съобщения за жени с възстановена яичникова функция по време на лечението с летрозол, независимо от ясния постменопаузален



статус при започване на лечението, при необходимост лекарят трябва да обсъди провеждането на подходяща контрацепция.

Бременност

На база на опита при хора, при които има изолирани случаи на вродени дефекти (срастнали лабии, гениталии от смесен тип), летрозол може да причини вродени малформации, когато се прилага по време на бременност. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3).

Летрокон е противопоказан по време на бременност (вж. точки 4.3 и 5.3).

Кърмене

Не е известно дали летрозол и неговите метаболити се екскретират в кърмата. Не може да се изключи риск за новородените/кърмачетата.

Летрокон е противопоказан при кърмене (вж. точка 4.3).

Фертилитет

Фармакологичното действие на летрозол е да намалява производството на естрогени чрез инхибиране на ароматазата. При жени преди менопауза, инхибирането на естрогеновия синтез води обратно до повишаване на нивата на гонадотропините (LH, FSH). Повишените нива на FSH от своя страна стимулират фоликуларния растеж и могат да предизвикат овуляция.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Летрозол повлиява в малка степен способността за шофиране и работа с машини. Тъй като при употребата на летрозол са наблюдавани умора и замаяност, и нечесто се съобщава за сънливост, се препоръчва повищено внимание при шофиране или работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Обобщение на профила на безопасност

Честотите на нежеланите реакции при летрозол са базирани предимно на данни от клинични изпитвания.

Приблизително при една трета от пациентите, лекувани с летrozол при налични метастази и приблизително при 80% от пациентите на адjuvantna терапия, както и при тези на разширена адjuvantna терапия, се наблюдават нежелани реакции. Болшинството от нежеланите реакции възникват през първите няколко седмици на лечението.

Най-често съобщаваните нежелани реакции по време на клиничните изпитвания са горещи вълни, хиперхолестерolemия, артralгия, умора, повищено потене и гадене.

Важни допълнителни нежелани реакции, които могат да възникнат при лечение с летрозол са: скелетно-свързани събития като остеопороза и/или костни фрактури и сърдечно-съдови събития (включително мозъчно-съдови и тромбоемболични събития). Честотата на тези нежелани реакции е описана в Таблица 1.

Таблично представяне на нежелани реакции

Честотите на нежеланите реакции при летрозол са базирани предимно на данни от клинични изпитвания.



Следващите нежелани лекарствени реакции, изброени в Таблица 1, са съобщени по време на клиничните проучвания и постмаркетинговия опит с летрозол.

Таблица 1.

Нежеланите реакции са класифицирани в зависимост от честотата, като се започва от най-честите, съгласно следната конвенция: много чести $\geq 10\%$, чести $\geq 1\%$ до $< 10\%$, нечести $\geq 0,1\%$ до $< 1\%$, редки $\geq 0,01\%$ до $< 0,1\%$, много редки $< 0,01\%$, с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Инфекции и инфекции	
Нечести	Инфекция на никочните пътища
Неоплазми - доброкачествени, злокачествени и неопределени (включително кисти и полипи)	
Нечести	Туморна болка
Нарушения на кръвта и лимфната система	
Нечести	Левкопения
Нарушения на имунията система	
С неизвестна честота	Анафилактична реакция
Нарушения на метаболизма и храненето	
Много чести	Хиперхолестерolemия
Чести	Анорексия, повишен апетит
Психични смущения	
Чести	Депресия
Нечести	Тревожност (включително нервност), раздразнителност
Нарушения на нервната система	
Чести	Главоболие, замаяност
Нечести	Сънливост, безсъние, нарушения на паметта, дисестезия, включително парестезия, хипостезия), нарушения на вкуса, мозъчно-съдови инциденти
Нарушения на очите	
Нечести	Катаракта, дразнене на очите, замъглено зрение
Сърдечни нарушения	
Нечести	Палпитации ¹ , тахикардия, ишемични сърдечно-съдови събития (включително новопоявила се или влошаваща се стенокардия, стенокардия, изискваща оперативно лечение, миокарден инфаркт и миокардна ишемия)
Съдови нарушения	
Много чести	Горещи вълни
Чести	Хипертония
Нечести	Тромбофлебит (включително повърхностен и дълбок венозен тромбофлебит)
Редки	Белодробна тромбоемболия, артериална тромбоза, мозъчно-съдов инфаркт
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	
Нечести	Диспнея, кашлица
Стомашно-чревни нарушения	
Чести	Гадене, диспепсия ¹ , запек, коремна болка, диария, повръщане
Нечести	Сухота в устата, стоматит
Хепатобилиарни нарушения	
Нечести	Повишени нива на чернодробни ензими
С неизвестна честота	Хепатит
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	
Много чести	Увеличено потоотделение



Чести	Алопеция, обрив (включително еритематозен, макулопапуларен, псориазiformен и везикуларен), суха кожа
Нечести	Сърбеж, уртикария
С неизвестна честота	Ангиоедем, токсична спидермална некролиза, еритема мултиформе
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	
Много чести	Артralгия
Чести	Миалгия, болка в костите ¹ , остеопороза, фрактури на костите
Редки	Артрит
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	
Нечести	Повишена честота на уриниране
Нарушения на възпроизводителната система и гърдата	
Чести	Вагинално кървене
Нечести	Вагинален секрет, вагинална сухота, болка в гърдите
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	
Много чести	Умора (включително астения, общо неразположение)
Чести	Периферен оток
Нечести	Генерализиран оток, сухота на лигавиците, пирексия
Изследвания	
Чести	Повишаване на теглото
Нечести	Загуба на тегло

¹ Нежелани реакции, съобщавани само при пациенти с метастази

Някои нежелани реакции се съобщават с подчертано различна честота при адювантна терапия. Следващите таблици предоставят информация за сигнификантните разлики при летрозол спрямо тамоксилен, прилагани като монотерапия и при летрозол-тамоксилен прилагани като секвентна терапия:

Таблица 2. Адювантна монотерапия с летрозол спрямо тамоксилен, прилаган като монотерапия – нежелани събития със сигнификантна разлика.

