

## SAŽETAK KARAKTERISTIKA LIJEKA

▼ Ovaj lijek je predmet dodatnog praćenja/nadzora. Ovo će omogućiti da se nove bezbjednosne informacije o lijeku pribave u što kraćem vremenu. Od zdravstvenih stručnjaka se traži da prijave svaku sumnju na neželjeno dejstvo predmetnog lijeka. Pogledajte dio 4.8 u kome je naznačen način prijavljivanja neželjenih dejstava.

### 1. NAZIV GOTOVOG LIJEKA

Meaxin 100 mg filmom obložena tableta  
Meaxin 400 mg filmom obložena tableta

### 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka filmom obložena tableta sadrži 100 mg ili 400 mg imatiniba u obliku imatinibmesilata.

Pomoćna supstanca:

	100 mg filmom obložene tablete	400 mg filmom obložene tablete
laktoza	114 mg	456 mg

Cjeloviti popis pomoćnih supstanci naveden je u dijelu 6.1.

### 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Filmom obložena tableta.

100 mg filmom obložene tablete: narančasto smeđe, okrugle (promjera 11 mm), lagano bikonveksne filmom obložene tablete s ukošenim rubovima i s razdjelnom crtom na jednoj strani. Tableta se može podijeliti na jednakе doze.

400 mg filmom obložene tablete: narančasto smeđe, ovalne (dimenzija 22 mm x 9 mm), bikonveksne filmom obložene tablete.

### 4. KLINIČKI PODACI

#### 4.1. Terapijske indikacije

Meaxin je indiciran za liječenje

- odraslih i pedijatrijskih bolesnika s novodijagnosticiranom hroničnom mijeloičnom leukemijom (CML) s pozitivnim Philadelphia (Ph+) hromosomom (bcr-abl), u kojih se transplantacija koštane srži ne smatra prvom linijom liječenja.
- odraslih i pedijatrijskih bolesnika s Ph+ CML-om u hroničnoj fazi nakon neuspjeha terapije interferonom-alfa ili u ubrzanoj fazi ili u blastičnoj krizi.
- odraslih i pedijatrijskih bolesnika s novodijagnosticiranom akutnom limfoblastičnom leukemijom s pozitivnim Philadelphia kromosomom (Ph+ ALL), uz hemoterapiju.
- odraslih bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim Ph+ ALL u obliku monoterapije.
- odraslih bolesnika s mijelodisplastičnim/mijeloproliferativnim bolestima (MDS/MPD) povezanim s preraspodjelom gena za receptor za faktor rasta koji potiče od trombocita (PDGFR).
- odraslih bolesnika s uznapredovalim hipereozinofilnim sindromom (HES) i/ili hroničnom eozinofilnom leukemijom (CEL) s preraspodjelom FIP1L1-PDGFRα.

Učinak Meaxina na ishod transplantacije koštane srži nije utvrđen.

Meaxin je indiciran za

- liječenje odraslih bolesnika s Kit (CD 117) pozitivnim inoperabilnim i/ili metastazirajućim malignim gastrointestinalnim stromalnim tumorima (GIST).
- adjuvantno liječenje odraslih bolesnika s visokim rizikom od recidiva bolesti nakon resekcije Kit (CD 117)-pozitivnog GIST-a. Bolesnici s niskim ili vrlo niskim rizikom od recidiva ne bi trebali primati adjuvantnu terapiju.
- liječenje odraslih bolesnika s inoperabilnim dermatofibrosarkomom protuberans (DFSP) i odraslih bolesnika s rekurentnim i/ili metastazirajućim DFSP koji nisu podobni za hirurški zahvat.

Djelotvornost Meaxina u odraslim i pedijatrijskim bolesnika temelji se na ukupnim hematološkim i citogenetskim stopama odgovora te dužini preživljavanja bez napredovanja bolesti u bolesnika s CML-om, na hematološkim i citogenetskim stopama odgovora u bolesnika s Ph+ ALL i MDS/MPD, na hematološkoj stopi odgovora bolesnika s HES/CEL-om, na objektivnoj stopi odgovora u odraslim bolesnika s inoperabilnim i/ili metastazirajućim GIST-om i DFSP-om te na trajanju preživljavanja bez recidiva kod adjuvantno liječenog GISTA. Iskustvo s Meaxinom u bolesnika s MDS/MPD-om povezanim s preraspodjelom gena za PDGFR vrlo je ograničeno (vidjeti dio 5.1). Osim za novodijagnosticiranu CML u hroničnoj fazi, ne postoje kontrolirana klinička ispitivanja koja bi pokazala kliničku korist ili porast preživljavanja za ove bolesti.

#### 4.2. Doziranje i način primjene

##### Doziranje

Terapiju, prema potrebi, treba uvesti ljekar s iskustvom u liječenju bolesnika s malignim hematološkim bolestima i malignim sarkomima.

Za doze različite od 400 mg i 800 mg (pogledajte niže navedenu preporuku doziranja), dostupna je tableta od 100 mg.

Za doze od 400 mg i više (pogledajte niže navedenu preporuku doziranja), dostupna je tableta od 400 mg koja se ne može prepoloviti.

Propisanu dozu treba primjenjivati oralno, uz obrok i veliku čašu vode, da bi se rizik od gastrointestinalnih iritacija sveo na najmanju moguću mjeru. Doze od 400 mg ili 600 mg trebaju se primjenjivati jednom dnevno, dok se dnevna doza od 800 mg treba primjenjivati kao 400 mg dva puta dnevno, ujutro i navečer.

Bolesnicima koji ne mogu progutati filmom obložene tablete, tablete se mogu otopiti u čaši mineralne vode ili soka od jabuke. Potreban broj tableta treba staviti u odgovarajući volumen napitka (oko 50 ml za tabletu od 100 mg te 200 ml za tabletu od 400 mg) i promiješati kašikom. Suspenzija se mora primijeniti odmah nakon potpunog raspada tablete(a).

##### Doziranje za CML u odraslih bolesnika

Za odrasle bolesnike u hroničnoj fazi CML preporučena doza Meaxina iznosi 400 mg/dan. Hronična faza CML definirana je tako da moraju biti ispunjeni svi sljedeći kriteriji: < 15% blasta u krvi i koštanoj srži, < 20% bazofila u perifernoj krvi, > 100 x 10<sup>9</sup>/l trombocita.

Za odrasle bolesnike u ubrzanoj fazi preporučena doza Meaxina iznosi 600 mg/dan. Ubrzana faza se definira prisutnošću bilo kojeg od sljedećih kriterija: ≥ 15% blasta, ali < 30% u krvi ili koštanoj srži, ≥ 30% blasta plus promijelocita u krvi ili koštanoj srži (što daje < 30% blasta), ≥ 20% bazofila u perifernoj krvi, < 100 x 10<sup>9</sup>/l trombocita nevezano uz terapiju.

Za odrasle bolesnike u blastičnoj krizi preporučena doza Meaxina iznosi 600 mg/dan. Blastična se kriza definira kao ≥ 30% blasta u krvi ili koštanoj srži, ili prisustvo ekstramedularne bolesti ne računajući hepatosplenomegaliju.

Trajanje liječenja: u kliničkim ispitivanjima se liječenje Meaxinom nastavljalo sve do progresije bolesti. Učinak prekida liječenja nakon postizanja kompletног citogenetskog odgovora nije ispitivan.

Povećanje doze sa 400 mg na 600 mg ili 800 mg u bolesnika s hroničnom fazom bolesti ili sa 600 mg na maksimalno 800 mg (primjenjeno kao 400 mg dva puta dnevno) u bolesnika s ubrzanim fazom ili blastičnom krizom može se razmotriti u odsustvu teške nuspojave i teške neutropenije ili trombocitopenije nepovezane s leukemijom u sljedećim situacijama: progresija bolesti (u bilo kojem trenutku); neuspjeh u postizanju zadovoljavajućeg hematološkog odgovora nakon liječenja u trajanju od najmanje 3 mjeseca; neuspjeh u postizanju citogenetskog odgovora nakon 12 mjeseci liječenja; ili gubitak ranije postignutog hematološkog i/ili citogenetskog odgovora. Nakon povećanja doze, bolesnike treba pažljivo pratiti, jer uz više doze postoji mogućnost za povećanu učestalost nuspojava.

##### Doziranje za CML u djece

U djece se doziranje treba temeljiti na površini tijela (mg/m<sup>2</sup>). Doza od 340 mg/m<sup>2</sup> dnevno preporučuje se za djecu s hroničnom fazom CML i s uznapredovalom fazom CML (ne smije se prekoračiti ukupna doza od 800 mg). Terapija se može primjenjivati kao doza koja se daje jednom dnevno ili se

alternativno dnevna doza može podijeliti u dvije primjene - jedna ujutro i jedna navečer. Preporuka doziranja se trenutno temelji na malom broju pedijatrijskih bolesnika (vidjeti dijelove 5.1 i 5.2). Ne postoji iskustvo s liječenjem djece mlađe od 2 godine.

U odsustvu teške nuspojave i teške neutropenije ili trombocitopenije koje nisu vezane uz leukemiju u djece se mogu razmotriti povećanja doze s  $340 \text{ mg/m}^2$  dnevno na  $570 \text{ mg/m}^2$  dnevno (ne smije se prekoračiti ukupna doza od 800 mg) u sljedećim situacijama: progresija bolesti (u bilo kojem trenutku); neuspjeh u postizanju zadovoljavajućeg hematološkog odgovora nakon liječenja u trajanju od najmanje 3 mjeseca; neuspjeh u postizanju citogenetskog odgovora nakon 12 mjeseci liječenja; ili gubitak ranije postignutog hematološkog i/ili citogenetskog odgovora. Nakon povećanja doze bolesnike treba pažljivo pratiti, jer pri višim dozama postoji mogućnost za povećanu učestalost nuspojava.

#### Doziranje za Ph+ ALL u odraslih bolesnika

Za odrasle bolesnike s Ph+ ALL preporučena doza Meaxina iznosi 600 mg/dan. Hematolozi uključeni u liječenje ove bolesti moraju nadzirati terapiju kroz sve faze liječenja.

Plan liječenja: na temelju postojećih podataka, Meaxin se pokazao učinkovitim i sigurnim kada se primjenio u dozi od 600 mg/dan u kombinaciji s hemoterapijom u inducijskoj fazi te u konsolidacijskoj fazi i fazi održavanja hemoterapije (vidjeti dio 5.1) u odraslih bolesnika s novodijagnosticiranom Ph+ ALL. Trajanje terapije Meaxinom može se razlikovati obzirom na odabrani program liječenja, no općenito se može reći da su se dužom izloženošću Meaxinu dobivali bolji rezultati.

Za odrasle bolesnike s recidivirajućom ili refraktornom Ph+ ALL, monoterapija Meaxinom u dozi od 600 mg/dan je sigurna, učinkovita te se može primjenjivati sve do pojave progresije bolesti.

#### Doziranje za Ph+ ALL u djece

U djece se doziranje treba temeljiti na površini tijela ( $\text{mg}/\text{m}^2$ ). Doza od  $340 \text{ mg}/\text{m}^2$  dnevno preporučuje se za djecu s Ph+ ALL (ne premašivati ukupnu dozu od 600 mg).

#### Doziranje za MDS/MPD

Za odrasle bolesnike s MDS/MPD-om preporučena doza Meaxina iznosi 400 mg/dan.

Trajanje liječenja: u jedinom do sada provedenom kliničkom ispitivanju, liječenje Meaxinom nastavljeno je do progresije bolesti (vidjeti dio 5.1). U vrijeme analize, prosječno trajanje liječenja bilo je 47 mjeseci (24 dana - 60 mjeseci).

#### Doziranje za HES/CEL

Za odrasle bolesnike s HES/CEL-om preporučena doza Meaxina iznosi 100 mg/dan.

Povećanje doze sa 100 mg na 400 mg može se razmotriti u odsustvu nuspojava, ako se ustanovi nedovoljan odgovor na terapiju.

Liječenje treba nastaviti dokle god bolesnik ima od njega koristi.

#### Doziranje za GIST

Za odrasle bolesnike s inoperabilnim i/ili metastazirajućim malignim GIST-om preporučena doza Meaxina iznosi 400 mg/dan.

Postoje ograničeni podaci o učinku povećanja doze sa 400 mg na 600 mg ili 800 mg u bolesnika u kojih pri nižoj dozi dolazi do progresije bolesti (vidjeti dio 5.1).

Trajanje liječenja: u kliničkim ispitivanjima na bolesnicima s GIST-om, liječenje Meaxinom nastavljeno je sve do progresije bolesti. U vrijeme provođenja analize, prosjek trajanja liječenja iznosio je 7 mjeseci (7 dana do 13 mjeseci). Učinak prekida liječenja nakon postizanja odgovora nije ispitano.

Za adjuvantno liječenje odraslih bolesnika nakon resekcije GIST-a, preporučena doza Meaxina iznosi 400 mg/dan. Do sada nije utvrđeno optimalno trajanje liječenja. Trajanje liječenja u kliničkom ispitivanju koje je potvrdilo ovu indikaciju bilo je 36 mjeseci (vidjeti dio 5.1).

#### Doziranje za DFSP

Za odrasle bolesnike s DFSP-om preporučena doza Meaxina iznosi 800 mg/dan.

## Prilagođavanje doze zbog nuspojava

### Nehematološke nuspojave

Ako se tokom primjene imatiniba razvije teška nehematološka nuspojava, liječenje se mora prekinuti sve dok ta nuspojava ne prođe. Nakon toga se liječenje može nastaviti ovisno o početnoj težini nuspojave.

Ako povećanje bilirubina premaši 3 x institucionalnu gornju granicu normale (eng. institutional upper limit of normal, IULN) ili jetrene transaminaze premaše 5 x IULN vrijednosti, primjenu imatiniba mora se prekinuti sve dok se razine bilirubina ne vrate na vrijednost ispod 1,5 x IULN vrijednosti, a razine transaminaze na vrijednost ispod 2,5 x IULN vrijednosti. Tada se liječenje imatinibom može nastaviti uz sniženu dnevnu dozu. Dozu u odraslih treba sniziti s 400 mg na 300 mg ili sa 600 mg na 400 mg, ili s 800 mg na 600 mg, a u djece s 340 na 260 mg/m<sup>2</sup>/dan.

### Hematološke nuspojave

U slučaju teške neutropenije i trombocitopenije preporučuje se smanjiti dozu ili prekinuti liječenje, kao što je prikazano u dolje navedenoj tablici.

#### Prilagođavanje doze za neutropeniju i trombocitopeniju:

HES/CEL (početna doza 100 mg)	ANC < 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 50 x 10 <sup>9</sup> /l	1. Prekinite primjenu imatiniba sve dok ANC ne bude ≥1,5 x 10 <sup>9</sup> /l, a trombociti ≥75 x 10 <sup>9</sup> /l. 2. Ponovno uvedite liječenje imatinibom u prijašnjoj dozi (tj. prije teške nuspojave).
Hronična faza CML, MDS/MPD i GIST (početna doza 400 mg) HES/CEL (pri dozi od 400 mg)	ANC < 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 50 x 10 <sup>9</sup> /l	1. Prekinite primjenu imatiniba sve dok ANC ne bude ≥1,5 x 10 <sup>9</sup> /l, a trombociti ≥75 x 10 <sup>9</sup> /l. 2. Ponovno uvedite liječenje imatinibom u prijašnjoj dozi (tj. prije teške nuspojave). 3. U slučaju da ANC opet bude < 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 50 x 10 <sup>9</sup> /l, ponovite 1. korak te ponovno uvedite imatinib u smanjenoj dozi od 300 mg.
Pedijatrijska hronična faza CML (pri dozi od 340 mg/m <sup>2</sup> )	ANC < 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 50 x 10 <sup>9</sup> /l	1. Prekinite primjenu imatiniba sve dok ANC ne bude ≥1,5 x 10 <sup>9</sup> /l, a trombociti ≥75 x 10 <sup>9</sup> /l. 2. Ponovno uvedite liječenje imatinibom u prijašnjoj dozi (tj. prije teške nuspojave). 3. U slučaju da ANC opet bude < 1.0 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 50 x 10 <sup>9</sup> /l, ponovite 1. korak te ponovno uvedite imatinib u smanjenoj dozi od 260 mg/m <sup>2</sup> .
Ubrzana faza CML i blastična kriza CML te Ph+ ALL (početna doza 600 mg)	<sup>a</sup> ANC < 0,5 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 10 x 10 <sup>9</sup> /l	1. Provjerite je li citopenija povezana s leukemijom (aspiratom ili biopsijom koštane srži). 2. Ako citopenija nije povezana s leukemijom, smanjite dozu imatiniba na 400 mg. 3. Ako citopenija potraje 2 sedmice, dodatno smanjite na 300 mg. 4. Ako citopenija potraje 4 sedmice te i dalje nije povezana s leukemijom, prekinite primjenu imatiniba sve dok ANC ne bude ≥1 x 10 <sup>9</sup> /l, a trombociti ≥20 x 10 <sup>9</sup> /l te zatim ponovno uvedite liječenje u dozi od 300 mg.
Pedijatrijska ubrzana faza CML i blastična kriza (početna doza 340 mg/m <sup>2</sup> )	<sup>a</sup> ANC < 0,5 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 10 x 10 <sup>9</sup> /l	1. Provjerite je li citopenija povezana s leukemijom (aspiratom ili biopsijom koštane srži). 2. Ako citopenija nije povezana s leukemijom, smanjite dozu imatiniba na 260 mg/m <sup>2</sup> . 3. Ako citopenija potraje 2 sedmice, dodatno smanjite na 200 mg/m <sup>2</sup> . 4. Ako citopenija potraje 4 sedmice te i dalje nije povezana s leukemijom, prekinite primjenu imatiniba sve dok ANC ne bude ≥1 x 10 <sup>9</sup> /l, a trombociti ≥20 x 10 <sup>9</sup> /l, zatim ponovno uvedite liječenje u dozi od 200 mg/m <sup>2</sup> .
DFSP	ANC < 1.0 x 10 <sup>9</sup> /l	1. Prekinite primjenu imatiniba sve dok ANC ne

(pri dozi od 800 mg)	i/ili trombociti < 50 x 10 <sup>9</sup> /l	bude ≥1.5 x 10 <sup>9</sup> /l, a trombociti ≥75 x 10 <sup>9</sup> /l. 2. Ponovno uvedite liječenje imatinibom u dozi od 600 mg. 3. U slučaju da ANC opet bude < 1.0 x 10 <sup>9</sup> /l i/ili trombociti < 50 x 10 <sup>9</sup> /l, ponovite 1. korak te ponovno uvedite imatinib u smanjenoj dozi od 400 mg.
ANC = apsolutni broj neutrofila (absolute neutrophil count)		
<sup>a</sup> nastupa nakon najmanje 1 mjeseca liječenja		

#### Dodatni podaci o posebnim populacijama

##### Pedijatrijska populacija

Ne postoji iskustvo u djece s CML mlađe od 2 godine i u djece s Ph+ALL mlađe od 1 godine (vidjeti dio 5.1). Postoji vrlo ograničeno iskustvo u djece s MDS/MPD-om, DFSP-om, s GIST-om ili HES/CEL-om.