	Летрозол, честота на нежеланото събитие	Тамоксилен, честота на нежеланото събитие
Костни фрактури	10,1% (13,8%)	7,1% (10,5%)
Остеопороза	5,1% (5,1%)	2,7% (2,7%)
Тромбоемболични събития	2,1% (2,9%)	3,6% (4,5%)
Миокарден инфаркт	1,0% (1,5%)	0,5% (1,0%)
Хиперплазия на ендометриума/рак на ендометриума	0,2% (0,4%)	2,3% (2,9%)

Забележка: Медиана на продължителност на лечението 60 месеца. Periodът за съобщаване на нежелани реакции включва периода на лечение плюс 30 дни след спиране на лечението.

Процентите в скобите показват честотата на събитията по всяко време след рандомизацията, включително през периода след приключване на проучването. Медианата на проследяване е 73 месеца.



Таблица 3. Секвентна терапия спрямо летрозол, прилаган като монотерапия – нежелани събития със сигнификантна разлика.

	Летрозол като монотерапия	Летrozol → тамоксилен	Тамоксилен → летрозол
Костни фрактури	9,9%	7,6%*	9,6%
Пролиферативни нарушения на ендометриума	0,7%	3,4%**	1,7%**
Хиперхолестролемия	52,5%	44,2%*	40,8%*
Горещи вълни	37,7%	41,7%**	43,9%**
Вагинално кървене	6,3%	9,6%**	12,7%**

*Сигнификантно по-малко при летрозол като монотерапия
**Сигнификантно повече при летрозол като монотерапия
Забележка: Периодът за съобщаване е по време на лечението или 30 дни след спиране на лечението

Описание на избрани нежелани реакции

Нежелани реакции свързани със сърцето

При адювантна терапия, в допълнение към данните, представени в Таблица 2, се съобщават следните нежелани събития, съответно при летрозол и тамоксилен (при медиана на продължителност на лечението 60 месеца плюс 30 дни): стенокардия, изискваща оперативно лечение (1,0% спрямо 1,0%); сърдечна недостатъчност (1,1% спрямо 0,6%); хипертония (5,6% спрямо 5,7%); мозъчно-съдов инцидент/транзиторна исхемична атака (2,1% спрямо 1,9%).

При разширена адювантна терапия, съответно при летрозол (медиана на продължителност на лечението 5 години) и плацебо (медиана на продължителност на лечението 3 години), се съобщават: стенокардия, изискваща оперативно лечение (0,8% спрямо 0,6%); новопоявила се или влошаваща се стенокардия (1,4% спрямо 1,0%); миокарден инфаркт (1,0% спрямо 0,7%); тромбоемболични събития* (0,9% спрямо 0,3%); инсулт/транзиторна исхемична атака* (1,5% спрямо 0,8%).

Събитията, отбелязани със * имат статистически значима разлика в двете терапевтични рамена.

Скелетно-свързани събития

За данните за безопасност по отношение на костите при адювантна терапия, моля отнесете се към Таблица 2.

При разширена адювантна терапия при сигнификантно повече пациенти, лекувани с летрозол, се наблюдават костни фрактури или остеопороза (костни фрактури 10,4% и остеопороза 12,2%) в сравнение с пациентите в плацебо-рамото (съответно 5,8% и 6,4%). Медианата на продължителност на лечението е 5 години с летрозол, спрямо 3 години с плацебо.

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/リスク за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирания нежелана реакция чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата



ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

Съобщават се изолирани случаи на предозиране.

Не е известно специфично лечение при предозиране. Лечението трябва да бъде симптоматично и поддържащо.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Ендокринна терапия. Хормонални антагонисти и сродни средства: ароматазен инхибитор, ATC код: L02BG04.

Фармакодинамични ефекти

Елиминирането на естроген-медирираното стимулиране на растежа е предпоставка за повлияване на туморите в случаите, когато растежът на туморната тъкан зависи от наличието на естроген и се прилага ендокринна терапия. При жени в постменопауза естрогените се произвеждат основно под действието на ензима ароматаза, който преобразува надбъбречните андрогени – основно андростендрон и тестостерон – в естрон и естрадиол. Следователно потискането на биосинтезата на естроген в периферните тъкани и в самата туморната тъкан може да бъде постигнато чрез специфичното инхибиране на ензима ароматаза.

Летрозол е нестероиден ароматазен инхибитор. Той инхибира ензима ароматаза, чрез конкурентно свързване с хема на ароматазния цитохром P450, което води до ограничаване биосинтеза на естроген във всички тъкани, където е наличен.