U kliničkim ispitivanjima nisu utvrđene sigurnost i djelotvornost imatiniba u djece s MDS/MPD-om, DFSP-om, GIST-om i HES/CEL-om u dobi mlađoj od 18 godina. Trenutno dostupni objavljeni podaci sažeti su u dijelu 5.1, no ne mogu se napraviti preporuke o doziranju.

##### Oštećenje funkcije jetre

Imatinib se pretežno metabolizira u jetri. Bolesnici s blagim, umjerenim ili teškim poremećajem funkcije jetre moraju primati najmanju preporučenu dozu od 400 mg dnevno. Doza se može smanjiti ako se ne podnosi (vidjeti dijelove 4.4, 4.8 i 5.2).

Klasifikacija poremećaja funkcije jetre:

Poremećaj funkcije jetre	Testovi funkcije jetre
Blagi	Ukupni bilirubin: = 1,5 ULN AST: >ULN (može biti normalan ili <ULN ako je ukupni bilirubin >ULN)
Umjereni	Ukupni bilirubin: >1,5-3,0 ULN AST: bilo koja vrijednost
Teški	Ukupni bilirubin: >3-10 ULN AST: bilo koja vrijednost

ULN = institucionalna gornja granica normale

AST = aspartat aminotransferaza

##### Oštećenje funkcije bubrega

Bolesnici s poremećajem funkcije bubrega ili na dijalizi moraju kao početnu dozu primiti minimalnu preporučenu dozu od 400 mg dnevno. Međutim, u tih bolesnika preporučuje se oprez. Doza se može smanjiti ako se ne podnosi. Ako je bolesnik podnosi, doza se u slučaju nedjelotvornosti može povisiti (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2).

##### Stariji bolesnici

Farmakokinetika imatiniba nije posebno ispitana u starijih osoba. U kliničkim ispitivanjima u odraslih bolesnika koja su uključivala više od 20% bolesnika u dobi od 65 i više godina nisu zapažene značajne farmakokinetičke razlike vezane za dob. Za starije osobe nije potrebna posebna preporuka doziranja.

#### 4.3. Kontraindikacije

Preosjetljivost na aktivnu supstancu ili na bilo koju pomoćnu supstancu navedenu u dijelu 6.1.

#### 4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri upotrebi

Kad se Meaxin primjenjuje istovremeno s drugim lijekovima postoji mogućnost interakcije lijekova. Pri uzimanju Meaxina s inhibitorima proteaze, azolnim antifungicima, određenim makrolidima (vidjeti dio 4.5), CYP3A4 supstratima s uskim terapijskim prozorom (npr. ciklosporin, pimozid, takrolimus, sirolimus, ergotamin, diergotamin, fentanil, alfentanil, terfenadin, bortezomib, docetaksel, kinidin) ili varfarinom i drugim kumarinskim derivatima potreban je oprez (vidjeti dio 4.5).

Istovremena primjena imatiniba i lijekova koji induciraju CYP3A4 (npr. deksametazona, fenitoina,

karbamazepina, rifampicina, fenobarbitala ili *Hypericum perforatum*, također poznate kao gospina trava) može značajno smanjiti izloženost Meaxinu, što potencijalno povećava rizik od neuspjeha terapije. Stoga treba izbjegavati istodobnu primjenu jakih induktora CYP3A4 i imatiniba (vidjeti dio 4.5).

#### Hipotireoidizam

U bolesnika u kojih je izvršena tireoidektomija i koji primaju nadomjesnu terapiju levotiroksinom zabilježeni su klinički slučajevi hipotireoidizma tokom liječenja imatinibom (vidjeti dio 4.5). U takvih se bolesnika mora pažljivo pratiti razina tiroid stimulirajućeg hormona (TSH).

#### Hepatotoksičnost

Metabolizam imatiniba odvija se uglavnom u jetri, dok se samo 13% izlučuje putem bubrega. U bolesnika s poremećajem funkcije jetre (blagim, umjereno ili teškim), potrebno je pažljivo pratiti perifernu krvnu sliku i jetrene enzime (vidjeti dijelove 4.2, 4.8 i 5.2). Potrebno je imati na umu da bolesnici s GIST mogu imati metastaze u jetri koje mogu dovesti do oštećenja jetre.

Kod primjene imatiniba zabilježeni su slučajevi oštećenja jetre, uključujući zatajenje jetre i nekrozu jetre. Kada se imatinib kombinirao s visokim dozama hemoterapije zabilježeno je povećanje ozbiljnih jetrenih reakcija. U slučajevima kada se imatinib kombinira s režimima hemoterapije za koje je poznato da su povezani s poremećajem funkcije jetre potrebno je pažljivo pratiti funkciju jetre (vidjeti dijelove 4.5 i 4.8).

#### Retencija tekućine

Pojava teške retencije tekućine (pleuralnog izljeva, edema, plućnog edema, ascitesa, površinskog edema) zabilježena je u približno 2,5% novodijagnosticiranih bolesnika s CML-om koji su uzimali imatinib. Zbog toga se naročito preporučuje redovito kontrolisati tjelesnu težinu bolesnika. Neočekivani, nagli porast tjelesne težine treba pažljivo ispitati te, ukoliko je potrebno, poduzeti odgovarajuće suportivne i terapijske mjere. U kliničkim je ispitivanjima zabilježena povećana učestalost tih događaja u starijih bolesnika te u onih koji su ranije bolovali od bolesti srca. Zbog toga je potreban oprez u bolesnika s poremećenom funkcijom srca.

#### Bolesnici sa srčanom bolešću

Bolesnike sa srčanom bolešću, faktorima rizika za zatajenje srca te anamnezom zatajenja bubrega treba pažljivo pratiti, a svakog bolesnika sa znakovima ili simptomima koji ukazuju na zatajenje srca ili bubrega treba procijeniti i liječiti.

U bolesnika s hipereozinofilnim sindromom (HES) s prikrivenom infiltracijom HES stanica unutar miokarda, izolirani slučajevi kardiogenog šoka/lijeve ventrikularne disfunkcije povezani su s degranulacijom HES stanica nakon početka terapije imatinibom. Stanje je bilo reverzibilno uz primjenu sistemskih steroida, cirkulatornih potpornih mjera i privremeno ukidanje imatiniba. Budući da su srčane nuspojave manje često zabilježene uz imatinib, prije početka liječenja u populaciji s HES/CEL-om potrebno je razmotriti pažljivu procjenu omjera koristi i rizika od terapije imatinibom.

Mijelodisplastične/mijeloproliferativne bolesti s preraspodjelom PDGFR gena mogu biti povezane s visokim razinama eozinofila. Stoga je prije primjene imatiniba u bolesnika s HES/CEL-om te u bolesnika s MDS/MPD-om povezanim s visokim razinama eozinofila potrebno razmisli o pregledu kod specijaliste kardiologa, obavljanju ehokardiograma i određivanju serumskog troponina. Ako je bilo što od toga abnormalno, na početku terapije potrebno je razmisli o kontrolnom pregledu kod specijaliste kardiologa i profilaktičkoj primjeni sistemskih steroida (1-2 mg/kg) tokom jedne do dvije sedmice istovremeno uz imatinib.

#### Gastrointestinalna krvarenja

U ispitivanju u bolesnika s inoperabilnim i/ili metastazirajućim GIST-om zabilježena su i gastrointestinalna i intratumorska krvarenja (vidjeti dio 4.8). Na temelju raspoloživih podataka nisu identificirani predispozicijski faktori (npr. veličina tumora, lokacija tumora, poremećaji koagulacije) zbog kojih bi bolesnici s GIST-om bili izloženi većem riziku za bilo koje od tih tipova krvarenja. Obzirom na to da je povećana vaskularizacija i sklonost krvarenju dio prirode i kliničkog toka GISTA, u svih bolesnika treba provoditi standardnu praksu i postupke za praćenje i liječenje krvarenja.

Osim toga, gastrična antralna vaskularna ektazija (GAVE), rijetki uzrok gastrointestinalnog krvarenja, zabilježena je nakon stavljanja lijeka u promet u bolesnika s KML-om, ALL-om i drugim bolestima (vidjeti dio 4.8). Ukoliko je potrebno, može se razmotriti prekid liječenja imatinibom.

### Sindrom lize tumora

Zbog moguće pojave sindroma lize tumora (TLS), prije početka terapije imatinibom preporučuje se liječenje klinički značajne dehidracije i visokih razina mokraćne kiseline (vidjeti dio 4.8).

### Ponovna aktivacija hepatitisa B

U bolesnika koji su kronični nositelji virusa hepatitisa B pojavila se ponovna aktivacija tog virusa nakon što su primili inhibitore BCR-ABL tirozin kinaze. U nekim je slučajevima došlo do akutnog zatajenja jetre ili fulminantnog hepatitisa što je dovelo do transplantacije jetre ili smrtnog ishoda.

Bolesnike je potrebno testirati na infekciju HBV-om prije početka liječenja Meaxinom. Prije početka liječenja bolesnika s pozitivnim serološkim nalazima na hepatitis B (uključujući one s aktivnom bolešću) te za bolesnike za koje se pokaže da su pozitivni na HBV tokom liječenja, potrebno je savjetovati se sa stručnjacima za bolesti jetre i liječenje hepatitisa B. Nositelje virusa HBV kojima je potrebno liječenje Meaxinom potrebno je pozorno nadzirati radi utvrđivanja eventualnih znakova i simptoma aktivne infekcije HBV-om tokom terapije te nekoliko mjeseci nakon završetka terapije (vidjeti dio 4.8.).

### Fototoksičnost

Izlaganje direktnoj sunčevoj svjetlosti je potrebno izbjegavati ili minimizirati zbog rizika od fototoksičnosti povezanog s liječenjem imatinibom. Bolesnike je potrebno uputiti na korištenje mjera kao što su zaštitna odjeća i sredstvo za sunčanje s visokim faktorom zaštite od sunca (SPF).

### Trombotična mikroangiopatija

Inhibitori BCR-ABL tirozin kinaze (TKI-jevi) povezani su s trombotičnom mikroangiopatijom (TMA), uključujući izvještaje o pojedinačnom slučaju za imatinib (vidjeti poglavlje 4.8). Ako se laboratorijski ili klinički nalaz povezan s TMA-om javi kod bolesnika koji prima IMATIS, liječenje je potrebno prekinuti i provesti temeljito istraživanje TMA, uključujući ADAMTS13 aktivnost i određivanje anti-ADAMTS13-antitijela. Ako su anti-ADAMTS13-antitijela povišena istovremeno sa sniženom ADAMTS13 aktivnosti, liječenje Meaxin-om ne smije se nastaviti.

### Laboratorijske pretrage

Tokom terapije imatinibom mora se redovno kontrolisati kompletna krvna slika. Liječenje imatinibom je u bolesnika s CML-om povezano s neutropenijom ili trombocitopenijom. Međutim, pojava ovih citopenija vjerojatno ovisi o stadiju liječene bolesti, a mnogo su češće u bolesnika s ubrzanom fazom CML ili blastičnom krizom, u odnosu na bolesnike s hroničnom fazom CML. Liječenje imatinibom može se prekinuti ili se doza može smanjiti, kao što se preporučuje u dijelu 4.2.

Funkciju jetre (transaminaze, bilirubin, alkalna fosfataza) mora se redovno kontrolisati u bolesnika koji primaju imatinib.

U bolesnika s oštećenom funkcijom bubrega izgleda da je izloženost imatinibu u plazmi viša nego u bolesnika s normalnom funkcijom bubrega, vjerojatno zbog povišene razine alfa-kiselog glikoproteina u plazmi (eng. alpha-acid glycoprotein, AGP), bjelančevine koja veže imatinib, u tih bolesnika. Bolesnici s oštećenjem bubrega trebaju primiti najnižu početnu dozu. Bolesnike s teškim oštećenjem bubrega mora se oprezno liječiti. Doza se može smanjiti ako se ne podnosi (vidjeti dijelove 4.2 i 5.2).

Dugotrajno liječenje imatinibom može biti povezano s klinički značajnim padom funkcije bubrega. Stoga, funkciju bubrega (uključujući stopu glomerularne filtracije) treba ispitati prije početka terapije imatinibom i pažljivo pratiti tokom terapije, uz posebnu pozornost na one bolesnike koji posjeduju faktore rizika za bubrežnu disfunkciju, uključujući konkomitantnu primjenu lijekova kao što su diuretici, ACE inhibitori, blokatori angiotenzin receptora i nesteroidni protuupalni lijekovi (NSAID). Ako se uoči bubrežna disfunkcija, potrebno je uvesti odgovarajući nadzor i liječenje u skladu sa standardnim smjernicama liječenja.

### Pedijatrijska populacija

Zabilježeni su slučajevi zastoja u rastu koji se pojavio u djece i preadolescenata koji su primali imatinib. U opservacijskom ispitivanju u pedijatrijskoj populaciji s KML-om prijavljeno je statistički značajno smanjenje (nejasnog kliničkog značaja) medijana skora standardne devijacije za tjelesnu visinu nakon 12 i 24 mjeseca liječenja u dvije male podskupine bez obzira na pubertetski status ili spol. Slični rezultati primjećeni su u opservacijskoj studiji u ALL pedijatrijskoj populaciji. Preporučuje se pažljivo pratiti rast u djece koja se liječe imatinibom (vidjeti dio 4.8).

### Posebna upozorenja o pomoćnim supstancama

Meaxin sadrži laktuzu. Bolesnici s rijetkim naslijednim poremećajem nepodnošenja galaktoze, nedostatkom Lapp laktaze ili glukoza -galaktoza malapsorpcijom ne bi trebali uzimati ovaj lijek.

#### 4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

##### Aktivne supstance koje mogu povećati koncentracije imatiniba u plazmi:

Supstance koje inhibiraju aktivnost CYP3A4 izoenzima citokroma P450 (npr. inhibitori proteaze poput indinavira, lopinavira/ritonavira, ritonavira, sakvinavira, telaprevira, nelfinavira, boceprevira; azolnih antifungika uključujući ketokonazol, itrakonazol, posakonazol, vorikonazol; određeni makrolidi poput eritromicina, klaritromicina i telitromicina) mogu bi smanjiti metabolizam i povećati koncentracije imatiniba. U zdravih je ispitanika došlo do značajnog povećanja izloženosti imatinibu (srednji  $C_{max}$  i AUC imatiniba povećali su se za 26%, odnosno 40%), kada je imatinib primjenjivan istodobno s jednokratnom dozom ketokonazola (inhibitora CYP3A4). Potreban je oprez kad se imatinib primjenjuje s inhibitorima CYP3A4 skupine.

##### Aktivne supstance koje mogu smanjiti koncentracije imatiniba u plazmi:

Supstance koje induciraju aktivnost CYP3A4 (npr. deksametazon, fenitojn, karbamazepin, rifampicin, fenobarbital, fosfenitojn, primidon ili *Hypericum perforatum*, također poznata kao gospina trava) mogu značajno smanjiti izloženost imatinibu, čime se potencijalno povećava rizik od neuspjeha terapije. Prethodno liječenje višestrukim dozama rifampicina od 600 mg, nakon čega je slijedila jednokratna doza imatiniba od 400 mg, rezultiralo je smanjenjem vrijednosti  $C_{max}$  i  $AUC_{(0 - \infty)}$  za najmanje 54% odnosno 74% odgovarajućih vrijednosti bez liječenja rifampicinom. Slični rezultati su uočeni u bolesnika s malignim gliomima koji su liječeni imatinibom dok su uzimali antiepileptičke lijekove koji induciraju enzime, poput karbamazepina, okskarbazepina i fenitojna. AUC imatiniba u plazmi smanjio se za 73% u usporedbi s bolesnicima koji nisu primali antiepileptičke lijekove koji induciraju enzime. Istovremenu upotrebu rifampicina ili drugih jakih induktora CYP3A4 i imatiniba potrebno je izbjegavati.

##### Aktivne supstance čije bi koncentracije u plazmi imatinib mogao promijeniti

Imatinib povećava 2 odnosno 3,5 x srednje vrijednosti  $C_{max}$  i AUC simvastatina (supstrata CYP3A4), što ukazuje na to da imatinib inhibira CYP3A4. Stoga se preporučuje oprezno postupati kada se imatinib primjenjuje s CYP3A4 supstratima s uskim terapijskim prozorom (npr. ciklosporinom, pimozidom, takrolimus, sirolimus, ergotamin, diergotamin, fentanil, alfentanil, terfenadin, bortezomib, docetaksel i kinidin). Imatinib može povećati koncentraciju drugih lijekova u plazmi koji se metaboliziraju putem CYP3A4 (npr. triazolo-benzodiazepini, dihidropiridinski blokatori kalcijevih kanala, određeni inhibitori HMG-CoA reduktaze tj. statini, itd.).

Zbog poznatog povećanog rizika pojave krvarenja vezano uz primjenu imatiniba (npr. hemoragija), bolesnici kojima je potrebna antikoagulacija moraju primiti standardni heparin ili heparin niske molekularne težine, umjesto derivata kumarina kao što je varfarin.

Imatinib *in vitro* inhibira djelovanje CYP2D6 izoenzima citokroma P450 u koncentracijama koje su slične onima koje utiču na djelovanje CYP3A4. Imatinib od 400 mg dva puta dnevno imao je inhibitorni učinak na metabolizam metoprolola posredovan CYP2D6, pri čemu su se  $C_{max}$  i AUC metoprolola povećali za otprilike 23% (90% CI [1,16-1,30]). Izgleda da prilagođavanje doze nije neophodno kada se imatinib primjenjuje istodobno sa supstratima CYP2D6, međutim, savjetuje se oprez kod supstrata CYP2D6 s uskim terapijskim prozorom, poput metoprolola. U bolesnika liječenih metoprololom potrebno je razmisliti o kliničkom praćenju.