При здрави жени в постменопауза, единична доза от 0,1 mg, 0,5 mg. и 2,5 mg летрозол понижава серумните нива на естрон и естрадиол със съответно 75%-78% и 78% от базовите нива. Максимално потискане се постига до 48-78 часа.

При пациенти в постменопауза с рак на гърдата в напреднал стадий, дневните дози 0,1 до 5 mg намаляват плазмената концентрация на естрадиол, естрон и естрон сулфат със 75-95% при всички лекувани пациенти. С дози от 0,5 mg и по-високи, много от стойностите на естрон и естрон сулфат са били под границата на откриване на аналитичния метод, което показва, че при тези дози се постига по-висока степен на потискане на естрогена. Потискането на естрогените се поддържа при всички пациенти по време на целия лечебен курс.

Инхибирането на ароматазата от летрозол е високо специфично. Не се наблюдава, нарушение на стероидогенезата в надбъбречните жлези. Не са установени клинично значими изменения в плазмените концентрации на кортизол, алдостерон, 11-дезоксикортизол, 17-хидроксипрогестерон и АСТН или в активността на плазмения ренин, при постменопаузални пациентки, лекувани с дневни дози летрозол от 0,1 до 5 mg. АСТН стимулационният тест, извършен след 6 и 12 седмици лечението с дневни дози от 0,1 mg, 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2,5 mg. и 5 mg, не показва никакво намаляване на произвеждането на алдостерон или кортизол. Ето защо не се налага добавяне на глюокортикоид и минералкортикоид.



Не са установени изменения в плазмената концентрация на андрогените (андростенедион и тестостерон) при здрави жени в постменопауза, след приемане на елинични дози летрозол от 0,1 mg, 0,5 mg и 2,5 mg или в плазмените концентрации на андростендион при пациентките в постменопауза, лекувани с дневни дози от 0,1 mg до 5 mg, което показва, че блокирането на биосинтеза на естроген не води до кумулиране на андрогенни прекурсори. Плазмените нива на LH и FSH не се повлияват от летрозол при пациентите, нито бива засегната щитовидната функция, оценена чрез тест за захващане на тиротропин (TSH), трийодотиронин (T4), и тироксин (T3).

Адjuвантна терапия

Проучване BIG 1-98

BIG 1-98 е многоцентрово, двойносляпо проучване, при което над 8 000 постменопаузални жени с позитивен за хормонални рецептори рак на гърдата в начален стадий, са рандомизирани на едно от следните лечени:

А. тамоксилен за 5 години;

Б. летрозол за 5 години;

В. тамоксилен за 2 години, а след това летрозол за 3 години;

Г. летрозол за 2 години, а след това тамоксилен за 3 години.

Първичната крайна точка е преживяемост без заболяване (DFS); вторични крайни точки за ефикасност са време до поява на далечни метастази (TDM), преживяемост без далечни метастази (DDFS), обща преживяемост (OS), преживяемост без системно заболяване (SDFS), инвазивен контрапатерален рак на гърдата и време до рецидив на рака на гърдата.

Данни за ефикасност при медиана на проследяване 26 и 60 месеца

Данните в Таблица 4 отразяват резултатите от Първичния основен анализ на проучването (PCA), базиран на данните от рамената на монотерапия (А и Б) и от двете рамена, при които има смяна на терапията (В и Г), при медиана на продължителност на лечението 24 месеца и медиана на проследяване 26 месеца, и при медиана на продължителност на лечението 32 месеца и медиана на проследяване 60 месеца.

Процентът на 5-годишната преживяемост без заболяване е 84% при летрозол и 81,4% при тамоксилен.

Таблица 4. Първичен анализ на проучването: преживяемост без заболяване и общая преживяемость при средно проследяване от 26 месеца и средно проследяване от 60 месеца (ITT популация).

Първичен анализ на проучването						
Средно проследяване от 26 месеца			Средно проследяване от 60 месеца			
Летрозол N=4003	Тамоксилен N=4007	HR (95% CI) <i>P</i>	Летрозол N=4003	Тамоксилен N=4007	HR (95% CI) <i>P</i>	
Преживяемост без заболяване (първична крайна точка) - събития (дефиниция по протокол ²)	351	428	0,81 (0,70, 0,93)	585	664	0,86 (0,77, 0,96)
Обща преживяемост (вторична крайна	166	192	0,86 (0,70, 1,06)	330		0,008



точка)
Брой смъртни случаи

HR = Коефициент на рисък; CI = Доверителен интервал

¹Log rank test, сертификация по начин на рандомизация и прилагане на химиотерапия (да/не)

²Преживяемост без заболяване - събития: локорегионален рецидив, отдалечени метастази, инвазивен контрапатерален рак на гърдата, вторична (не на гърдата) първична неоплазма, смърт поради друга причина без предшестваща неоплазма.

Резултати при медиана на проследяване 73 месеца (само рамената на монотерапия)
Получените при анализа на рамената на монотерапия (МАА) дългосрочни данни относно ефикасността на летрозол като монотерапия спрямо тамоксилен като монотерапия (медиана на продължителност на адjuvantната терапия: 5 години), са представени в Таблица 5.

Таблица 5. Анализ на рамената на монотерапия: Преживяемост без заболяване и обща преживяемост при медиана на проследяване 73 месеца (ITT популация)

	Летрозол	Тамоксилен N=2459	Коефициент на рисък ¹ (95% CI)	P стойност
Преживяемост без заболяване – събития (първична) ²	509	565	0,88 (0,78, 0,99)	0,03
Време до появата на далечни метастази (вторична)	257	298	0,85 (0,72, 1,00)	0,045
Обща преживяемост (вторична) – смъртни случаи	303	343	0,87 (0,75, 1,02)	0,08
Цензуриран анализ на DFS ³	509	543	0,85 (0,75, 0,96)	
Цензуриран анализ на OS ³	303	338	0,82 (0,70, 0,96)	

¹Log rank тест, стратификация по начин на рандомизация и прилагане на химиотерапия (yes/no)

²Преживяемост без заболяване - събития: локорегионален рецидив, далечни метастази, инвазивен контрапатерален рак на гърдата, вторична (не на гърдата) първична неоплазма, смърт поради друга причина без предшестваща неоплазма.

³Наблюдения в рамото на тамоксилен, цензурирани кам датата на селективно преминаване на летрозол.

Анализ на секвентната терапия (STA)

Анализът на секвентната терапия (STA) се отнася до втория основен въпрос на BIG 1-98, а именно дали секвенираното прилагане на тамоксилен и летрозол превъзхожда монотерапията. Няма сигнificantни разлики по отношение на DFS, OS, SDFS и IDFS при смяна на терапията спрямо монотерапията (Таблица 6).



Таблица 6. Анализ на секвентната терапия по отношение на преживяемост без заболяване при прилагане на летрозол като първо сидокринно средство (STA популация със смяна на терапията)

N	Брой събития ¹	Коефициент на риск ²	(97,5% доверителен интервал)	Сох модел P-стойност
Летрозол → Тамоксифен	1460	160	0,92 (0,72, 1,17)	0,42
Летрозол	1463	178		

¹ Дефиниция по протокол, включително втора първична неоплазма, която не е на гърдата, след смяната на терапията/ след две година

² Коригиран чрез прилагане на химиотерапия

Няма сигнификантна разлика по отношение на DFS, OS, SDFS и DDFS при нито един от STA на сдвоените сравнения на рандомизацията (Таблица 7).

Таблица 7. Анализ на секвентната терапия от рандомизацията (STA-R) по отношение на преживяемостта без заболяване (ITT STA-R популация)

	Летrozol → Тамоксифен	Летрозол
Брой пациенти	1540	1546
Брой пациенти с DFS-събитие (дефиниция по протокол)	236	248
Коефициент на риск (99% CI)	0,96 (0,76, 1,21)	
	Летрозол → Тамоксифен	Тамоксифен ²
Брой пациенти	1540	1548
Брой пациенти с DFS-събитие (дефиниция по протокол)	236	269
Коефициент на риск (99% CI)	0,87 (0,69, 1,09)	

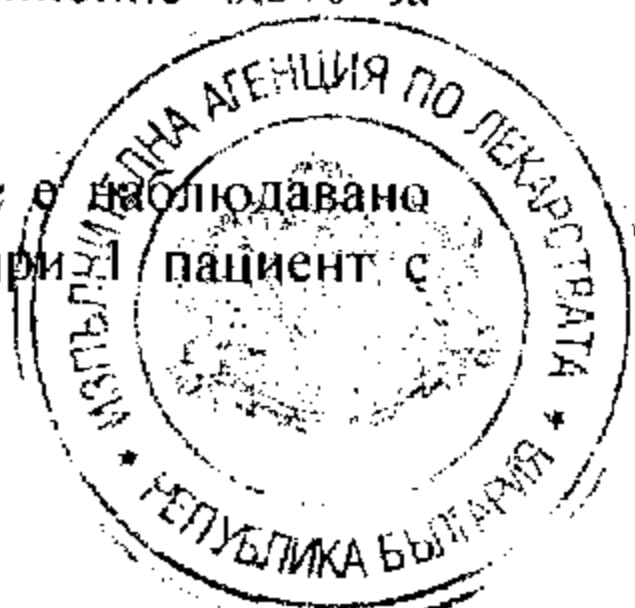
¹ Коригиран чрез прилагане на химиотерапия (да/не)
² 624 (40%) пациенти, селективно преминали на летрозол след разлепяване на рамото с тамоксифен през 2005 г.

Проучване D2407

Проучване D2407 е отворено, рандомизирано, многоцентрово проучване за безопасност след разрешаване за употреба, планирано да сравни ефектите на адювантната терапия с летрозол и тамоксифен върху костната минерална плътност (КМП) и serumния липиден профил. При общо 262 пациенти е назначено да получават или летрозол в продължение на 5 години или тамоксифен продължение на 2 години, а след това летрозол в продължение на 3 години.

На 24-ия месец е установена статистически значима разлика по отношение на първичната крайна точка КМП в областта на лумбалните прешлени (L2-L4), показваща медиана на понижение 4,1% за летрозол спрямо медиана на повишение 0,3% за тамоксифен.

При нито един от пациентите с нормална КМП на изходно ниво не е наблюдавано развитие на остеопороза в хода на 2-годишното лечение и само при 1 пациент с



остеопения на изходно ниво (T скор от -1,9) е наблюдавано развитие на остеопороза по време на лечението (оценка чрез централен преглед).

Резултатите за обща КМП на бедрената кост са подобни на тези за лумбалните прешлени, но по-слабо изразени.

Няма статистически значима разлика между лечението по отношение на честотата на фрактурите – 15% в рамото на летрозол и 17% в рамото на тамоксифен.