*In vitro*, imatinib inhibira O-glukuronidaciju paracetamola s vrijednosti Ki od 58,5 mikromol/l. Ovakva inhibicija nije uočena *in vivo* nakon primjene Meaxina u dozi od 400 mg i paracetamola u dozi od 1000 mg. Više doze imatiniba i paracetamola nisu proučavane.

Stoga je potreban oprez prilikom istovremene primjene visokih doza imatiniba i paracetamola.

U bolesnika u kojih je izvršena tireoidektomija i koji primaju levotiroksin, može biti smanjena izloženost levotiroksinu u plazmi, kada se istovremeno primjenjuje imatinib (vidjeti dio 4.4). Stoga se preporučuje oprez. Međutim, mehanizam uočene interakcije trenutno nije poznat.

U bolesnika s Ph+ ALL postoji kliničko iskustvo istovremene primjene imatiniba s hemoterapijom (vidjeti dio 5.1), no lijek-lijek interakcije između imatiniba i režima hemoterapije nisu dobro karakterizirane. Nuspojave imatiniba, npr. hepatotoksičnost, mijelosupresija ili drugo, mogu biti izraženije te je zabilježeno da istodobna primjena s L-asparaginazom može biti povezana s povećanom hepatotoksičnošću (vidjeti dio 4.8). Stoga primjena kombinacija s imatinibom zahtijeva

poseban oprez.

#### 4.6. Trudnoća i dojenje

##### *Žene reproduktivne dobi*

Ženama reproduktivne dobi mora se savjetovati da primjenjuju učinkovitu kontracepciju tokom liječenja i najmanje 15 dana nakon prestanka liječenja imatinibom.

##### *Trudnoća*

Podaci o primjeni imatiniba u trudnica su ograničeni. Postoje post-marketinška izvješća o spontanim pobačajima i dojenčadi s kongenitalnim anomalijama u žena koje su uzimale imatinib. Ispitivanja na životinjama pokazala su da postoji reproduktivna toksičnost (vidjeti dio 5.3), dok potencijalni rizik po fetus nije poznat. Imatinib se ne smije primjenjivati u trudnoći osim ako njegova primjena nije izrazito neophodna. Ako se primjenjuje tokom trudnoće, ljekar mora informisati bolesnicu o potencijalnom riziku za fetus.

##### *Dojenje*

Postoje ograničene informacije o prijelazu imatiniba u majčino mlijeko. Ispitivanja u dvije dojilje su otkrila da i imatinib i njegov djelatni metabolit mogu prijeći u majčino mlijeko. Omjer koncentracije u mlijeku i plazmi ispitivan u jedne bolesnice bio je 0,5 za imatinib i 0,9 za metabolit, što ukazuje na veći prijelaz metabolita u mlijeko. Uzimajući u obzir kombiniranu koncentraciju imatiniba i metabolita i maksimalni dnevni unos mlijeka od strane dojenčeta, očekuje se da je ukupna izloženost niska (~10% terapijske doze). Međutim, budući da učinci izloženosti niskim dozama imatiniba u dojenčadi nisu poznati, žene koje uzimaju imatinib ne smiju dojiti tokom liječenja i najmanje 15 dana nakon prekida liječenja imatinibom.

##### *Plodnost*

U nekliničkim ispitivanjima, nije bilo uticaja na plodnost mužjaka i ženki štakora, iako su opaženi učinci na reproduktivne parametre. (vidjeti dio 5.3). Nisu provedena ispitivanja na bolesnicima koji su primali imatinib, a koje bi ocijenile njegov učinak na plodnost i gametogenezu.

Bolesnici koji su zabrinuti za svoju plodnost tijekom primjene imatiniba moraju se posavjetovati sa svojim ljekarom.

#### 4.7. Uticaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada na mašinama

Bolesnike treba obavijestiti o postojanju mogućnosti da tokom liječenja imatinibom nastupe nuspojave poput omaglice, zamagljenog vida ili pospanosti. Stoga se preporučuje oprez pri upravljanju vozilom ili radu na mašinama.

#### 4.8. Nuspojave

Bolesnici s uznapredovalim stadijima zločudnih bolesti mogu imati brojne preklapajuće medicinske dijagnoze koje otežavaju utvrđivanje uzročnosti nuspojava zbog raznolikosti simptoma vezanih za osnovnu bolest, njezinu progresiju te istovremenu primjenu mnogobrojnih lijekova.

U kliničkim ispitivanjima CML, ukidanje lijeka zbog nuspojava povezanih s njegovom primjenom zabilježeno je u 2,4% novodijagnosticiranih bolesnika, 4% bolesnika u kasnoj hroničnoj fazi nakon neuspjeli terapije interferonom, 4% bolesnika u ubrzanoj fazi nakon neuspjeli terapije interferonom i 5% bolesnika u blastičnoj krizi nakon neuspjeli terapije interferonom. U ispitivanju GIST, primjena ispitivanog lijeka je zbog nuspojava povezanih s njegovom primjenom prekinuta u 4% bolesnika.

Kod svih indikacija su nuspojave bile slične, uz dvije iznimke. U bolesnika s CML-om uočen je veći postotak mijelosupresije, nego u bolesnika s GIST-om, što je vjerojatno uzrokovano osnovnom bolešću. U kliničkom ispitivanju na bolesnicima s inoperabilnim i/ili metastazirajućim GIST-om, u 7 (5%) bolesnika nastupilo je gastrointestinalno (GI) krvarenje CTC stupnja 3/4 (3 bolesnika), intratumorsko krvarenje (3 bolesnika) ili oba krvarenja (1 bolesnik). Moguće je da su izvori GI krvarenja bile GI lokacije tumora (vidjeti dio 4.4). Gastrointestinalno i tumorsko krvarenje može biti ozbiljno te ponekad i smrtonosno. Najčešće zabilježene nuspojave ( $\geq 10\%$ ) koje su povezane s primjenom lijeka, bile su u obje situacije blaga mučnina, povraćanje, proljev, bol u trbušu, umor, bol u mišićima, grčevi u mišićima i osip. U svim su ispitivanjima površinski edemi bili čest nalaz, a opisani su u prvom redu kao periorbitalni edemi ili kao edemi donjih ekstremiteta. No, ti su edemi rijetko teški te se mogu liječiti diureticima, drugim suportivnim mjerama ili smanjenjem doze imatiniba.

Kada se imatinib kombinira s visokom dozom hemoterapije u bolesnika s Ph+ ALL, uočena je prolazna hepatotoksičnost u obliku porasta transaminaza i hiperbilirubinemije. Uzimajući u obzir ograničenu bazu podataka o sigurnosti, do sada zabilježeni štetni događaji u djece su u skladu s poznatim sigurnosnim profilom u odraslih bolesnika s Ph+ ALL. Baza podataka o sigurnosti za djecu s Ph+ALL vrlo je ograničena premda nisu identificirane nikakve nove sigurnosne dvojbe.

Razne se nuspojave, kao što su pleuralni izljev, ascites, plućni edem i brzo dobivanje na tjelesnoj težini sa ili bez površinskih edema, mogu zajednički opisati kao "retencija tekućine". Ove se reakcije obično mogu liječiti tako da se imatinib privremeno prestane primjenjivati te da se primjene diuretici i druge odgovarajuće suportivne mjere. Međutim, neke od tih reakcija mogu biti ozbiljne ili opasne po život te je nekoliko bolesnika s blastičnom krizom umrlo s kompleksnom kliničkom anamnezom pleuralnog izljeva, kongestivnog zatajenja srca i zatajenja bubrega. U pedijatrijskim kliničkim ispitivanjima nije bilo posebnih nalaza o sigurnosti primjene.

### Nuspojave

Nuspojave zabilježene u više od jednoga izoliranog slučaja navedene su niže u tekstu po klasifikaciji organskih sistema i učestalosti. Učestalost štetnih događaja navedenih u nastavku definirana je prema sljedećim pravilima:

- Vrlo često ( $\geq 1/10$ ),
- Često ( $\geq 1/100$  i  $< 1/10$ ),
- Manje često ( $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$ ),
- Rijetko ( $\geq 1/10000$  i  $< 1/1000$ ),
- Vrlo rijetko ( $< 1/10000$ ),
- Nije poznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

Unutar svake skupine učestalosti nuspojave su prikazane u padajućem nizu prema ozbiljnosti.

Nuspojave i njihove učestalosti navedene u Tablici 1.

**Tablica 1. Tablični sažetak nuspojava**

<b>Infekcije i infestacije</b>	
<i>Manje često:</i>	Herpes zoster, herpes simplex, nazofaringitis, upala pluća <sup>1</sup> , sinusitis, celulitis, infekcija gornjih dišnih puteva, gripa, infekcija mokraćnog sistema, gastroenteritis, sepsa
<i>Rijetko:</i>	Gljivična infekcija
<i>Nepoznato</i>	Ponovna aktivacija hepatitisa B*
<b>Dobroćudne, zločudne i nespecificirane novotvorine (uključujući ciste i polipe)</b>	
<i>Rijetko:</i>	Sindrom lize tumora
<i>Nepoznato:</i>	Tumorsko krvarenje/tumorska nekroza*
<b>Poremećaji imunološkog sistema</b>	
<i>Nepoznato:</i>	Anafilaktički šok*
<b>Poremećaji krvi i limfnog sistema</b>	
<i>Vrlo često:</i>	Neutropenija, trombocitopenija, anemija
<i>Često:</i>	Pancitopenija, febrilna neutropenija
<i>Manje često:</i>	Trombocitemija, limfopenija, depresija koštane srži, eozinofilija, limfadenopatija
<i>Rijetko:</i>	Hemolitička anemija, trombotična mikroangiopatija
<b>Poremećaji metabolizma i prehrane</b>	
<i>Često:</i>	Anoreksija
<i>Manje često:</i>	Hipokalijemija, povećan apetit, hipofosfatemija, smanjen apetit, dehidracija, giht, hiperuricemija, hiperkalcemija, hiperglikemija, hiponatrijemija
<i>Rijetko:</i>	Hiperkalijemija, hipomagnezijemija
<b>Psihijatrijski poremećaji</b>	
<i>Često:</i>	Nesanica
<i>Manje često:</i>	Depresija, smanjeni libido, tjeskoba
<i>Rijetko:</i>	Smetenost
<b>Poremećaji nervnog sistema</b>	
<i>Vrlo često:</i>	Glavobolja <sup>2</sup>
<i>Često:</i>	Omaglica, parestezija, poremećaj okusa, hipoestezija
<i>Manje često:</i>	Migrena, pospanost, sinkopa, periferna neuropatija, poremećaj pamčenja, ishijalgija, sindrom nemirnih nogu,

	tremor, cerebralno krvarenje
<i>Rijetko:</i>	Povišen intrakranijalni pritisak, konvulzije, optički neuritis
<i>Nepoznato:</i>	Cerebralni edem*
<b>Poremećaji oka</b>	
<i>Često:</i>	Edem kapaka, pojačano suzenje, konjunktivalno krvarenje, konjunktivitis, suhoća očiju, zamagljen vid
<i>Manje često:</i>	Iritacija oka, bol u oku, orbitalni edem, krvarenje bjeloočnice, krvarenje mrežnice, blefaritis, makularni edem
<i>Rijetko:</i>	Katarakta, glaukom, edem papile
<i>Nepoznato:</i>	Krvarenje u staklasto tijelo*
<b>Poremećaji uha i labirinta</b>	
<i>Manje često:</i>	Vrtoglavica, tinitus, gubitak sluha
<b>Srčani poremećaji</b>	
<i>Manje često:</i>	Palpitacije, tahikardija, kongestivno zatajenje srca <sup>3</sup> , plućni edem
<i>Rijetko:</i>	Aritmija, fibrilacija atrija, srčani zastoj, infarkt miokarda, angina pektoris, perikardijalni izljev
<i>Nepoznato:</i>	Perikarditis*, tamponada srca*
<b>Krvžilni poremećaji<sup>4</sup></b>	
<i>Često:</i>	Crvenilo uz osječaj vrućine, krvarenje
<i>Manje često:</i>	Hipertenzija, hematom, subduralni hematom, periferna hladnoća, hipotenzija, Raynaudov fenomen
<i>Nepoznato:</i>	Tromboza/embolija*
<b>Poremećaji dišnog sistema, prsišta i sredoprsja</b>	
<i>Često:</i>	Dispneja, epistaksia, kašalj
<i>Manje često:</i>	Pleuralni izljev <sup>5</sup> , faringolaringealna bol, faringitis
<i>Rijetko:</i>	Pleuralna bol, plućna fibroza, plućna hipertenzija, plućno krvarenje
<i>Nepoznato:</i>	Akutno zatajenje disanja <sup>11*</sup> , intersticijska plućna bolest*
<b>Poremećaji probavnog sistema</b>	
<i>Vrlo često:</i>	Mučnina, proljev, povraćanje, dispepsija, bol u abdomenu <sup>6</sup>
<i>Često:</i>	Vjetrovi, abdominalna distenzija, gastroezofagealni refluks, konstipacija, suha usta, gastritis
<i>Manje često:</i>	Stomatitis, afte u ustima, gastrointestinalno krvarenje <sup>7</sup> , podrigivanje, melena, ezofagitis, ascites, čir na želucu, hematemeza, heilitis, disfagija, pankreatitis
<i>Rijetko:</i>	Kolitis, ileus, upalna bolest crijeva
<i>Nepoznato:</i>	Ileus/intestinalna opstrukcija*, gastrointestinalna perforacija*, divertikulitis*, gastrična antralna vaskularna ektazija (GAVE)*
<b>Poremećaji jetre i žući</b>	
<i>Često:</i>	Povišeni jetreni enzimi
<i>Manje često:</i>	Hiperbilirubinemija, hepatitis, žutica
<i>Rijetko:</i>	Zatajenje jetre <sup>8</sup> , nekroza jetre
<b>Poremećaji kože i potkožnog tkiva</b>	
<i>Vrlo često:</i>	Periorbitalni edem, dermatitis/ekcem/osip
<i>Često:</i>	Svrbež, edem lica, suhoća kože, eritem, alopecija, noćno znojenje, reakcija fotoosjetljivosti
<i>Manje često:</i>	Pustularni osip, kontuzije, pojačano znojenje, urtikarija, ekhimoza, povećana sklonost modricama, hipotrihoza, hipopigmentacija kože, eksfoliativni dermatitis, onihoklazija, folikulitis, petehije, psorijaza, purpura, hiperpigmentacija kože, bulozne erupcije, panikulitis <sup>12</sup>
<i>Rijetko:</i>	Akutna febrilna neutrofilna dermatozna (Sweetov sindrom), promjena boje nokta, angioneurotski edem, vesikularni osip, multiformni eritem, leukocitoklastični vaskulitis, Stevens-Johnsonov sindrom, akutna generalizirana egzantematozna pustuloza (AGEP), pemfigus*
<i>Nepoznato:</i>	Sindrom palmoplantarne eritrodisestezije*, lichenoidna keratoza*, lichen planus*, toksična epidermalna

	nekroliza*, osip uzrokovani ljekom s eozinofilijom i sistemskim simptomima (DRESS)*, pseudoporfirija *
<b>Poremećaji mišićno-koštanog sistema i vezivnog tkiva</b>	
<i>Vrlo često:</i>	Spazam mišića i grčevi, mišićno-koštana bol uključujući mijalgiju, artralgiju, bol u kostima <sup>9</sup>
<i>Često:</i>	Oticanje zglobova
<i>Manje često:</i>	Ukočenost zglobova i mišića, osteonekroza*
<i>Rijetko:</i>	Slabost mišića, artritis, rabadomioliza/miopatija
<i>Nepoznato:</i>	Zastoj u rastu kod djece*
<b>Poremećaji bubrega i mokraćnog sistema</b>	
<i>Manje često:</i>	Bubrežna bol, hematurija, akutno zatajenje bubrega, povećana učestalost mokrenja
<i>Nepoznato:</i>	Hronično zatajenje bubrega
<b>Poremećaji reproduktivnog sistema i dojki</b>	
<i>Manje često:</i>	Ginekomastija, erektilna disfunkcija, menoragija, neredovite mjesecnice, poremećaj seksualne funkcije, bol u bradavicama dojki, povećanje dojki, edem skrotuma
<i>Rijetko:</i>	Hemoragična cista žutog tijela/hemoragična cista jajnika
<b>Opšti poremećaji i reakcije na mjestu primjene</b>	
<i>Vrlo često:</i>	Retencija tekućine i edem, umor
<i>Često:</i>	Slabost, vrućica, anasarka, zimica, rigori
<i>Manje često:</i>	Bol u prsim, opšta slabost
<b>Pretrage</b>	
<i>Vrlo često:</i>	Povećana tjelesna težina
<i>Često:</i>	Smanjena tjelesna težina
<i>Manje često:</i>	Povišen kreatinin u krvi, povišena kreatin-fosfokinaza u krvi, povišena laktat-dehidrogenaza u krvi, povišena alkalna fosfataza u krvi
<i>Rijetko:</i>	Povišena amilaza u krvi

\* Ove vrste reakcija zabilježene su uglavnom nakon stavljanja imatiniba u promet. To uključuje spontano prijavljivanje nuspojava, kao i ozbiljne štetne događaje iz trenutno provođenih ispitivanja, proširenih pristupnih programa za bolesnike, kliničkih farmakoloških studija i eksplorativnih studija u neodobrenim indikacijama. Budući da su te reakcije zabilježene u populaciji nepoznate veličine, nije uvijek moguće pouzdano procijeniti njihovu učestalost ili utvrditi uzročnu povezanost s izloženošću imatinibu.

- 1 Upala pluća najčešće je zabilježena u bolesnika s transformiranim KML-om i u bolesnika s GIST-om.
- 2 Glavobolja je bila najčešća u bolesnika s GIST-om.
- 3 Na temelju procjene bolesnik-godina, srčani događaji uključujući kongestivno zatajenje srca su bili češće uočeni u bolesnika s transformiranim KML-om, nego u bolesnika s kroničnim KML-om.
- 4 Crvenilo uz osjećaj vrućine je bilo najčešće u bolesnika s GIST-om, a krvarenje (hematomi, hemoragija) je bilo najčešće u bolesnika s GIST-om i s transformiranim KML-om (KML-ubrzana faza i KML-blastična kriza).
- 5 Pleuralni izljev je češće zabilježen u bolesnika s GIST-om i u bolesnika s transformiranim KML-om (KML-ubrzana faza i KML-blastična kriza), nego u bolesnika s hroničnim KML-om.
- 6+7 Bol u trbuhi i gastrointestinalno krvarenje su najčešće uočeni u bolesnika s GIST-om.
- 8 Zabilježeno je nekoliko smrtnih slučajeva zbog zatajenja jetre i nekroze jetre.
- 9 Nakon stavljanja lijeka u promet primjećena je mišićno-koštana bol koja se javlja tokom liječenja imatinibom, kao i nakon prekida liječenja.
- 10 Mišićno-koštana bol i srodnji događaji češće su uočeni u bolesnika s KML-om, nego u bolesnika s GIST-om.
- 11 Smrtni slučajevi zabilježeni su u bolesnika s uznapredovalom bolešću, teškim infekcijama, teškom neutropenijom i drugim ozbiljnim popratnim stanjima.
- 12 Uključujući nodozni eritem

#### Abnormalne vrijednosti laboratorijskih testova

##### Hematologija

Kod CML, citopenije su, osobito neutropenija i trombocitopenija, bile stalni nalaz u svim ispitivanjima, s naznakom da je učestalost veća uz visoke doze  $\geq 750$  mg (ispitivanje faze I). Međutim, pojava citopenija također je jasno ovisila o fazi bolesti, kod čega je učestalost neutropenija stupnja 3 i 4 (ANC

$< 1,0 \times 10^9/l$ ) i trombocitopenija (broj trombocita  $< 50 \times 10^9/l$ ) bila između 4 i 6 puta veća u blastičnoj krizi i ubrzanoj fazi (59-64% i 44-63% za neutropenu odnosno trombocitopeniju) u usporedbi s novodijagnosticiranim bolesnicima u hroničnoj fazi CML (16,7% neutropena i 8,9% trombocitopenija). U novodijagnosticiranoj hroničnoj fazi CML, neutropenija 4. stupnja ( $ANC < 0,5 \times 10^9/l$ ) i trombocitopenija (broj trombocita  $< 10 \times 10^9/l$ ) zapažene su u 3,6% odnosno  $< 1\%$  bolesnika. Srednje trajanje neutropenijskih i trombocitopenijskih epizoda obično se krećalo od 2 do 3 sedmice, odnosno od 3 do 4 sedmice. Te se epizode obično mogu liječiti ili smanjenjem doze ili prekidanjem liječenja imatinibom, no u rijetkim slučajevima mogu dovesti i do trajnog ukidanja liječenja. U pedijatrijskih bolesnika s CML najčešće uočene toksičnosti bile su citopenije 3. ili 4. stupnja uključujući neutropenu, trombocitopeniju i anemiju. One su se općenito javljale unutar prvih nekoliko mjeseci terapije.

U kliničkom ispitivanju na bolesnicima s inoperabilnim i/ili metastazirajućim GIST-om, anemije 3. i 4. stepena zabilježene su u 5,4% odnosno 0,7% bolesnika i mogu biti povezane s gastrointestinalnim ili intratumorskim krvarenjem barem u nekim od tih bolesnika. Neutropenija 3. i 4. stupnja zapažena je u 7,5% odnosno u 2,7% bolesnika, a trombocitopenija 3. stepena u 0,7% bolesnika. Trombocitopenija 4. stepena nije nastupila niti u jednog bolesnika. Do smanjenja broja leukocita (WBC) i broja neutrofila uglavnom je došlo tijekom prvih šest sedmica terapije, a vrijednosti su nakon toga ostale relativno stabilne.

#### *Biohemija*

Veliko povišenje vrijednosti transaminaza (<5%) ili bilirubina (<1%) uočeno je u bolesnika s CML i obično je liječeno smanjenjem doze ili prekidom terapije (prosječno trajanje tih epizoda bilo je približno sedam dana). Liječenje je trajno ukinuto zbog abnormalnih laboratorijskih vrijednosti jetre u manje od 1% bolesnika s CML. U bolesnika s GIST-om (ispitivanje B2222), zapaženo je 6,8% ALT (alanin-aminotransferaza) povišenja 3. ili 4. stepena, kao i 4,8% AST (aspartat-aminotransferaza) povišenja 3. ili 4. stepena. Povišenje bilirubina bilo je ispod 3%.

Bilo je slučajeva citolitičkog i holestatskog hepatitisa te zatajenja jetre; neki su od njih završili smrtnim ishodom, uključujući jednog bolesnika na visokoj dozi paracetamola.

Opis odabranih nuspojava:

#### *Ponovna aktivacija hepatitisa B*

Ponovna aktivacija hepatitisa B zabilježena je u vezi s inhibitorima BCR-ABL tirozin kinaze. U nekim je slučajevima došlo do akutnog zatajenja jetre ili fulminantnog hepatitisa što je dovelo do transplantacije jetre ili smrtnog ishoda (vidjeti dio 4.4.).

#### Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijeka

Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijekova, a nakon stavljanja lijeka u promet, je od velike važnosti za formiranje kompletnejše slike o bezbjednosnom profilu lijeka, odnosno za formiranje što bolje ocjene odnosa korist/rizik pri terapijskoj primjeni lijeka.

Proces prijave sumnji na neželjena dejstva lijeka doprinosi kontinuiranom praćenju odnosa koristi/rizik i adekvatnoj ocjeni bezbjednosnog profila lijeka. Od zdravstvenih stručnjaka se traži da prijave svaku sumnju na neželjeno dejstvo direktno ALMBIH. Prijava se može dostaviti:

- putem softverske aplikacije za prijavu neželjenih dejstava lijekova za humanu upotrebu (IS Farmakovigilansa) o kojoj više informacija možete dobiti u nasoj Glavnoj kancelariji za farmakovigilansu, ili
- putem odgovarajućeg obrasca za prijavljivanje sumnji na neželjena dejstva lijeka, koji se mogu naći na internet adresi Agencije za lijekove: [www.almbih.gov.ba](http://www.almbih.gov.ba). Popunjeno obrazac se može dostaviti ALMBIH putem pošte, na adresu Agencija za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, Velika Mlađenovica bb, Banja Luka, ili elektronske pošte (na e-mail adresu: [ndl@almbih.gov.ba](mailto:ndl@almbih.gov.ba)).

#### **4.9. Predoziranje**

Iskustvo s dozama višim od preporučene terapijske doze je ograničeno. Zabilježeni su spontani i literarni izolirani slučajevi predoziranja imatinibom. U slučaju predoziranja bolesnika treba promatrati i poduzeti odgovarajuće simptomatsko liječenje. Općenito, zabilježeni ishod u ovim slučajevima je bio "poboljšanje" ili "oporavak". Zabilježeni su sljedeći događaji s različitim rasponima doza:

#### *Populacija odraslih osoba*

1200 do 1600 mg (trajanje je variralo između jednog i 10 dana): mučnina, povraćanje, proljev, osip, eritem, edem, oticanje, umor, mišićni spazam, trombocitopenija, pancitopenija, bol u abdomenu,

glavobolja, smanjeni apetit.

1800 do 3200 mg (najviše 3200 mg dnevno tijekom 6 dana): slabost, mijalgija, povišenje vrijednosti kreatin fosfokinaze, povišenje vrijednosti bilirubina, bol u abdomenu.

6400 mg (jednokratna doza): u literaturi je zabilježen jedan slučaj jednog bolesnika s mučninom, povraćanjem, bolovima u abdomenu, vrućicom, oticanjem lica, smanjenim brojem neutrofila, povišenjem vrijednosti transaminaza.

8 do 10 g (jednokratna doza): zabilježeni su povraćanje i bolovi u abdomenu.

#### *Dodatni podaci o posebnim populacijama*

##### *Pedijatrijska populacija*

U jednog trogodišnjeg dječaka izloženog jednokratnoj dozi od 400 mg došlo je do povraćanja, proljeva i anoreksije, dok je u drugog trogodišnjeg dječaka izloženog jednokratnoj dozi od 980 mg došlo do smanjenog broja leukocita i proljeva.

U slučaju predoziranja, potrebno je promatrati bolesnika i provoditi odgovarajuće suportivno liječenje.

## **5. FARMAKOLOŠKE KARAKTERISTIKE**

### **5.1. Farmakodinamičke karakteristike**

Farmakoterapijska skupina: Antineoplasticci, inhibitori BCR-ABL tirozin kinaze

ATC kod: L01EA01

#### Mehanizam djelovanja

Imatinib je mala molekula, inhibitor protein-tirozin kinaze, koji potentno inhibira djelovanje Bcr-Abl tirozin kinaze (TK), kao i nekoliko TK receptora: Kit, receptor za faktor matičnih stanica (engl. stem cell factor, SCF) kodiran c-Kit proto-onkogenom, receptore s diskoidinskom domenom (DDR1 i DDR2, engl. *discoidin domain receptors*), receptor za faktor stimulacije kolonija (CSF-1R, engl. *colony stimulating factor receptor*) te alfa i beta receptore za faktor rasta koji potiče iz trombocita (PDGFR-alfa i PDGFR-beta, engl. *platelet-derived growth factor receptors*). Imatinib također može inhibirati stanične događaje posredovane aktivacijom ovih receptorskog kinaza.

#### Farmakodinamički učinci

Imatinib je inhibitor protein-tirozin kinaze koji snažno inhibira Bcr-Abl tirozin kinazu na *in vitro*, staničnom te *in vivo* nivou. Supstanca selektivno inhibira proliferaciju te inducira apoptozu u Bcr-Abl pozitivnim staničnim linijama, kao i u svježim leukemijskim stanicama bolesnika koji boluju od hronične mijeloične leukemije (CML) s pozitivnim Philadelphia kromosomom i od akutne limfoblastične leukemije (ALL).

Spoj pokazuje *in vivo* antitumorsko djelovanje kao zasebna supstanca na životinjskim modelima u kojima se koriste Bcr-Abl pozitivne tumorske stanice.

Imatinib je također inhibitor receptorskog tirozin kinaza za faktor rasta koji potječe od trombocita (PDGF), PDGF-R, i za faktor matičnih stanica (SCF), c-Kit te inhibira stanične događaje do kojih dolazi posredstvom PDGF i SCF. *In vitro*, imatinib inhibira proliferaciju te inducira apoptozu u stanicama gastrointestinalnog stromalnog tumora (GIST) koje ispoljavaju aktivaciju *kit* mutacije. U patogenezu MDS/MPD, HES/CEL i DFSP uključena je ili konstitutivna aktivacija receptora za PDGF ili Abl protein-tirozin kinaza koja nastaje kao posljedica fuzije pri čemu se javljaju različiti partnerski proteini ili konstitutivno stvaranje PDGF. Imatinib inhibira signaliziranje i proliferaciju stanica izazvanu nepravilno reguliranom aktivnošću PDGFR i Abl kinaze.

#### Klinička ispitivanja kod hronične mijeloične leukemije

Djelotvornost imatiniba temelji se na opštim hematološkim i citogenetskim stopama odgovora i preživljavanju bez progresije bolesti. Osim kod novodijagnosticirane hronične faze CML, ne postoje kontrolirana ispitivanja koja demonstriraju kliničku korist, kao što je poboljšanje simptoma povezanih s bolešću ili povećano preživljavanje.

Tri velika, internacionalna, otvorena, nekontrolirana klinička ispitivanja faze II provedena su u bolesnika s CML-om s pozitivnim Philadelphia (Ph+) kromosomom, u uznapredovaloj, blastičnoj ili ubrzanoj fazi bolesti, s drugim Ph+ leukemijama ili u bolesnika s CML-om u hroničnoj fazi, ali u kojih nije uspjela prethodna terapija interferonom-alfa (IFN). U bolesnika s novodijagnosticiranim Ph+ CML-

om provedeno je jedno veliko, otvoreno, multicentrično, internacionalno, randomizirano kliničko ispitivanje faze III. Osim toga, djeca su liječena u dva klinička ispitivanja faze I i jednom kliničkom ispitivanju faze II.

U svim kliničkim ispitivanjima 38-40% bolesnika bilo je u dobi  $\geq 60$  godina, a 10-12% bolesnika bilo je u dobi  $\geq 70$  godina.

#### *Hronična faza, novodijagnosticirani*

U ovom kliničkom ispitivanju faze III. u odraslih bolesnika uspoređivalo se liječenje ili samo s jednom supstancom- imatinibom ili s kombinacijom interferona alfa (IFN) plus citarabin (Ara-C). Bolesnicima koji su pokazivali izostanak odgovora (izostanak kompletног hematološkog odgovora (CHR) nakon 6 mjeseci, porast vrijednosti WBC (leukocita), nikakav veliki citogenetski odgovor (MCyR) nakon 24 mjeseca), izostanak odgovora (gubitak CHR ili MCyR) ili tešku nepodnošljivost na terapiju, odobreno je da prijeđu u drugu liječenu skupinu.

U skupini koja je dobivala imatinib, bolesnici su liječeni dozom od 400 mg na dan. U IFN skupini, bolesnici su liječeni ciljanom dozom IFN od 5 MIU/m<sup>2</sup>/dan subkutano u kombinaciji sa subkutanim Ara-C u dozi od 20 mg/m<sup>2</sup>/dan u trajanju od 10 dana/mjesec.

Randomizirano je ukupno 1 106 bolesnika u skupine, pa je u svakoj bilo 553 ispitanika. Početne karakteristike bile su dobro uravnotežene između obje skupine. Prosječna je dob iznosila 51 godinu (u rasponu od 18-70 godina), kod čega je 21,9% bolesnika bilo  $\geq 60$  godina. Bilo je 59% muškaraca i 41% žena; 89,9% bijelaca i 4,7% crnaca.

Sedam godina nakon uključivanja posljednjeg bolesnika, prosječno trajanje prve linije liječenja bilo je 82 mjeseca u imatinib skupini, odnosno 8 mjeseci u IFN skupini. Prosječno trajanje druge linije liječenja za imatinib bilo je 64 mjeseca. Ukupno gledajući, prosječna vrijednost dnevne doze dane bolesnicima koji su primali prvu liniju liječenja imatinibom iznosila je  $406 \pm 76$  mg. Primarni cilj ispitivanja djelotvornosti bilo je preživljavanje bez progresije.

Progresija je definirana kao bilo koji od sljedećih događaja: progresija u ubrzanu fazu ili blastičnu krizu, smrt, gubitak CHR ili MCyR, ili u bolesnika koji ne postižu CHR povećanje vrijednosti WBC-a unatoč odgovarajućem terapijskom liječenju. Veliki citogenetski odgovor, hematološki odgovor, molekularni odgovor (procjena minimalnog zaostatka bolesti), vrijeme do ubrzane faze ili blastične krize i preživljavanje, glavni su sekundarni ciljevi. Odgovori su prikazani u Tablici 2.

**Tablica 2. Odgovor u ispitivanju novodijagnosticiranog CML-a (84-mjesečni podaci)**

(Najbolje stope odgovora)	Imatinib n=553	IFN+Ara-C n=553
<b>Hematološki odgovor</b>		
CHR stopa n (%) [95% CI]	534 (96,6%)* [94,7%, 97,9%]	313 (56,6%)* [52,4%, 60,8%]
<b>Citogenetski odgovor</b>		
Veliki odgovor n (%) [95% CI]	490 (88,6%)* [85,7%, 91,1%]	129 (23,3%)* [19,9%, 27,1%]
Potpuni citogenetski odgovor n (%)	456 (82,5%)*	64 (11,6%)*
Djelomični citogenetski odgovor n (%)	34 (6,1%)	65 (11,8%)
<b>Molekularni odgovor **</b>		
Veliki odgovor nakon 12 mjeseci (%)	153/305=50,2%	8/83=9,6%
Veliki odgovor nakon 24 mjeseca (%)	73/104=70,2%	3/12=25%
Veliki odgovor nakon 84 mjeseca (%)	102/116=87,9%	3/4=75%

\* p<0,001, Fischerov egzaktni test

\*\* postotci molekularnog odgovora temelje se na dostupnim uzorcima

**Kriteriji hematološkog odgovora (svi se odgovori moraju potvrditi nakon  $\geq 4$  sedmice):**

WBC  $< 10 \times 10^9/l$ , trombociti  $< 450 \times 10^9/l$ , mijelociti + metamijelociti  $< 5\%$  u krvi, nema blasta i promijelocita u krvi, bazofili  $< 20\%$ , nema ekstramedularne zahvaćenosti.

**Kriteriji citogenetskog odgovora:** potpun (0% Ph+ metafaza), djelomičan (1-35%), manji (36-65%) ili minimalan (66-95%). Veliki odgovor (0-35%) je kombinacija potpunih i djelomičnih odgovora.

**Kriteriji velikog molekularnog odgovora:** u perifernoj krvi, sniženje  $\geq 3$  logaritma u količini Bcr-Abl transkripcija (mjereno kvantitativnom PCR metodom u stvarnom vremenu pomoću reverzne

transkriptaze) u odnosu na standardiziranu osnovnu vrijednost.

Stope potpunog hematološkog odgovora, velikog citogenetskog odgovora (MCyR) i potpunog citogenetskog odgovora (CCyR) za prvu liniju liječenja procijenjene su korištenjem Kaplan-Meierovog pristupa, pri čemu su izostanci odgovora izostavljeni kod datuma zadnjeg pregleda. Korištenjem tog pristupa, procijenjene kumulativne stope odgovora za prvu liniju liječenja imatinibom su se poboljšale od 12 mjeseci do 84 mjeseca terapije kako slijedi: CHR od 96,4% do 98,4% i CCyR od 69,5% do 87,2%.

Nakon 7 godina praćenja, u imatinib skupini bilo je 93 (16,8%) događaja progresije: 37 (6,7%) je uključivalo progresiju u ubrzanu fazu/blastičnu krizu, 31 (5,6%) gubitak MCyR-a, 15 (2,7%) gubitak CHR ili povećanje WBC i 10 (1,8%) smrtnih slučajeva nevezanih uz CML. S druge strane, u IFN+Ara-C skupini bilo je 165 (29,8%) događaja, od kojih se 130 javilo tijekom prve linije liječenja IFN+Ara-C.