В рамото на тамоксифен медианата на нивата на общия холестерол се понижава с 16% спрямо изходните стойности след 6 месеца и това понижение се поддържа при следващите визити до 24 месеца. В рамото на летрозол нивата на общия холестерол остават относително постоянни в течение на времето, давайки статистически значима разлика в полза на тамоксифен във всяка времева точка.

Разширена адjuвантна терапия (MA-17)

В едно многоцентрово, двойнослъяло, рандомизирано, плацебо-контролирано проучване (MA-17) над 5 100 жени в постменопаузата с рецептор-положителен или неустановен първичен рак на гърдата, които са завършили адjuвантна терапия с тамоксифен (4,5 до 6 години), са рандомизирани на летрозол или плацебо в продължение на 5 години.

Първичната крайна точка е преживяемост без заболяване, дефинирана като интервала между рандомизацията и най-ранната поява на локорегионален рецидив, далечни метастази или контрапатерален рак на гърдата.

Първият планиран междинен анализ при медиана на проследяване около 28 месеца (25% от пациентите са проследени в продължение на поне 38 месеца) показва, че летрозол значимо намалява риска от рецидив на рак на гърдата с 42% спрямо плацебо (HR 0,58; 95% CI 0,45, 0,76; P=0,00003). Предимство в полза на летрозол се наблюдава независимо от статуса на лимфните възли. Няма статистически значима разлика по отношение на общата преживяемост: (летрозол 51 смъртни случая; плацебо 62; HR 0,82; 95% CI 0,56, 1,19).

Затова, след първия междинен анализ проучването е разслепено и продължава като отворено, и на пациентите от плацебо рамото е позволено да преминат на лечение с летрозол в продължение на 5 години. Над 60% от подходящите пациенти (без заболяване при разслепяването) избират да преминат на терапия с летрозол. Крайният анализ включва 1 551 жени, преминали от лечение с плацебо към лечение с летрозол при медиана 31 месеца (граници от 12 до 106 месеца) след приключване на адjuвантната терапия с тамоксифен. Медианата на продължителност на лечението с летрозол след смяната на терапията е 40 месеца.

Крайният анализ, проведен при медиана на проследяване 62 месеца, потвърждава сигнификантната редукция на риска от рецидив на рак на гърдата при летрозол.

Таблица 8. Преживяемост без заболяване и общая преживяемост (Модифицирана ITT популация)

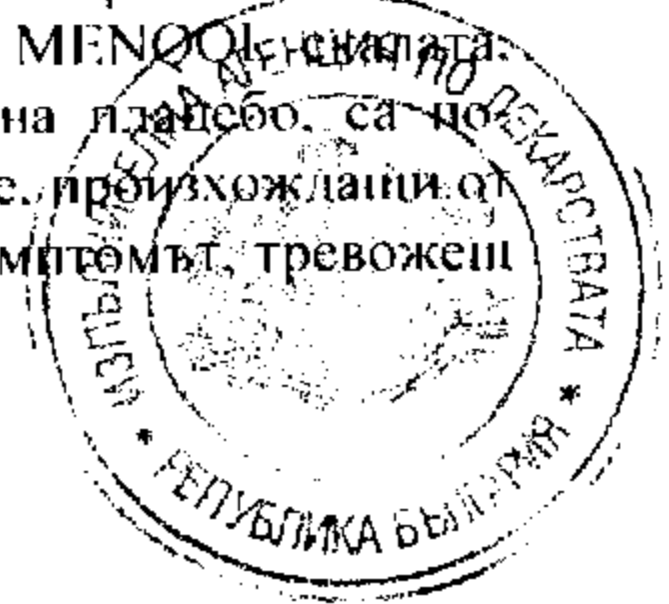
Медиана на проследяване 28 месеца			Медиана на проследяване 62 месеца		
Летрозол N=2582	Плацебо N=2586	HR (95% CI) ² P value	Летрозол N=2582	Плацебо N=2586	HR (95% CI) ² P value
Преживяемост без заболяване³					

Съ- бития	92 (3,6%)	155 (6,0%)	0,58 (0,45, 0,76) 0,00003	209 (8,1%)	286 (11,1%)	0,75 (0,63, 0,89)
4-го- диш-на DFS	94,4%	89,8%		94,4%	91,4%	
Преживяемост без заболяване³, включително смърт поради друга причина						
Съ- бития	122 (4,7%)	193 (7,5%)	0,62 (0,49, 0,78)	344 (13,3%)	402 (15,5%)	0,89 (0,77, 1,03)
5-го- диш- на DFS	90,5%	80,8%		88,8%	86,7%	
Далечни метастази						
Съ- бития	57 (2,2%)	93 (3,6%)	0,61 (0,44, 0,84)	142 (5,5%)	169 (6,5%)	0,88 (0,70, 1,10)
Обща преживяемост						
Смърт- ни случаи	51 (2,0%)	62 (2,4%)	0,82 (0,56, 1,19)	236 (9,1%)	232 (9,0%)	1,13 (0,95, 1,36)
Смърт- ни случаи ⁴	--	--	--	236 ⁵ (9,1%)	170 ⁶ (6,6%)	0,78 (0,64, 0,96)
HR = Коефициент на рисък; CI = Доверителен интервал						
¹ Когато проучването е разслепено през 2003 г, 1 551 пациенти, рандомизирани в плацебо рамото (60% от тези, при които може да се смени терапията, т.е. такива, които са без заболяване) преминават към лечение с летрозол при медиана 31 месеца след рандомизацията. Настоящият анализ игнорира селективната смяна на терапията.						
² Стратификация по рецепторен статус, нодален статус и наличие на предхождаща адювантна химиотерапия.						
³ Дефиниция по протокол за събития, свързани с преживяемост без заболяване: локорегионален рецидив, далечни метастази или контрапатерален рак на гърдата.						
⁴ Експлоративен анализ, цензуриращ времето на проследяване към датата на смяна на терапията (ако има такава) в плацебо рамото.						
⁵ Медиана на проследяване 62 месеца.						
⁶ Медиана на проследяване до смяната на терапията (ако има такава) 37 месеца.						