Procijenjena stopa bolesnika bez progresije u ubrzanu fazu ili blastičnu krizu nakon 84 mjeseca bila je značajno viša u imatinib skupini u usporedbi s IFN skupinom (92,5% u odnosu na 85,1%,  $p<0,001$ ). Godišnja stopa progresije u ubrzanu fazu ili blastičnu krizu smanjivala se s vremenom trajanja terapije i bila je manja od 1% godišnje u četvrtoj i petoj godini. Procijenjena stopa preživljavanja bez progresije nakon 84 mjeseca bila je 81,2% u imatinib skupini i 60,6% u kontrolnoj skupini ( $p<0,001$ ). Kod imatiniba su se godišnje stope progresije bilo koje vrste također smanjivale s vremenom.

Ukupno je umrlo 71 (12,8%) bolesnika iz imatinib skupine i 85 (15,4%) bolesnika iz IFN+Ara-C skupine. Nakon 84 mjeseca, procijenjeno ukupno preživljavanje iznosi 86,4% (83, 90) u odnosu na 83,3% (80, 87) u randomiziranoj imatinib, odnosno IFN +Ara-C skupini ( $p=0,073$ , log-rank test). Na to vrijeme-do-događaja kao cilj ispitivanja je snažno uticala visoka stopa prelazaka sa IFN +Ara-C na imatinib. Učinak liječenja imatinibom na preživljavanje u hroničnoj fazi novodijagnosticirane CML je dodatno ispitivan u retrospektivnoj analizi gore navedenih imatinib podataka uz primarne podatke iz drugog kliničkog ispitivanja faze III u kojem je primjenjivan IFN +Ara-C ( $n=325$ ) u identičnom režimu. U toj retrospektivnoj analizi pokazana je superiornost imatiniba nad IFN +Ara-C u ukupnom preživljavanju ( $p<0,001$ ); unutar 42 mjeseca, umrlo je 47 (8,5%) bolesnika na imatinibu i 63 (19,4%) bolesnika na IFN +Ara-C-u.

Stepen citogenetskog odgovora i molekularnog odgovora imao je jasan učinak na dugotrajne ishode u bolesnika na imatinibu. Dok je otprilike 96% bolesnika s CcyR-om, odnosno 93% bolesnika s PCyR-om nakon 12 mjeseci bilo bez progresije u ubrzanu fazu/blastičnu krizu nakon 84 mjeseca, samo je 81% bolesnika bez MCyR nakon 12 mjeseci bilo bez progresije u uznapredovali CML nakon 84 mjeseca ( $p<0,001$  ukupno,  $p=0,25$  između CCyR-a i PCyR-a). Za bolesnike sa smanjenjem Bcr-Abl transkripcije za najmanje 3 logaritma nakon 12 mjeseci, vjerovatnost zadržavanja stanja bez progresije u ubrzanu fazu/blastičnu krizu bila je 99% nakon 84 mjeseca. Slični nalazi nađeni su i na temelju analize pokazatelja nakon 18 mjeseci.

U ovom ispitivanju, dozvoljena su povišenja doze od 400 mg dnevno na 600 mg dnevno, zatim od 600 mg dnevno na 800 mg dnevno. Nakon 42 mjeseca praćenja, 11 bolesnika doživjelo je potvrđeni gubitak (unutar 4 sedmice) njihovog citogenetskog odgovora. Od tih 11 bolesnika, 4 bolesnika su prešla na višu dozu do 800 mg dnevno te ih je dvoje ponovno postiglo citogenetski odgovor (1 djelomični i 1 potpuni, a taj je također postigao i molekularni odgovor), dok je od 7 bolesnika koji nisu prešli na višu dozu samo jedan ponovno postigao potpuni citogenetski odgovor. Udio nekih nuspojava bio je viši u 40 bolesnika u kojih je doza povećana na 800 mg dnevno, u usporedbi s populacijom bolesnika prije povećanja doze ( $n=551$ ). Češće nuspojave su uključivale gastrointestinalna krvarenja, konjunktivitis i povišenje transaminaza ili bilirubina. Ostale nuspojave zabilježene su s nižom ili istom učestalošću.

#### *Hronična faza, neuspjeh interferona*

532 odrasla bolesnika liječena su početnom dozom od 400 mg. Bolesnici su bili raspoređeni u tri glavne kategorije: hematološki neuspjeh (29%), citogenetski neuspjeh (35%) ili nepodnošenje interferona (36%). Bolesnici su prethodno primali IFN terapiju u prosječnom trajanju od 14 mjeseci u dozama  $\geq 25 \times 10^6$  IJ/sedmično i svi su bili u završnoj hroničnoj fazi, s prosječnim vremenom od postavljanja dijagnoze od 32 mjeseca. Primarna varijabla djelotvornosti ispitivanja bila je stopa velikog citogenetskog odgovora (potpuni plus djelomični odgovor, 0 do 35% Ph+ metafaza u koštanoj srži).

U ovom je ispitivanju kod 65% bolesnika postignut veliki citogenetski odgovor koji je bio potpun u 53%

(potvrđeno 43%) bolesnika (Tablica 3). Potpuni je hematološki odgovor postignut u 95% bolesnika.

#### *Ubrzana faza*

Uključeno je 235 odraslih bolesnika s bolešću u ubrzanoj fazi. Prvih je 77 bolesnika počelo s dozom od 400 mg, protokol je naknadno promijenjen tako da je dozvoljavao veće doziranje, pa je ostalih 158 bolesnika započelo s dozom od 600 mg.

Primarna varijabla djelotvornosti bila je razina hematološkog odgovora, koja je zabilježena bilo kao potpuni hematološki odgovor, bez dokaza leukemije (t.j. klirens blasta iz koštane srži i krvi, ali bez potpunog oporavka periferne krvi kao kod potpuni odgovora) ili kao vraćanje na hroničnu fazu CML. Potvrđeni hematološki odgovor je postignut u 71,5 % bolesnika (Tablica 3).

Važno je napomenuti da je 27,7% bolesnika također postiglo veliki citogenetski odgovor koji je bio potpun u 20,4% (potvrđeno 16%) bolesnika. Za bolesnike liječene dozom od 600 mg, trenutne procjene za prosječnu vrijednost preživljavanja bez progresije te ukupno preživljavanje iznose 22,9, odnosno 42,5 mjeseca.

#### *Mijeloična blastična kriza*

U ispitivanje je uključeno 260 bolesnika s mijeloičnom blastičnom krizom. Njih je 95 (37%) prethodno primilo hemoterapiju zbog liječenja bilo ubrzane faze, bilo blastične krize ("prethodno liječeni bolesnici"), a 165 (63%) ispitanih nije ("neliječeni bolesnici"). Kod prvih 37 bolesnika liječenje je započelo dozom od 400 mg, protokol je naknadno promijenjen tako da je dozvoljavao veće doziranje, pa je ostalih 223 bolesnika započelo s dozom od 600 mg.

Primarna varijabla djelotvornosti bila je razina hematološkog odgovora, koja je zabilježena ili kao potpuni hematološki odgovor, bez dokaza leukemije ili kao vraćanje na hroničnu fazu CML, uz primjenu istih kriterija kao i kod ispitivanja u ubrzanoj fazi. U tom je ispitivanju 31% bolesnika postiglo hematološki odgovor (36% u skupini prethodno neliječenih bolesnika i 22% u skupini prethodno liječenih bolesnika). Stopa odgovora također je bila viša u bolesnika koji su liječeni s dozom od 600 mg (33%) u usporedbi s bolesnicima koji su liječeni s 400 mg (16%, p=0,0220). Trenutna procjena prosječnog preživljavanja prethodno neliječenih i liječenih bolesnika iznosila je 7,7, odnosno 4,7 mjeseci.

#### *Limfatična blastična kriza*

U ispitivanjima faze I uključen je ograničeni broj bolesnika (n=10). Stopa hematološkog odgovora bila je 70% uz trajanje od 2 do 3 mjeseca.

**Tablica 3. Odgovor u ispitivanjima CML-a u odraslih**

	Ispitivanje 0110 37-mjesečni podaci Hronična faza, neuspjeh IFN terapije (n=532)	Ispitivanje 0109 40,5-mjesečni podaci Ubrzana faza (n=235)	Ispitivanje 0102 38-mjesečni podaci Mijeloična blastična kriza (n=260)
% bolesnika (CI95%)			
Hematološki odgovor <sup>1</sup>			
Potpuni hematološki odgovor (eng. Complete haematological response, CHR)	95% (92,3-96,3) 95%	71% (65,3-77,2) 42%	31% (25,2-36,8) 8%
Nema dokaza leukemije (eng. No evidence of leukaemia, NEL)	nije primjenjivo	12%	5%
Povratak na hroničnu fazu (eng. Return to chronic phase, RTC)	nije primjenjivo	17%	18%
Veliki citogenetski odgovor <sup>2</sup>			
Potpuni (Potvrđeni <sup>3</sup> ) [95% CI] Djelomični	65% (61,2-69,5) 53% (43%) [38,6-47,2] 12%	28% (22,0-33,9) 20% (16%) [11,3-21,0] 7%	15% (11,2-20,4) 7% (2%) [0,6-4,4] 8%
<sup>1</sup> Kriteriji hematološkog odgovora (svi se odgovori moraju potvrditi nakon ≥ 4 sedmice): CHR: Ispitivanje 0110 [WBC(leukociti) < 10 x 10 <sup>9</sup> /l, trombociti < 450 x 10 <sup>9</sup> /l, mijelociti + metamijelociti < 5% u krvi, bez blasta i promijelocita u krvi, bazofili < 20%, nema ekstramedularne zahvaćenosti], a u ispitivanjima 0102 i 0109 [ANC ≥ 1,5 x 10 <sup>9</sup> /l, trombociti ≥ 100 x 10 <sup>9</sup> /l, bez blasta u krvi, blasti u BM < 5% i nema ekstramedularne bolesti] NEL Isti kriteriji kao za CHR, ali ANC ≥ 1 x 10 <sup>9</sup> /l i trombociti ≥ 20 x 10 <sup>9</sup> /l (samo za 0102 i 0109)			

RTC < 15% blasta u BM i PB, < 30% blasti + promijeloci u BM i PB, < 20% bazofili u PB, nema ekstramedularne bolesti osim u slezeni i jetri (samo za 0102 i 0109).

BM = koštana srž (eng. bone marrow), PB = periferna krv (eng. peripheral blood)

## **2 Kriteriji citogenetskog odgovora:**

Veliki odgovor je kombinacija potpunih i djelomičnih odgovora: potpuni (0% Ph+ metafaza), djelomični (1-35%)

<sup>3</sup> Potpuni citogenetski odgovor potvrđen je drugom citogenetskom procjenom koštane srži koja je provedena najmanje jedan mjesec nakon početnog ispitivanja koštane srži.

### *Pedijatrijski bolesnici*

U kliničko ispitivanje faze I s povišenjem doze, uključeno je ukupno 26 pedijatrijskih bolesnika u dobi < 18 godina bilo s hroničnom fazom CML (n=11), bilo s CML u blastičnoj krizi ili Ph+ akutnim leukemijama (n=15). To je bila populacija bolesnika koja je ranije intenzivno liječena, budući da je kod 46% ranije izvršena transplantacija koštane srži (BMT), a 73% primilo je hemoterapiju s više lijekova. Bolesnici su liječeni dozama imatiniba od 260 mg/m<sup>2</sup>/dan (n=5), 340 mg/m<sup>2</sup>/dan (n=9), 440 mg/m<sup>2</sup>/dan (n=7) te 570 mg/m<sup>2</sup>/dan (n=5). Od 9 bolesnika s hroničnom fazom CML i raspoloživim citogenetskim podacima, 4 (44%) i 3 (33%) je postiglo potpuni, odnosno djelomični citogenetski odgovor za stopu MCyR od 77%.

Ukupno je 51 pedijatrijskih bolesnika s novodijagnosticiranim i neliječenim CML-om u hroničnoj fazi uključeno u otvoreno, multicentrično, kliničko ispitivanje faze II s jednom skupinom. Bolesnici su liječeni s 340 mg/m<sup>2</sup>/dan imatiniba, bez prekida u odsutnosti toksičnosti vezane uz dozu. Liječenje imatinibom izazvalo je brzi odgovor u novodijagnosticiranih pedijatrijskih CML bolesnika sa CHR-om od 78% nakon 8 sedmica terapije. Visoka stopa CHR praćena je razvojem potpunog citogenetskog odgovora (CCyR) od 65% što je usporedivo s rezultatima dobivenim u odraslih. Osim toga, djelomični citogenetski odgovor (PCyR) uočen je u 16%, a veliki citogenetski odgovor (MCyR) u 81% bolesnika. Većina bolesnika koja je postigla CCyR razvila je CCyR između 3 i 10 mjeseci, uz prosječno vrijeme do odgovora od 5,6 mjeseci temeljeno na Kaplan-Meierovoj procjeni.

Europska agencija za lijekove ukinula je obvezu dostavljanja rezultata ispitivanja imatiniba u bilo koje podskupine unutar pedijatrijske populacije s hroničnom mijeloičnom leukemijom pozitivnom na Philadelphia kromosom (translokacija bcr-abl) (za informacije o pedijatrijskoj primjeni vidjeti dio 4.2).

### Klinička ispitivanja kod Ph+ ALL

#### *Novodijagnosticirani Ph+ ALL*

U kontroliranom ispitivanju (ADE10) imatiniba u odnosu na hemoterapiju u 55 novodijagnosticiranih bolesnika u dobi od 55 godina i više, imatinib korišten samostalno izazvao je značajno višu stopu potpunog hematološkog odgovora nego hemoterapija (96,3% u odnosu na 50%; p=0,0001). Kada je terapija imatinibom primijenjena na bolesnicima koji nisu odgovarali ili su slabo odgovarali na hemoterapiju, 9 od 11 bolesnika (81,8%) postiglo je potpuni hematološki odgovor. Ovaj klinički učinak povezan je s većim smanjenjem u bcr-abl transkripciji u bolesnika liječenih imatinibom, nego u skupini koja je primala hemoterapiju, nakon 2 sedmice terapije (p=0,02). Svi su bolesnici primili imatinib i konsolidacijsku hemoterapiju (vidjeti Tablicu 4) nakon indukcije, a razine bcr-abl transkripcije bile su identične u dvije skupine nakon 8 sedmica. Kao što se očekivalo na temelju dizajna ispitivanja, nije uočena razlika u trajanju remisije, preživljavanju bez bolesti ili ukupnom preživljavanju, premda su bolesnici s potpunim molekularnim odgovorom i s minimalnom rezidualnom bolešću imali bolji ishod u smislu trajanja remisije (p=0,01) i preživljavanja bez bolesti (p=0,02).

Rezultati uočeni u populaciji od 211 novodijagnosticiranih Ph+ ALL bolesnika u četiri nekontrolirana klinička ispitivanja (AAU02, ADE04, AJP01 i AUS01) su u skladu s gore opisanim rezultatima. Imatinib u kombinaciji s inducijskom hemoterapijom (vidjeti Tablicu 4) rezultira postizanjem potpunog hematološkog odgovora od 93% (147 od 158 procijenjena bolesnika) i velikog citogenetskog odgovora od 90% (19 od 21 bolesnika koji se mogu procijeniti). Potpuni molekularni odgovor postignut je u 48% (49 od 102 procijenjena bolesnika). Preživljavanje bez bolesti (eng. disease-free survival, DFS) i ukupno preživljavanje (eng. overall survival, OS) stalno su premašivali jednu godinu te su bili superiorni nad prethodnim kontrolama (DFS p<0,001; OS p<0,0001) u dva klinička ispitivanja (AJP01 i AUS01).

**Tablica 4. Režim hemoterapije korišten u kombinaciji s imatinibom**

Ispitivanje ADE10	
Predfaza	DEX 10 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-5; CP 200 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 3, 4, 5; MTX 12 mg intratekalno, dan 1

Indukcija remisije	DEX 10 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 6-7, 13-16; VCR 1 mg i.v., dani 7, 14; IDA 8 mg/m <sup>2</sup> i.v. (0,5 h), dani 7, 8, 14, 15; CP 500 mg/m <sup>2</sup> i.v.(1 h) dan 1; Ara-C 60 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 22-25, 29-32
Konsolidacijska terapija I, III, V	MTX 500 mg/m <sup>2</sup> i.v. (24 h), dani 1, 15; 6-MP 25 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-20
Konsolidacijska terapija II, IV	Ara-C 75 mg/m <sup>2</sup> i.v. (1 h), dani 1-5; VM26 60 mg/m <sup>2</sup> i.v. (1 h), dani 1-5
<b>Ispitivanje AAU02</b>	
Indukcijska terapija ( <i>de novo</i> Ph+ ALL)	Daunorubicin 30 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 1-3, 15-16; VCR 2 mg ukupna doza i.v., dani 1, 8, 15, 22; CP 750 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 1, 8; Prednizon 60 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-7, 15-21; IDA 9 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-28; MTX 15 mg intratekalno, dani 1, 8, 15, 22; Ara-C 40 mg intratekalno, dani 1, 8, 15, 22; Metilprednizolon 40 mg intratekalno, dani 1, 8, 15, 22
Konsolidacija ( <i>de novo</i> Ph+ ALL)	Ara-C 1000 mg/m <sup>2</sup> /12 h i.v.(3 h), dani 1-4; Mitoksantron 10 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 3-5; MTX 15 mg intratekalno, dan 1; metilprednizolon 40 mg intratekalno, dan 1
<b>Ispitivanje ADE04</b>	
Predfaza	DEX 10 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-5; CP 200 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 3-5; MTX 15 mg intratekalno, dan 1
Indukcijska terapija I	DEX 10 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-5; VCR 2 mg i.v., dani 6, 13, 20; daunorubicin 45 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 6-7, 13-14
Indukcijska terapija II	CP 1 g/m <sup>2</sup> i.v. (1 h), dani 26, 46; Ara-C 75 mg/m <sup>2</sup> i.v. (1 h), dani 28-31, 35-38, 42-45; 6-MP 60 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 26-46
Konsolidacijska terapija	DEX 10 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-5; Vindezin 3 mg/m <sup>2</sup> i.v., dan 1; MTX 1,5 g/m <sup>2</sup> i.v. (24 h), dan 1; Etopozid 250 mg/m <sup>2</sup> i.v. (1 h) dani 4-5; Ara-C 2x 2 g/m <sup>2</sup> i.v. (3 h, q 12 h), dan 5
<b>Ispitivanje AJP01</b>	
Indukcijska terapija	CP 1,2 g/m <sup>2</sup> i.v. (3 h), dan 1; Daunorubicin 60 mg/m <sup>2</sup> i.v. (1 h), dani 1-3; Vinkristin 1,3 mg/m <sup>2</sup> i.v., dani 1, 8, 15, 21; Prednizolon 60 mg/m <sup>2</sup> /dan oralno
Konsolidacijska terapija	Izmjenični tok hemoterapije: visoka doza hemoterapije s MTX 1 g/m <sup>2</sup> i.v. (24 h), dan 1, i Ara-C 2 g/m <sup>2</sup> i.v. (q 12 h), dani 2-3, kroz 4 ciklusa
Održavanje	VCR 1,3 g/m <sup>2</sup> i.v., dan 1; Prednizolon 60 mg/m <sup>2</sup> oralno, dani 1-5
<b>Ispitivanje AUS01</b>	
Indukcijsko-konsolidacijska terapija	Hiper-CVAD režim: CP 300 mg/m <sup>2</sup> i.v. (3 h, q 12 h), dani 1-3; Vinkristin 2 mg i.v., dani 4, 11; Doksorubicin 50 mg/m <sup>2</sup> i.v. (24 h), dan 4; DEX 40 mg/dan na dane 1-4 i 11-14, naizmjenično s MTX 1 g/m <sup>2</sup> i.v. (24 h), dan 1, Ara-C 1 g/m <sup>2</sup> i.v. (2 h, q 12 h), dani 2-3 (ukupno 8 ciklusa)
Održavanje	VCR 2 mg i.v. mjesечно kroz 13 mjeseci; Prednizolon 200 mg oralno, 5 dana mjesечно kroz 13 mjeseci
Svi režimi liječenja uključuju primjenu steroida radi CNS profilakse.	
Ara-C: citozin arabinozid; CP: ciklofosfamid; DEX: deksametazon; MTX: metotreksat; 6-MP: 6-merkaptopurin VM26: tenipozid; VCR: vinkristin; IDA: idarubicin; i.v.: intravenski	

#### *Pedijatrijski bolesnici*

U ispitivanju I2301, ukupno su 93 pedijatrijska, adolescentna i mlada odrasla bolesnika (u dobi od 1 do

22 godine) s Ph+ ALL bila uvrštena u otvoreno, multicentrično, sekvencijsko kohortno, nerandomizirano ispitivanje faze III u kojem su primali imatinib ( $340 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ ) u kombinaciji s intenzivnom kemoterapijom nakon induksijskog liječenja. Imatinib je povremeno primjenjivan, u kohortama 1-5, uz progresivno produljenje i raniji početak primjene imatiniba od jedne do druge kohorte; kohorta 1 primala je najmanji intenzitet, a kohorta 5 primala je najveći intenzitet imatiniba (najdulje trajanje u danima kontinuiranog uzimanja dnevne doze imatiniba tijekom prvih ciklusa kemoterapije. Stalna svakodnevna izloženost imatinibu u ranoj fazi liječenja u kombinaciji s kemoterapijom dovela je u bolesnika iz kohorte 5 ( $n=50$ ) do poboljšanja stope 4-godišnjeg preživljavanja bez događaja (EFS) u usporedbi s bolesnicima iz kontrolne kohorte ( $n=120$ ), koji su primali standardnu kemoterapiju bez imatiniba (69,6% u odnosu na 31,6%). Procijenjeno 4-godišnje ukupno preživljavanje u kohorti 5 bilo je 83,6% u usporedbi s 44,8% u kontrolnoj kohorti. 20 od 50 (40%) bolesnika u kohorti 5 dobilo je transplantatirane hematopoetske matične stanice.

**Tablica 5. Režim kemoterapije korišten u kombinaciji s imatinibom u ispitivanju I2301**

Konsolidacijska terapija 1 (3 tjedna)	VP-16 ( $100 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ , i.v.): dani 1-5 Ifosfamid ( $1,8 \text{ g/m}^2/\text{dan}$ , i.v.): dani 1-5 MESNA ( $360 \text{ mg/m}^2/\text{doza}$ svaka 3h, x 8 doza/dan, i.v.): dani 1-5 G-CSF ( $5 \mu\text{g/kg}$ , s.c.): dani 6-15 ili do porasta ABN (apsolutni broj neutrofila) $> 1500$ nakon najniže izmjerene vrijednosti i.t. Metotreksat (prilagođen dobi): SAMO na dan 1 trostruka i.t. terapija (prilagođena dobi): dan 8,15
Konsolidacijska terapija 2 (3 tjedna)	Metotreksat ( $5 \text{ g/m}^2$ kroz 24 sata, i.v.): dan 1 Leucovorin ( $75 \text{ mg/ m}^2$ 36. sat, i.v.; $15 \text{ mg/ m}^2$ i.v. ili posvakih 6h x 6 doza)iii: dani 2 i 3 Trostruka i.t. terapija (prilagođena dobi): dan 1 ARA-C ( $3 \text{ g/ m}^2/\text{doza}$ svakih 12 h x 4, i.v.): dani 2 i 3 G-CSF ( $5 \mu\text{g/kg}$ , s.c.): dani 4-13 ili do porasta ABN $> 1500$ nakon najniže izmjerene vrijednosti
Reindukcijska terapija 1 (3 tjedna)	VCR ( $1,5 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ , i.v.): dani 1, 8 i 15 DAUN ( $45 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ bolus, i.v.): dani 1 i 2 CPM ( $250 \text{ mg/ m}^2/\text{doza}$ svakih 12h x 4 doze, i.v.): dani 3 i 4 PEG-ASP ( $2500 \text{ IU/ m}^2$ , i.m.): dan 4 G-CSF ( $5 \mu\text{g/kg}$ , s.c.): dani 5-14 ili do porasta ABN $> 1500$ nakon najniže izmjerene vrijednosti Trostruka i.t. terapija (prilagođena dobi): dani 1 i 15 DEX ( $6 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ , p.o.): dani 1-7 i 15-21
Intenzifikacijska terapija 1 (9 tjedna)	Metotreksat ( $5 \text{ g/ m}^2$ tijekom 24 sata, i.v.): dani 1 i 15 Leucovorin ( $75 \text{ mg/ m}^2$ 36. sat, i.v.; $15 \text{ mg/ m}^2$ i.v. ili p.o. svakih 6h x 6 doza)iii: dani 2, 3, 16 i 17 Trostruka i.t. terapija (prilagođena dobi): dani 1 i 22 VP-16 ( $100 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ , i.v.): dani 22-26 CPM ( $300 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ , i.v.): dani 22-26 MESNA ( $150 \text{ mg/ m}^2/\text{dan}$ , i.v.): dani 22-26 G-CSF ( $5 \mu\text{g/kg}$ , s.c.): dani 27-36 ili do porasta ABN $> 1500$ nakon najniže izmjerene vrijednosti ARA-C ( $3 \text{ g/ m}^2$ , q12h, i.v.): dani 43, 44 L-ASP ( $6000 \text{ IU/ m}^2$ , i.m.): dan 44

Reindukcijska terapija 2 (3 tjedna)	VCR (1,5 mg/ m <sup>2</sup> /dan, i.v.): dani 1, 8 i 15 DAUN (45 mg/ m <sup>2</sup> /dan bolus, i.v.): dani 1 i 2 CPM (250 mg/ m <sup>2</sup> /doza svakih 12h x 4 doze, i.v.): dani 3 i 4 PEG-ASP (2500 IU/ m <sup>2</sup> , i.m.): dan 4 G-CSF (5 µg/kg, s.c.): dani 5-14 ili do porasta ABN >1500 nakon najniže izmjerene vrijednosti Trostruka i.t. terapija (prilagođena dobi): dani 1 i 15 DEX (6 mg/ m <sup>2</sup> /dan, p.o.): dani 1-7 i 15-21
Intenzifikacijska terapija 2 (9 tjedna)	Metotreksat (5 g/ m <sup>2</sup> kroz 24 sata, i.v.): dani 1 i 15 Leucovorin (75 mg/ m <sup>2</sup> 36. sat, i.v.; 15 mg/ m <sup>2</sup> i.v. ili p.o. svakih 6h x 6 doza)iii: dani 2, 3, 16 i 17 Trostruka i.t. terapija (prilagođena dobi): dani 1 i 22 VP-16 (100 mg/ m <sup>2</sup> /dan, i.v.): dani 22-26 CPM (300 mg/ m <sup>2</sup> /dan, i.v.): dani 22-26 MESNA (150 mg/ m <sup>2</sup> /dan, i.v.): dani 22-26 G-CSF (5 µg/kg, s.c.): dani 27-36 do porasta ABN >1500 nakon najniže izmjerene vrijednosti ARA-C (3 g/ m <sup>2</sup> , svakih 12h, i.v.): dani 43, 44 L-ASP (6000 IU/ m <sup>2</sup> , i.m.): dani 44
Održavanje (8-tjedni ciklusi) Ciklusi 1-4	MTX (5 g/ m <sup>2</sup> tijekom 24 sata, i.v.): dan 1 Leucovorin (75 mg/ m <sup>2</sup> 36. sat, i.v.; 15 mg/ m <sup>2</sup> i.v. ili p.o. svakih 6h x 6 doza)iii: dani 2 i 3 Trostruka i.t. terapija (prilagođena dobi): dani 1, 29 VCR (1,5 mg/ m <sup>2</sup> , i.v.): dani 1, 29 DEX (6 mg/ m <sup>2</sup> /dan p.o.): dani 1-5; 29-33 6-MP (75 mg/ m <sup>2</sup> /dan, p.o.): dani 8-28 Metotreksat (20 mg/ m <sup>2</sup> /tjedan, p.o.): dani 8, 15, 22 VP-16 (100 mg/ m <sup>2</sup> , i.v.): dani 29-33 CPM (300 mg/ m <sup>2</sup> , i.v.): dani 29-33 MESNA i.v. dani 29-33 G-CSF (5 µg/kg, s.c.): dani 34-43
Održavanje (8-tjedni ciklusi) Ciklus 5	Kranijalno zračenje (samo blok br. 5) 12 Gy u 8 frakcija za sve bolesnike koji su CNS1 i CNS2 u trenutku dijagnoze 18 Gy u 10 frakcija za sve bolesnike koji su CNS3 u trenutku dijagnoze VCR (1,5 mg/ m <sup>2</sup> /dan, i.v.): dani 1, 29 DEX (6 mg/ m <sup>2</sup> /dan, p.o.): dani 1-5; 29-33 6-MP (75 mg/ m <sup>2</sup> /dan, p.o.): dani 11-56 (Uskraćivanje 6-MP tijekom 6-10 dana kranijalnog zračenja s početkom na dan 1 ciklusa 5. Započnite sa 6-MP 1. dana nakon završetka kranijalnog zračenja.) Metotreksat (20 mg/ m <sup>2</sup> /tjedan, p.o.): dani 8, 15, 22, 29, 36, 43, 50
Održavanje (8-tjedni ciklusi) Ciklusi 6-12	VCR (1,5 mg/ m <sup>2</sup> /dan, i.v.): dani 1, 29 DEX (6 mg/ m <sup>2</sup> /dan, p.o.): dani 1-5; 29-33 6-MP (75 mg/ m <sup>2</sup> /dan, p.o.): dani 1-56 Metotreksat (20 mg/ m <sup>2</sup> /tjedan, p.o.): dani 1, 8, 15, 22, 29, 36, 43,

G-CSF = faktor stimulacije rasta granulocita, VP-16 = etopozid, MTX = metotreksat, i.v. = intravenozno, s.c. = subkutano, i.t. = intratekalno, p.o. = oralno, i.m. = intramuskularno, ARA-C = citarabin, CPM = ciklofosfamid, VCR = vinkristin, DEX = deksametazon, DAUN = daunorubicin, 6-MP = 6-merkaptopurin, E.Coli L-ASP = L-asparaginaza, PEG-ASP = PEGasparaginaza, MESNA= 2-merkaptetoetan sulfonat natrij, iii= ili dok razina MTX nije < 0,1 µM, , Gy= Gray

AIT07 ispitivanje bilo je multicentričko, otvoreno, randomizirano ispitivanje faze II/III koje je obuhvaćalo 128 bolesnika (1 do < 18 godina) liječenih imatinibom u kombinaciji s kemoterapijom. Podaci o

sigurnosti primjene iz ovog ispitivanja u skladu su sa sigurnosnim profilom imatiniba u bolesnika s Ph+ ALL..

#### ***Recidivirajući ili refraktorni Ph+ ALL***

Kada je imatinib samostalno korišten u bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim Ph+ ALL-om, rezultirao je odgovorom u 53 od 411 procijenjenih bolesnika, sa stopom hematološkog odgovora od 30% (9% potpuni) i stopom velikog citogenetskog odgovora od 23% (napomena, od 411 bolesnika, 353 liječeno je u proširenom pristupnom programu bez prikupljenih podataka o primarnom odgovoru). Prosječno vrijeme do progresije u ukupnoj populaciji od 411 bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim Ph+ ALL-om kretalo se od 2,6 do 3,1 mjesec, a prosječno ukupno preživljavanje kod 401 procijenjenog bolesnika kretalo se od 4,9 do 9 mjeseci. Podaci su bili slični kada su ponovno analizirani kako bi uključili samo one bolesnike u dobi od 55 godina ili starije.

#### **Klinička ispitivanja kod MDS/MPD**

Iskustvo s imatinibom u ovoj indikaciji je vrlo ograničeno te se temelji na hematološkom i citogenetskom odgovoru. Ne postoje kontrolirana klinička ispitivanja koja pokazuju kliničku korist ili povećano preživljavanje. Provedeno je jedno otvoreno, multicentrično kliničko ispitivanje faze II (ispitivanje B2225) za ispitivanje imatiniba u raznim populacijama bolesnika koji imaju bolesti opasne po život vezane uz Abl, Kit ili PDGFR protein tirozin kinaze. Ovo je kliničko ispitivanje uključivalo 7 bolesnika s MDS/MPD koji su liječeni imatinibom 400 mg dnevno. Tri bolesnika imala su potpuni hematološki odgovor (CHR), a jedan bolesnik je imao djelomičan hematološki odgovor (PHR). U vrijeme početne analize, kod tri od četiri bolesnika s utvrđenom PDGFR preraspodjelom gena razvio se hematološki odgovor (2 CHR i 1 PHR). Starost tih bolesnika se kretala od 20 do 72 godine.

Proveden je opservacijski registar (ispitivanje L2401) da bi se prikupili podaci o dugoročnoj sigurnosti primjene i djelotvornosti u bolesnika s mijeloproliferativnim novotvorinama s PDGFR-β preraspodjelom, a koji su liječeni imatinibom. 23 bolesnika uključena u ovaj registar primala su imatinib s medijanom dnevne doze od 264 mg (raspon: 100 do 400 mg) i medijanom vremena trajanja od 7,2 godine (raspon od 0,1 do 12,7 godina). Zbog opservacijske prirode ovog registra, podaci hematološke, citogenetske i molekularne procjene bili su dostupni za 22, 9 odnosno 17 od 23 uključena bolesnika. Uz konzervativnu pretpostavku da bolesnici kod kojih nedostaju podaci nisu odgovorili na terapiju, CHR je zabilježen u 20/23 (87%) bolesnika, CCyR u 9/23 (39,1%) bolesnika odnosno MR (engl. *molecular response*) u 11/23 (47,8%) bolesnika. Kad se stopa odgovora računa u bolesnika s barem jednom valjanom procjenom, stopa odgovora za CHR, CCyR i MR bila je 20/22 (90,9%), 9/9 (100%) odnosno 11/17 (64,7%).

Osim toga, dodatnih 24 bolesnika s MDS/MPD-om zabilježena su u 13 publikacija. 21 bolesnik je liječen imatinibom od 400 mg dnevno, dok su preostala 3 bolesnika primala niže doze. U jedanaest bolesnika otkriveno su preraspodjele PDGFR gena, od kojih je 9 postiglo CHR, a 1 PHR. Starost tih bolesnika se kretala od 2 do 79 godina. U nedavnoj publikaciji, novije informacije o 6 od tih 11 bolesnika otkrile su da su svi ti bolesnici ostali u citogenetskoj remisiji (raspon 32-38 mjeseci). Ista publikacija je objavila i podatke dugotrajnog praćenja od 12 MDS/MPD bolesnika s preraspodjelom PDGFR gena (5 bolesnika iz ispitivanja B2225). Ti su bolesnici primali imatinib tijekom prosječno 47 mjeseci (raspon 24 dana - 60 mjeseci). U 6 od tih bolesnika praćenje sada premašuje 4 godine. Jedanaest bolesnika postiglo je brzi CHR; deset je imalo potpun nestanak citogenetskih abnormalnosti te smanjenje ili nestanak fizijskih transkripcija mjereno RT-PCR-om. Hematološki i citogenetski odgovori održali su se tijekom prosječno 49 mjeseci (raspon 19-60), odnosno 47 mjeseci (raspon 16-59). Ukupno preživljavanje iznosilo je 65 mjeseci od dijagnoze (raspon 25-234). Primjena imatiniba na bolesnicima bez genetske translokacije općenito ne rezultira poboljšanjem.

Ne postoje kontrolirana ispitivanja u pedijatrijskim bolesnika s MDS/MPD-om. U 4 publikacije zabilježeno je pet (5) bolesnika s MDS/MPD-om povezanim s preraspodjelom PDGFR gena. Dob ovih bolesnika bila je u rasponu od 3 mjeseca do 4 godine, a imatinib se primjenjivao u dozi 50 mg dnevno ili su doze bile u rasponu od 92,5 do 340 mg/m<sup>2</sup> dnevno. Svi su bolesnici postigli potpuni hematološki odgovor, citogenetski odgovor i/ili klinički odgovor.