В MA-17 подпроучването за костна плътност, при което са прилагани едновременно калций и витамин D, се наблюдава по-голямо намаление на КМП спрямо изходното ниво при летрозол спрямо плацебо. Единствената статистически значима разлика възниква на 2-рата година и е в общата КМП на бедрената кост (медиана на понижение 3,8% за летрозол спрямо медиана на понижение 2,0% за плацебо).

В MA-17 подпроучването за липидния статус няма сигнificantна разлика между летрозол и плацебо по отношение на общия холестерол или отделните липидни фракции.

В актуализирано подпроучване за качеството на живот, няма сигнificantни разлики между лечението по отношение на скора за физическо състояние, скора за психично състояние или в някой от основните скорове от SF-36 скалата. В MENO[†] подпроучването значително повече жени от рамото на летрозол, спрямо рамото на плацебо, са по-притеснени (общо, през първата година от лечението) от симптомите, произвеждани от потискането на естрогените – горещи вълни и вагинална сухота. Симптомът, тревожещ



най-много пациенти и в двете терапевтични рамена, е мускулни болки, при статистически значима разлика в полза на плацебо.

Неоадювантна терапия

Проведено е двойносляпо изпитване (P024) при 337 жени в постменопауза с рак на гърдата, рандомизирани да приемат или летрозол 2,5 mg в продължение на 4 месеца или тамоксилен в продължение на 4 месеца. На изходно ниво всички пациенти са с тумор в стадий T2-T4c, N0-2, M0, ER и/или PgR-позитивен и нито един от пациентите не е преценен като подходяща за съхраняващо гърдата оперативно лечение. Въз основа на клиничната оценка е наблюдавано обективно повлияване при 55% от пациентите в рамото на летрозол, спрямо 36% в рамото на тамоксилен ($P<0,001$). Тази находка е потвърдена ехографски (летрозол 35% спрямо тамоксилен 25%, $P=0,04$) и чрез мамография (летрозол 34% спрямо тамоксилен 16%, $P<0,001$). При общо 45% от пациентите в групата на летрозол спрямо 35% от пациентите от групата на тамоксилен ($P=0,02$) е проведено съхраняващо гърдата оперативно лечение. По време на 4-месечния предоперативен период на лечение при 12% от пациентите, лекувани с летрозол и 17% от пациентите, лекувани с тамоксилен е установена прогресия на заболяването при клинична оценка.

Първа линия на терапия

Проведено е едно контролирано, двойносляпо изпитване за сравнение на летрозол 2,5 mg с тамоксилен 20 mg като първа линия на лечение при жени в постменопауза с рак на гърдата в напреднал стадий. При 907 жени, летрозол превъзхожда тамоксилен по отношение на времето до прогресията на заболяването (първична крайна точка), общия обективен отговор, времето до терапевтичен неуспех и клиничната полза.

Тези резултати са обобщени в **Таблица 9**.

Таблица 9. Резултати при медиана на проследяването 32 месеца.

Променлива	Статистика	Летрозол n=453	Тамоксилен n=454
Време до прогресия	Средно (95% CI за медианата) Коефициент на риск (HR) (95% CI за HR) P	9,4 месеца (8,9, 11,6 месеца) 0,72 (0,62, 0,83) <0,0001	6,0 месеца (5,4, 6,3 месеца)
Честота на обективен отговор (ORR)	CR+PR (95% CI за честота) Съотношение на шансовете (95% CI за съотношение на шансовете) P	145 (32%) (28, 36%) 1,78 (1,32, 2,40) 0,0002	95 (21%) (17, 25%)

Времето до прогресията е съществено по-дълго и честотата на терапевтично повлияване е съществено по-висока при летрозол, независимо от това, дали е прилагана или не адювантна антиестрогенна терапия. Времето до прогресия на заболяването е съществено по-дълго при летрозол, независимо от основната локализация на заболяването. Медианата на времето до прогресия е 12,1 месеца при летрозол и 6,4 месеца при тамоксилен при пациенти само със заболяване на меките

тъкани, и медиана 8,3 месеца при летрозол и 4,6 месеца при тамоксифен при пациенти с висцерални метастази.

При прогресия на заболяването дизайнът на проучването позволява преминаване на пациентите на другата терапия или прекратяване на участието в проучването. Приблизително 50% от пациентите преминават в другото терапевтично рамо, като преминаването завършва на практика до 36 месеца. Медианата на времето до преминаване на другата терапия е 17 месеца (от летрозол към тамоксифен) и 13 месеца (от тамоксифен към летрозол).