#### **Klinička ispitivanja kod HES/CEL**

Provedeno je jedno otvoreno, multicentrično kliničko ispitivanje faze II (ispitivanje B2225) za ispitivanje imatiniba u raznim populacijama bolesnika koji imaju bolesti opasne po život vezane uz Abl, Kit ili PDGFR protein tirozin kinaze. U tom kliničkom ispitivanju, 14 bolesnika s HES/CEL-om je liječeno imatinibom od 100 mg do 1000 mg dnevno. Dodatnih 162 bolesnika s HES/CEL-om, zabilježenih u 35 objavljenih prikaza slučajeva i serija slučajeva, primalo je imatinib u dozama od 75 mg do 800 mg dnevno. Citogenetske abnormalnosti procijenjene su u 117 bolesnika od ukupne populacije od 176. U

61 od tih 117 bolesnika identificirana je FIP1L1-PDGFR $\alpha$  fuzijska kinaza. Dodatna četiri HES bolesnika su otkrivena kao FIP1L1-PDGFR $\alpha$ -pozitivni u druga 3 objavljena slučaja. Svih 65 bolesnika s pozitivnom FIP1L1-PDGFR $\alpha$  fuzijskom kinazom postiglo je CHR koji se održavao mjesecima (raspon od 1+ do 44+ mjeseci izostavljen u trenutku izvještavanja). Kao što je zabilježeno u nedavnoj publikaciji, 21 od tih 65 bolesnika također je postiglo potpunu molekularnu remisiju s prosjekom praćenja od 28 mjeseci (raspon 13-67 mjeseci). Starost tih bolesnika kretala se od 25 do 72 godine. Dodatno, ispitivači su u prikazima slučajeva zabilježili i poboljšanja u simptomatologiji i drugim abnormalnostima disfunkcije organa. Poboljšanja su zabilježena u srčanom, živčanom tkivu, koži/potkožnom tkivu, dišnom sistemu/prsištu/sredopršju, mišićno-koštanom/vezivnom tkivu/krvožilnom i probavnom organskom sistemu.

Ne postoje kontrolirana ispitivanja u pedijatrijskim bolesnikama s HES/CEL. U tri publikacije zabilježena su tri (3) bolesnika s HES i CEL povezanim s preraspodjelom PDGFR gena. Dob ovih bolesnika bila je u rasponu od 2 do 16 godina, a imatinib se primjenjivao u dozi 300 mg/m<sup>2</sup> dnevno ili dozama u rasponu od 200 do 400 mg dnevno. Svi su bolesnici postigli potpuni hematološki odgovor, potpuni citogenetski odgovor i ili potpuni molekularni odgovor.

#### Klinička ispitivanja kod inoperabilnog i ili metastazirajućeg GIST

U bolesnika s inoperabilnim ili metastazirajućim malignim gastrointestinalnim stromalnim tumorima (GIST) provedeno je jedno otvoreno, randomizirano, nekontrolirano, multinacionalno ispitivanje faze II. U to je ispitivanje uključeno i randomizirano 147 bolesnika kako bi dnevno primali 400 mg ili 600 mg oralno tijekom razdoblja do 36 mjeseci. Dob tih bolesnika kretala se od 18 do 83 godine, a imali su patološku dijagnozu Kit-pozitivnog malignog GIST koji je bio inoperabilan i ili metastatski. Nakon pronalaska antiga, imunohistokemijske pretrage su rutinski provedene s Kit protutijelom (A-4502, poliklonski antiserum kunića, 1:100; DAKO Corporation, Carpinteria, Kalifornija) prema analizi metodom kompleksa avidin-biotin-peroksidaze.

Primarni dokaz djelotvornosti temeljio se na objektivnim stopama odgovora. Za tumore je bilo potrebno da se mogu mjeriti na barem jednom mjestu bolesti, a karakterizacija odgovora temeljila se na kriterijima grupacije Southwestern Oncology Group (SWOG). Rezultati su prikazani u Tablici 6.

**Tablica 6. Najbolji tumorski odgovor u ispitivanju STIB2222 (GIST)**

Najbolji odgovor	Sve doze (n=147) 400 mg (n=73) 600 mg (n=74) n (%)
Potpuni odgovor	1(0,7)
Djelomični odgovor	98 (66,7)
Stabilna bolest	23 (15,6)
Progresija bolesti	18 (12,2)
Neprocijenjeno	5 (3,4)
Nepoznato	2 (1,4)

Nije bilo razlika u stopama odgovora između dvije dozirne skupine. Značajan broj bolesnika koji je imao stabilnu bolest u vrijeme prethodne analize je postigao djelomičan odgovor s dužim liječenjem (prosječno praćenje od 31 mjesec). Prosječno vrijeme do odgovora bilo je 13 sedmica (95% CI 12-23). Prosječno vrijeme do neuspjeha liječenja u bolesnika koji su odgovorili na terapiju bilo je 122 sedmice (95% CI 106-147), odnosno 84 sedmice (95% CI 71-109) u ukupno ispitivanoj populaciji. Prosječna vrijednost ukupnog preživljavanja nije dosegnuta. Kaplan-Meierova procjena za preživljavanje nakon 36-mjesečnog praćenja iznosila je 68%.

U dva klinička ispitivanja (ispitivanje B2222 i intergrupno ispitivanje S0033) dnevna doza imatiniba je povećana do 800 mg u bolesnika u kojih je došlo do progresije pri nižim dnevnim dozama od 400 mg ili 600 mg. Dnevna doza je povećana na 800 mg kod ukupno 103 bolesnika; 6 bolesnika je postiglo djelomični odgovor, a 21 stabilizaciju njihove bolesti nakon povećanja doze, uz ukupnu kliničku korist od 26%. Prema dostupnim podacima o sigurnosti primjene, izgleda da povećanje doze na 800 mg dnevno u bolesnika u kojih je došlo do progresije pri nižim dozama od 400 mg ili 600 mg dnevno ne utječe na sigurnosni profil imatiniba.

#### Klinička ispitivanja kod adjuvantnog liječenja GIST-a

U sklopu adjuvantnog liječenja, imatinib je ispitivan u multicentričnom, dvostruko slijepom, dugotrajnom placebo kontroliranom kliničkom ispitivanju faze III (Z9001) koje je uključivalo 773 bolesnika. Dob tih bolesnika se kretala od 18 do 91 godine. Uključeni bolesnici imali su histološku

dijagnozu primarnog GIST s imunokemijski dokazanom ekspresijom Kit proteina i veličinom tumora  $\geq$  3 cm u najvećem promjeru, uz potpunu makroskopsku resekciju primarnog GIST-a unutar 14-70 dana prije uključivanja u ispitivanje. Nakon resekcije primarnog GIST-a, bolesnici su randomizirani u jednu od dvije skupine: imatinib 400 mg/dan ili odgovarajući placebo tijekom jedne godine.

Primarni cilj ispitivanja bilo je preživljavanje bez recidiva bolesti (eng. recurrence-free survival, RFS), definirano kao vrijeme od datuma randomizacije do datuma recidiva ili smrti zbog bilo kojeg uzroka.

Imatinib je značajno produljio preživljavanje bez recidiva bolesti, pri čemu je 75% bolesnika bilo bez recidiva nakon 38 mjeseci u imatinib skupini, u odnosu na 20 mjeseci u placebo skupini (95% CIs, [30 - nije moguće procijeniti], odnosno [14 - nije moguće procijeniti]); (omjer rizika = 0,398 [0,259-0,610],  $p<0,0001$ ). Nakon jedne godine ukupno preživljavanje bez recidiva bolesti bilo je značajno bolje za imatinib (97,7%) u odnosu na placebo (82,3%), ( $p<0,0001$ ). Rizik od recidiva bolesti je smanjen za otprilike 89% u usporedbi s placebo (omjer rizika = 0,113 [0,049-0,264]).

Rizik od recidiva bolesti u bolesnika nakon kirurškog uklanjanja primarnog GIST-a je retrospektivno procijenjen na temelju sljedećih prognostičkih čimbenika: veličina tumora, mitotski indeks, lokacija tumora. Podaci o mitotskom indeksu bili su dostupni za 556 od 713 bolesnika u populaciji planiranoj za liječenje (engl. intention-to-treat, ITT). Rezultati analize podskupine bolesnika razvrstane prema klasifikacijama rizika američkog Nacionalnog instituta za zdravstvo (National Institutes of Health, NIH) i Instituta za patologiju američkih oružanih snaga (Armed Forces Institute of Pathology, AFIP) prikazani su u Tablici 7. U skupinama s niskim ili vrlo niskim rizikom nije uočena korist. Nije uočeno da bi liječenje povećavalo ukupno preživljavanje.

**Tablica 7. Sažetak analize preživljavanja bez recidiva bolesti (RFS) u ispitivanju Z9001 prema NIH i AFIP klasifikacijama rizika**

Kriterij rizika	Razina rizika	% bolesnika	Broj događaja / broj bolesnika	Ukupni omjer rizika (95%CI)*	Stopa preživljavanja bez recidiva bolesti (%)	
					12 mjeseci	24 mjeseca
			imatinib vs placebo		imatinib vs placebo	imatinib vs placebo
NIH	Niska	29,5	0/86 vs. 2/90	NP 0,59 (0,17; 2,10) 0,29 (0,18; 0,49)	100 vs. 98,7	100 vs. 95,5
	Srednja	25,7	4/75 vs. 6/78		100 vs. 94,8	97,8 vs. 89,5
	Visoka	44,8	21/140 vs. 1/127		94,8 vs. 64,0	80,7 vs. 46,6
AFIP	Vrlo niska	20,7	0/52 vs. 2/63	NP NP 0,16 (0,03;0,70) 0,27 (0,15;0,48)	100 vs. 98,1	100 vs. 93,0
	Niska	25,0	2/70 vs. 0/69		100 vs. 100	97,8 vs. 100
	Srednja	24,6	2/70 vs. 11/67		97,9 vs. 90,8	97,9 vs. 73,3
	Visoka	29,7	16/84 vs. 39/81		98,7 vs. 56,1	79,9 vs. 41,5

\* Potpuni period praćenja; NP - nije moguće procijeniti

Drugo otvoreno multicentrično kliničko ispitivanje faze III (SSG XVIII/AIO) uspoređivalo je 12 mjeseci liječenja imatinibom 400 mg/dan u odnosu na 36 mjeseci liječenja u bolesnika nakon kirurške resekcije GIST-a i jednog od sljedećeg: promjer tumora  $>5$  cm i broj mitoza  $>5/50$  u vidnom polju mikroskopa pri velikom povećanju (HPF, engl. *high power fields*); ili promjer tumora  $>10$  cm i bilo koji broj mitoza ili tumor bilo koje veličine s brojem mitoza  $>10/50$  HPF ili ruptura tumora u peritonealnu šupljinu. Ukupno 397 bolesnika je pristalo sudjelovati i biti randomizirano u kliničkom ispitivanju (199 bolesnika u 12-mjesečni krak i 198 bolesnika u 36- mjesečni krak), pri čemu je medijan starosti bio 61 godina (raspon od 22 do 84 godina). Medijan vremena praćenja bio je 54 mjeseca (od datuma randomizacije do završetka prikupljanja podataka), pri čemu je od randomizacije prvog bolesnika do završetka prikupljanja podataka prošlo 83 mjeseca.

Primarni ishod ispitivanja bilo je preživljavanje bez recidiva bolesti, definirano kao vrijeme od datuma randomizacije do datuma recidiva ili smrti zbog bilo kojeg uzroka.

Trideset i šest (36) mjeseci liječenja imatinibom značajno je produljilo preživljavanje bez recidiva bolesti u usporedbi s 12 mjeseci liječenja imatinibom (uz ukupan omjer rizika = 0,46 [0,32, 0,65],  $p<0,0001$ ) (Tablica 8, Slika 1).

Osim toga, trideset i šest (36) mjeseci liječenja imatinibom značajno je produljilo ukupno preživljavanje (OS) u usporedbi s 12 mjeseci liječenja imatinibom (omjer rizika = 0,45 [0,22, 0,89], p=0,0187) (Tablica 8, Slika 2).

Duže trajanje liječenja (>36 mjeseci) može odgoditi pojavu dodatnih recidiva; međutim utjecaj tih nalaza na ukupno preživljavanje ostaje nepoznat.

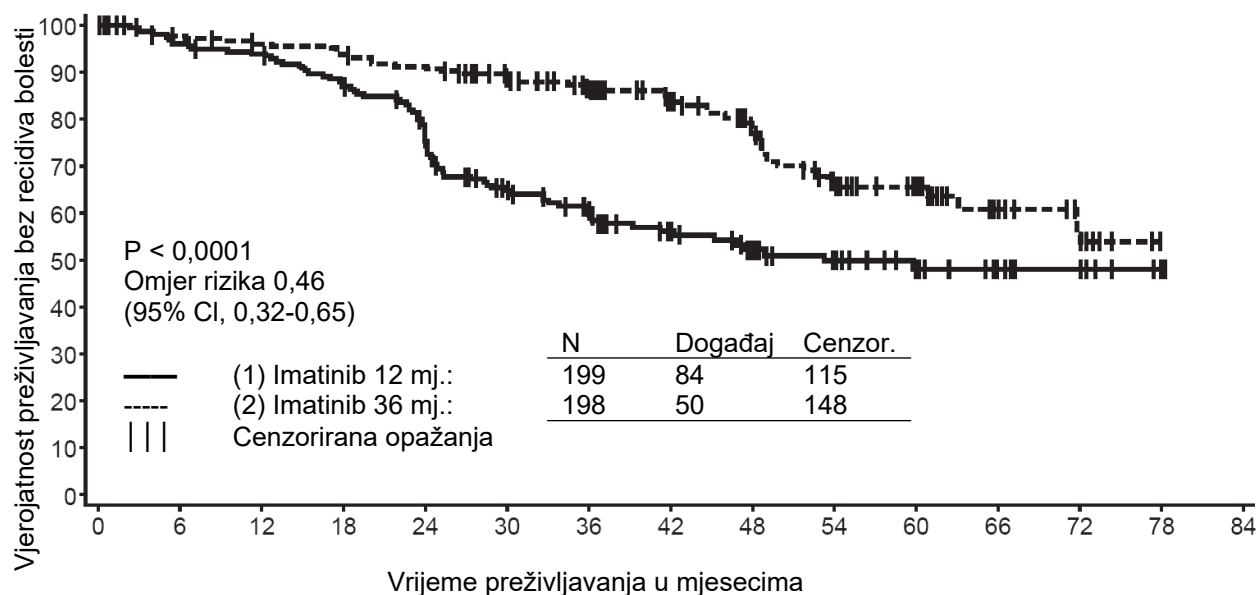
U kraku s 12-mjesečnim liječenjem umrlo je ukupno 25 bolesnika, a u kraku s 36-mjesečnim liječenjem 12.

U ITT analizi koja uključuje cijelu populaciju ispitivanja je 36-mjesečno liječenje imatinibom bilo superiornije od 12-mjesečnog liječenja. U planiranoj analizi podskupine prema vrsti mutacije je omjer rizika za preživljavanje bez recidiva bolesti kod 36-mjesečnog liječenja bolesnika s mutacijama na 11. eksonu bio 0,35 [95% CI: 0,22, 0,56]. Nikakav zaključak se ne može izvući za druge manje česte podskupine mutacija zbog malog broja opaženih događaja.

**Tablica 8 12-mjesečno i 36-mjesečno liječenje imatinibom (SSGXVIII/AIO ispitivanje)**

Preživljavanje bez recidiva bolesti	Krak s 12-mjesečnim liječenjem	Krak s 36-mjesečnim liječenjem
	% (CI)	% (CI)
12 mjeseci	93,7 (89,2-96,4)	95,9 (91,9-97,9)
24 mjeseca	75,4 (68,6-81,0)	90,7 (85,6-94,0)
36 mjeseci	60,1 (52,5-66,9)	86,6 (80,8-90,8)
48 mjeseci	52,3 (44,0-59,8)	78,3 (70,8-84,1)
60 mjeseci	47,9 (39,0-56,3)	65,6 (56,1-73,4)
Preživljavanje		
36 mjeseci	94,0 (89,5-96,7)	96,3 (92,4-98,2)
48 mjeseci	87,9 (81,1-92,3)	95,6 (91,2-97,8)
60 mjeseci	81,7 (73,0-87,8)	92,0 (85,3-95,7)

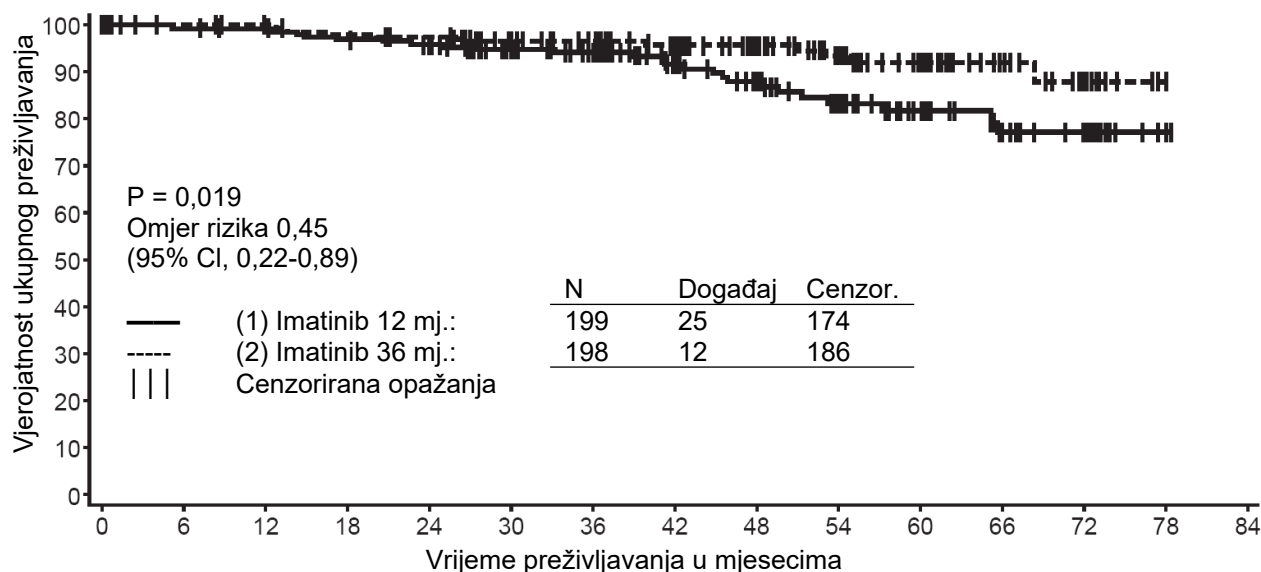
**Slika 1 Kaplan-Meierova procjena preživljavanja bez recidiva bolesti kao primarnog ishoda (ITT populacija)**



Broj bolesnika izloženih riziku: broj događaja

(1) 199:0 182:8 177:12 163:25 137:46 105:65 88:72 61:77 49:81 36:83 27:84 14:84 10:84 2:84 0:84
(2) 198:0 189:5 184:8 181:11 173:18 152:22 133:25 102:29 82:35 54:46 39:47 21:49 8:50 0:50

Slika 2 Kaplan-Meierova procjena ukupnog preživljavanja (ITT populacija)



Broj bolesnika izloženih riziku: broj događaja

(1)	199:0	190:2	188:2	183:6	176:8	156:10	140:11	105:14	87:18	64:22	46:23	27:25	20:25	2:25	0:25
(2)	198:0	196:0	192:0	187:4	184:5	164:7	152:7	119:8	100:8	76:10	56:11	31:11	13:12	0:12	

Ne postoje kontrolirana ispitivanja u pedijatrijskih bolesnika s c-Kit pozitivnim GIST-om. U 7 publikacija zabilježeno je sedamnaest (17) bolesnika s GIST-om (sa ili bez Kit i PDGFR mutacijama). Dob ovih bolesnika bila je u rasponu od 8 do 18 godina, a imatinib se primjenjivao u obje adjuvantne i metastatske postave pri rasponu doza od 300 do 800 mg dnevno. Za većinu pedijatrijskih bolesnika koji su liječili GIST nedostaju podaci koji potvrđuju c-kit ili PDGFR mutacije koje su mogle dovesti do mješovitih kliničkih ishoda.