Приложението на летрозол като първа линия на лечението при рак на гърдата в напреднал стадий води до медиана на общата преживяемост 34 месеца спрямо 30 месеца за тамоксифен (logrank тест $P=0,53$, несигнificantno). Липсата на предимство за летрозол по отношение на общата преживяемост може да бъде обяснена с кръстосания дизайн на проучването.

Втора линия на терапия

Проведени са две добре контролирани клинични изпитвания за сравнение на две дози летрозол (0,5 mg и 2,5 mg) с мегестрол ацетат и аминоглутетимид съответно, при жени в постменопауза с рак на гърдата в напреднал стадий, преди това подложени на лечение с антиестрогени.

Времето до прогресия на заболяването не се различава значително между летрозола 2,5 mg и мегестрол ацетат ($P=0,07$). Статистически значими различия са наблюдавани в полза на летрозол 2,5 mg в сравнение с мегестрол ацетат в общия обективен туморен отговор (24% спрямо 16%, $P=0,04$), и във времето до настъпване на терапевтичния неуспех ($P=0,04$). Общата преживяемост не се различава значимо в двете рамена. ($P=0,2$).

Във второто изпитване, степента на отговор не показва статистически значима разлика между летрозол 2,5 mg и аминоглутетимид ($P=0,06$). Летрозол 2,5 mg превъзхожда статистически аминоглутетимид относно времето до прогресията ($P=0,008$), времето за достигане на терапевтичен неуспех ($P=0,003$) и общата преживяемост ($P=0,002$).

Рак на гърдата при мъже

Употребата на летрозол при мъже с рак на гърдата не е проучвана.

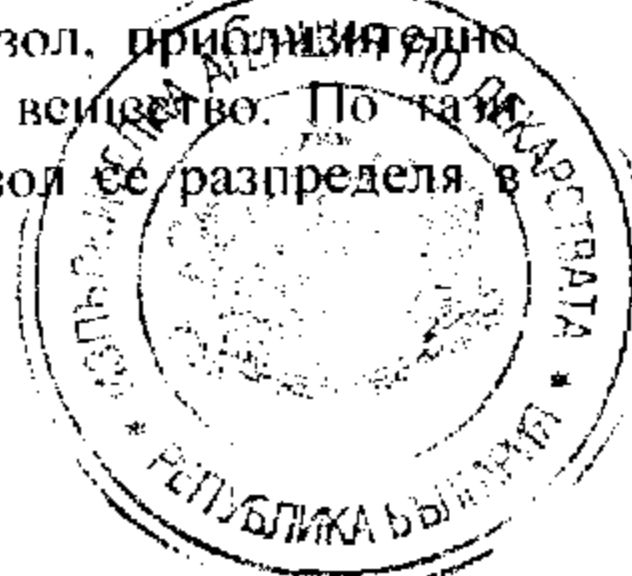
5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Летрозол се абсорбира бързо и напълно от гастроинтестиналния тракт (средна абсолютна бионаличност: 99,9%). Храната слабо понижава скоростта на абсорбция (средно t_{max} 1 час на гладно спрямо 2 часа след хранене; и средно C_{max} $129 \pm 20,3$ pmol/l на гладно спрямо $98,7 \pm 18,6$ pmol/l след хранене), но степента (AUC) на абсорбция остава променена. Незначителният ефект върху скоростта на абсорбция не се смята за клинично релевантен и следователно летрозол може да се приема независимо от храненето.

Разпределение

Свързването на летрозол с плазмните протеини е приблизително 60%, предимно с албумин (55%). Концентрацията на летрозол в еритроцитите е около 80% от тази в плазмата. След приемане на 2,5 mg изотопно маркиран ^{14}C -летрозол, приблизително 82% от радиоактивността в плазмата се дължи на непроменено вещество. По тази причина системната експозиция на метаболитите е ниска. Летрозол се разпределя в



тъканите бързо и екстензивно. Привидният обем на разпределение в стационарно състояние е около $1,87 \pm 0,47$ l/kg.

Биотрансформация

Основният път на елиминиране на летрозол е метаболитен клирънс до фармакологично неактивен карбинол метаболит ($\text{Cl}_{\text{m}} = 2,1$ l/h), но той е относително бавен в сравнение с чернодробния кръвен поток (около 90 l/h). Установено е, че цитохром P450 изоензими 3A4 и 2A6 са способни да конвертират летрозол до този метаболит. Формирането на второстепенни неидентифицирани метаболити и директната бъбречна и фекална екскреция играят незначителна роля в цялостното елиминиране на летрозол. В рамките на две седмици след приемане на 2,5 mg ^{14}C -маркиран летрозол от здрави доброволки в постменопауза, $88,2 \pm 7,6\%$ от радиоактивността е възстановена в урината и $3,8 \pm 0,9\%$ във фекалиите. Най-малко 75% от радиоактивността, възстановена в урината за период до 216 часа ($84,7 \pm 7,8\%$ от дозата), се дължат на глюкуронид на карбиноловия метаболит, около 9% - на два неидентифицирани метаболита и 6% - на непроменен летрозол.

Привидният терминален полуживот в плазмата е 2 седмици. След ежедневно приемане на 2,5 mg нивата в стационарно състояние се достигат от 2 до 6 седмици. Плазмените концентрации в стационарно състояние са около 7 пъти по-високи от концентрациите, измерени след прием на еднократна доза от 2,5 mg, докато са само 1,5 до 2 пъти по-високи от стойностите в стационарно състояние, очаквани при концентрациите, измерени след единична доза, което показва слаба нелинейност във фармакокинетиката на летрозол при прилагане на 2,5 mg дневно. Тъй като нивата в стационарно състояние се запазват във времето, може да се заключи, че няма постоянно кумуриране на летрозол.

Специални популации

Старческа възраст

Възрастта не оказва влияние върху фармакокинетиката на летрозол.

Бъбречно увреждане

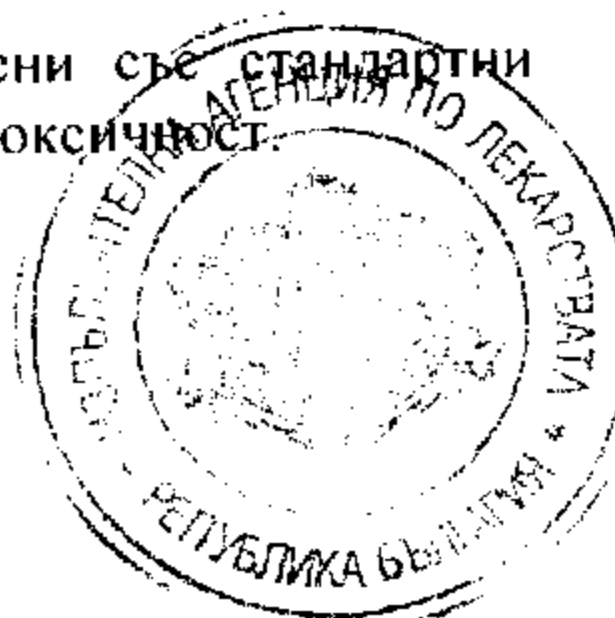
В изпитване, включващо 19 доброволци с различна степен на засягане на бъбречната функция (24-часов креатининов клирънс 9-116 ml/min) не е установен ефект върху фармакокинетиката на летрозол след единична доза от 2,5 mg.

Чернодробно увреждане

В подобно изпитване, включващо субекти с различна степен на засягане на чернодробната функция, средните стойности на AUC на доброволците с умерено чернодробно увреждане (Клас В по Child-Pugh) са с 37% по-високи в сравнение със здрави субекти, но все пак в граничите, наблюдавани при субекти с нормална чернодробна функция. В изпитване, сравняващо фармакокинетиката на летрозол след единична перорална доза при осем участници мъже с цироза на черния дроб и тежко чернодробно увреждане (Клас C по Child-Pugh) със здрави доброволци (N=8), AUC и $t_{1/2}$ се увеличават съответно до 95 и 187%. Поради тази причина летрозол трябва да се прилага с повишено внимание при пациенти с тежко чернодробно увреждане и след преценка на съотношението полза/рисък за всеки отделен пациент.

5.3 Предклинични данни за безопасност

В различни предклинични проучвания за безопасност, проведени със стандартни животински видове, няма данни за системна или таргетна органна токсичност.



Летрозол показва ниска степен на остра токсичност при гризачи, експонирани до 2000 mg/kg. При кучета летрозол причинява признания на умерена токсичност при доза 100 mg/kg.

В проучвания за токсичност при многократно прилагане при пълхове и кучета, с подължителност до 12 месеца, основните наблюдавани находки могат да се оттеглят на фармакологичното действие на веществото. Дозировката, при която няма нежелани реакции и при двата вида, е 0,3 mg/kg.

Проучванията *in vitro* и при *in vivo* за мутагенния потенциал на летрозол не дават индикации за генотоксичност.

При 104 седмично проучване за канцерогенност при пълхове, не са установени свързани с лечението тумори при мъжки пълхове. При женските пълхове с установена понижена честота на доброкачествените и злокачествени тумори на млечната жлеза при всички дозировки на летрозол.

Летрозол е ембриотоксичен и фетотоксичен при бременно пълхове и зайци след перорален прием на клинично значими дози. При пълховете с живи фетуси се наблюдава повишена честота на фетални малформации, включително куполообразна глава и цервикална/централна вертебрална фузия. Не се наблюдава повишена честота на фетални малформации при зайци. Не е известно дали това е индиректно следствие от фармакологичните свойства (инхибиране на синтезата на естрогени) или директен ефект на лекарството (вж. точки 4.3 и 4.6).

Предклиничните наблюдения са ограничени до тези, свързани с известното фармакологично действие, което единствено съображение за безопасност при хора, извлечено от проучванията на животни.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Ядро

Лактозаmonoхидрат
Кроскармелоза натрий
Повидон
Силициев диоксид, колоиден безводен
Магнезиев стеарат

Обвивка

Опадрай жълто 03B82401:
Железен оксид, жълт (E172)
Хипромелоза бср Е464
Макрогол 400
Титанов диоксид (E171)
Талк (E553b)

6.2. Несъвместимости

Неприложимо.



6.3 Срок на годност

3 години.

6.4. Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Таблетките са опаковани в блистери Алуминий-Алуминий или PVC/PE/PVDC-Алуминий.

Опаковките съдържат 28 или 30 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

ФАРМАКОНС АД
бул. „Пейо К. Яворов“ № 44, ет. 1
София 1164
България

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Регистрационен №: 20150398

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

Дата на първо разрешаване: 17.11.2015

Дата на последно подновяване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

09/2020