#### Klinička ispitivanja kod DFSP

Provedeno je jedno otvoreno, multicentrično kliničko ispitivanje faze II (ispitivanje B2225) koje je uključivalo 12 bolesnika s DFSP-om liječenih imatinibom od 800 mg dnevno. Dob bolesnika s DFSP kretala se od 23 do 75 godina; DFSP je bio metastazirajući, lokalno recidivirajući nakon inicijalnog reseksijskog kirurškog zahvata te nije smatrano podobnjim za dodatni reseksijski kirurški zahvat u trenutku uključivanja u ispitivanje. Primarni dokaz djelotvornosti temeljio se na objektivnim stopama odgovora. Od 12 uključenih bolesnika, 9 je imalo odgovor, jedan potpuni, a 8 djelomični. Tri bolesnika s djelomičnim odgovorom kasnije su postigla stanje bez bolesti uz pomoć kirurškog zahvata. Prosječno trajanje terapije u ispitivanju B2225 iznosilo je 6,2 mjeseca, s maksimalnim trajanjem od 24,3 mjeseca. U 5 objavljenih prikaza slučajeva zabilježeno je dodatnih 6 bolesnika s DFSP-om liječenih imatinibom, s rasponom dobi od 18 mjeseci do 49 godina. Odrasli bolesnici navedeni u objavljenoj literaturi su liječeni ili s 400 mg (4 slučaja) ili s 800 mg (1 slučaj) imatiniba dnevno. 5 bolesnika je imalo odgovor, 3 potpuni i 2 djelomični. Prosječno trajanje liječenja u objavljenoj literaturi kretalo se između 4 sedmice i više od 20 mjeseci. Translokacija t(17;22) [(q22;q13)] ili njezin genski proizvod, bila je prisutna u gotovo svih bolesnika koji su odgovorili na liječenje imatinibom.

Ne postoje kontrolirana ispitivanja u pedijatrijskih bolesnika s DFSP. U 3 publikacije zabilježeno je pet (5) bolesnika s preraspodjelom DFSP i PDGFR gena. Dob ovih bolesnika bila je u rasponu od novorođenačke do 14 godina, a imatinib se primjenjivao u dozi 50 mg dnevno ili u rasponima doza od 400 do 520 mg/m<sup>2</sup> dnevno. Svi bolesnici postigli su djelomičan i/ili potpuni odgovor.

## 5.2. Farmakokinetičke karakteristike

#### Farmakokinetika imatiniba

Farmakokinetika imatiniba ocijenjena je u rasponu doziranja od 25 do 1000 mg. Farmakokinetički profili u plazmi analizirani su na dan 1 te ili na dan 7 ili na dan 28, a do toga su vremena koncentracije u plazmi postigle ravnotežno stanje.

#### Apsorpcija

Prosječna apsolutna bioraspoloživost za imatinib je 98%. Između bolesnika postojala je velika

varijabilnost u AUC razinama imatiniba u plazmi nakon jedne oralne doze. Kada im je doza dana uz obrok s velikim sadržajem masti, brzina apsorpcije imatiniba se minimalno smanjila (11% smanjenje vrijednosti  $C_{max}$  i produženje  $t_{max}$  za 1,5 h), uz malo smanjenje AUC vrijednosti (7,4%) u usporedbi kod stanja gladovanja. Učinak prethodnog gastrointestinalnog kirurškog zahvata na apsorpciju lijeka nije ispitana.

#### *Distribucija*

Kod klinički značajnih koncentracija imatiniba vezanje na bjelančevine plazme bilo je oko 95% na temelju *in vitro* pokusa, uglavnom na albumin i  $\alpha$ -kiseli glikoprotein, uz slabo vezanje na lipoproteine.

#### *Biotransformacija*

Glavni metabolit u cirkulaciji u ljudi je N-demetilirani piperazinski derivat, koji je po *in vitro* potentnosti sličan roditeljskoj supstanci. Utvrđeno je da AUC za taj metabolit u plazmi iznosi samo 16% AUC imatiniba. Vezanje N-demetiliranog metabolita na bjelančevine plazme je slično onom roditeljske supstance.

Imatinib i N-demetyl metabolit zajedno su bili odgovorni za oko 65% cirkulirajuće radioaktivnosti ( $AUC_{(0-48h)}$ ). Preostala se cirkulirajuća radioaktivnost sastojala od određenog broja manje važnih metabolita.

*In vitro* rezultati pokazali su da je CYP3A4 bio glavni humani P450 enzim koji katalizira biotransformaciju imatiniba. Od skupine potencijalnih lijekova za istodobnu primjenu (acetaminofen, aciklovir, alopurinol, amfotericin, citarabin, eritromicin, flukonazol, hidroksurea, norfloksacin, penicilin V), samo su eritromicin ( $IC_{50}$  50  $\mu$ M) i flukonazol ( $IC_{50}$  118  $\mu$ M) pokazali da inhibiraju metabolizam imatiniba u opsegu koji bi mogao biti klinički značajan.

Pokazalo se da je imatinib *in vitro* kompetitivni inhibitor supstrata markera za CYP2C9, CYP2D6 i CYP3A4/5.  $K_i$  vrijednosti u jetrenim mikrosomima čovjeka bile su 27, 7,5, odnosno 7,9  $\mu$ mol/l. Maksimalne koncentracije imatiniba u plazmi bolesnika iznose 2 - 4  $\mu$ mol/l, pa je prema tome moguća inhibicija metabolizma istodobno primjenjenih lijekova, koji se odvija posredstvom CYP2D6 i/ili CYP3A4/5. Imatinib nije ometao biotransformaciju 5-fluorouracila, ali je inhibirao metabolizam paklitaksela, što je bila posljedica kompetitivne inhibicije CYP2C8 ( $K_i$  = 34,7  $\mu$ M). Ta  $K_i$  vrijednost je daleko viša nego što su očekivane razine imatiniba u plazmi bolesnika, pa se prema tome ne očekuje nikakva interakcija nakon istodobne primjene 5-fluorouracila ili paklitaksela i imatiniba.

#### *Eliminacija*

Na temelju izlučivanja spoja(eva) nakon oralne,  $^{14}C$ -označene doze imatiniba, oko 81% doze izlučilo se u roku od 7 dana u stolici (68% doze) i mokraći (13% doze). Na nepromijenjeni imatinib otpadalo je 25% doze (5% mokraća, 20% stolica), dok su ostalo bili metaboliti.

#### Farmakokinetika u plazmi

Nakon oralne primjene u zdravih dobrovoljaca,  $t_{1/2}$  bilo je oko 18 h, što navodi na zaključak da je doziranje jedanput na dan primjerno. Povećanje srednje AUC vrijednosti uz povećanje doze bilo je linearno i proporcionalno prema dozi u rasponu od 25-1000 mg imatiniba nakon oralne primjene. Nije bilo promjene kinetike imatiniba nakon ponovljenog doziranja, a akumulacija je bila 1,5-2,5 puta veća u ravnotežnom stanju kada je lijek doziran jednom dnevno.

#### Farmakokinetika u bolesnika s GIST-om

U bolesnika s GIST-om izloženost u ravnotežnom stanju bila je 1,5 puta veća od one koja je zapažena u bolesnika s CML-om uz isto doziranje (400 mg dnevno). Na temelju preliminarne analize populacijske farmakokinetike u bolesnika s GIST-om, utvrđeno je da tri varijable (albumin, WBC i bilirubin) imaju statistički značajan odnos s farmakokinetikom imatiniba. Smanjene vrijednosti albumina uzrokovale su smanjeni klirens ( $CL/f$ ); a više WBC razine (leukocita) su dovele do smanjenja  $CL/f$  vrijednosti. No, te veze nisu dovoljno izražene da bi opravdale prilagođavanje doze. U toj bi populaciji bolesnika prisutnost metastaza u jetri mogla potencijalno dovesti do insuficijencije jetre i smanjenog metabolizma.

### Farmakokinetika populacije

Na temelju analize farmakokinetike populacije u CML bolesnika, učinak dobi na volumen raspodjele bio je malen (povećanje od 12% u bolesnika starih > 65 godina). Smatra se da ta promjena nije klinički značajna. Učinak tjelesne težine na klirens imatiniba takav je da se za bolesnika koji teži 50 kg očekuje da će prosječni klirens biti 8,5 l/h, dok će se za bolesnika od 100 kg klirens povećati na 11,8 l/h. Za ove se promjene smatra da nisu dovoljne da bi opravdale prilagodavanje doze na temelju kilograma tjelesne težine. Spol nema učinka na kinetiku imatiniba.

### Farmakokinetika u djece

Kao i u odraslih bolesnika, imatinib se brzo apsorbirao nakon oralne primjene u pedijatrijskim bolesnika i u ispitivanjima faze I i faze II. Doziranje u djece od 260 odnosno 340 mg/m<sup>2</sup>/dan postiglo je istu izloženost, kao i doze od 400 mg i 600 mg u odraslih bolesnika. Usaporedba vrijednosti AUC<sub>(0-24)</sub> na dan 8 i dan 1 na nivou doze od 340 mg/m<sup>2</sup>/dan otkrila je 1,7-struku akumulaciju lijeka nakon ponovljenog doziranja jednom dnevno.

Na temelju farmakokinetičke analize zbirne populacije pedijatrijskih bolesnika s hematološkim poremećajima (KML, Ph+ALL ili drugim hematološkim poremećajima liječenim imatinibom), klirens imatiniba se povećava s povećanjem površine tijela (BSA). Nakon korekcije s obzirom na učinak tjelesne površine, ostali podaci demografije kao što su dob, tjelesna težina i indeks tjelesne mase nisu imale klinički značajjan učinak na izloženost imatiniba. Analiza je potvrdila da je izloženost imatiniba u pedijatrijskim bolesnika koji su primali 260 mg/m<sup>2</sup> jednom dnevno (ne premašujući 400 mg jednom dnevno) ili 340 mg/m<sup>2</sup> jednom dnevno (ne premašujući 600 mg jednom dnevno) bila slična onoj u odraslih bolesnika koji su primali imatinib 400 mg ili 600 mg jednom dnevno.

### Oštećenje funkcije organa

Imatinib i njegovi metaboliti ne izlučuju se u značajnoj mjeri preko bubrega. Izgleda da bolesnici s umjerenim oštećenjem funkcije bubrega imaju veću izloženost u plazmi od bolesnika s normalnom funkcijom bubrega. Povećanje je otrplike 1,5- do 2-struko, a odgovara 1,5-strukom povećanju α-kiselog glikoproteina u plazmi, za koji se imatinib snažno veže. Klirens slobodnog lijeka za imatinib je vjerojatno sličan između bolesnika s oštećenjem bubrega i onih s normalnom funkcijom bubrega, budući da izlučivanje bubregom predstavlja samo manji metabolički put eliminacije za imatinib (vidjeti dijelove 4.2 i 4.4).

Iako su rezultati farmakokinetičke analize pokazali da postoji značajna razlika između ispitanika, srednja izloženost imatinibu nije se povećala u bolesnika s različitim stupnjevima poremećaja funkcije jetre, u usporedbi s bolesnicima s normalnom funkcijom jetre (vidjeti dijelove 4.2, 4.4 i 4.8).

### **5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

Pretklinički profil sigurnosti primjene imatiniba utvrđivan je u štakora, pasa, majmuna i kunića.

Ispitivanjima toksičnosti višestrukih doza otkrivene su blage do umjerene hematološke promjene u štakora, pasa i majmuna, uz promjene u koštanoj srži u štakora i pasa.

Jetra je bila ciljni organ u štakora i pasa. U obje su vrste zapažena blaga do umjerena povećanja razine transaminaza te mala smanjenja razina kolesterola, triglicerida, ukupnih bjelančevina i albumina. U jetri štakora nisu uočene histopatološke promjene. Teška toksičnost za jetru zapažena je u pasa koji su liječeni 2 sedmice, uz povišene jetrene enzime, hepatocelularnu nekrozu, nekrozu i hiperplaziju žučovoda.

Toksičnost za bubrege je uočena u majmuna koji su liječeni 2 sedmice, uz fokalnu mineralizaciju i dilataciju bubrežnih kanalića i tubularnu nefrozu. Povišene koncentracije ureje u krvi (BUN) i kreatinina zapažene su u nekoliko od tih životinja. U ispitivanju u štakora koje je trajalo 13 sedmica zapažena je hiperplazija prijelaznog epitela u bubrežnoj papili te u mokraćnom mjehuru uz doze  $\geq 6$  mg/kg, bez promjena parametara za serum ili mokraću. Povećana stopa oportunističkih infekcija zapažena je kod dugotrajnog liječenja imatinibom.

U 39-sedmičnom ispitivanju na majmuniima, razina kod koje se ne uočava štetan učinak (eng. *no observed adverse effect level*, NOAEL) nije utvrđena pri najnižoj dozi od 15 mg/kg, koja iznosi približno jednu trećinu maksimalne doze za ljude od 800 mg, temeljeno na veličini površine tijela. Rezultat liječenja u tih životinja bilo je pogoršanje malarijskih infekcija koje su u normalnim okolnostima suprimirane.

Imatinib nije smatran genotoksičnim kada je ispitivan u *in vitro* pokusu na bakterijskim stanicama (Ames test), u *in vitro* pokusu na stanicama sisavaca (limfom miša) te u *in vivo* testu na mikronukleusu štakora. Pozitivni su genotoksični učinci dobiveni za imatinib u *in vitro* testu na stanicama sisavca (jajnik kineskog hrčka) na klastogenost (aberacija kromosoma) u prisutnosti metaboličke aktivacije. Dva međuproizvoda proizvodnog procesa, koji su također prisutni u gotovom lijeku, su u Amesovom testu pozitivna na mutagenezu. Jedan od tih međuproizvoda je također bio pozitivan u pokusu na limfomu miša.

U ispitivanju plodnosti u mužjaka štakora koji su primali dozu tijekom 70 dana prije parenja, smanjila se težina testisa i epididimisa te postotak pokretljive sperme uz dozu od 60 mg/kg, što je približno jednako maksimalnoj kliničkoj dozi od 800 mg/dan, temeljeno na veličini površine tijela. To nije zapaženo pri dozama od  $\leq 20$  mg/kg. Malo do umjereno smanjenje spermatogeneze također je zapaženo kod pasa pri oralnim dozama od  $\geq 30$  mg/kg. Kada su ženke štakora dobivale dozu tijekom 14 dana prije parenja pa sve do gestacijskog dana 6, nije bilo učinka na parenje ili na broj skotnih ženki. Pri dozi od 60 mg/kg, ženke štakora su imale značajan postimplantacijski gubitak fetusa te smanjeni broj živih fetusa. To nije uočeno pri dozama od  $\leq 20$  mg/kg.

U ispitivanju prenatalnog i postnatalnog razvoja u štakora, uočen je crveni vaginalni iscjadak u skupini koja je oralno primala 45 mg/kg/dan bilo na 14. bilo na 15. dan gestacije. Pri istoj dozi povećao se broj mrvorodenih mlađunaca, kao i onih koji su uginuli između postpartum dana 0 i 4. U F<sub>1</sub> potomstvu, pri istoj dozi, smanjile su se prosječne tjelesne težine od poroda sve do konačnog žrtvovanja, a broj okota koji su postigli kriterij za prepucijsku separaciju bio je malo smanjen. Nije bilo utjecaja na F<sub>1</sub> fertilitet, dok je pri 45 mg/kg/dan zapažen povećani broj resorpcija i smanjeni broj fetusa sposobnih za život. Razina kod koje se ne uočava učinak (NOEL) i za roditeljske ženke i za F<sub>1</sub> generaciju bila je 15 mg/kg/dan (jedna četvrtina maksimalne doze za ljude od 800 mg).

Imatinib je bio teratogen u štakora kada je primjenjivan tijekom organogeneze u dozama  $\geq 100$  mg/kg, koje su približno jednake maksimalnoj kliničkoj dozi od 800 mg/dan, temeljeno na veličini površine tijela. Teratogeni su učinci uključivali eksencefaliju ili encefalokelu, odsutnost/smanjenje čeonih i odsutnost tjemenih kostiju. Ti učinci nisu uočeni pri dozama od  $\leq 30$  mg/kg.

Nisu bili uočeni novi ciljni organi u toksikološkom ispitivanju juvenilnog razvoja u štakora (10 do 70 dana nakon okota) u odnosu na poznate ciljne organe u odraslih štakora. U toksikološkom ispitivanju u juvenilnih životinja, učinci na rast, odgodu vaginalnog otvaranja i odvajanje prepucija uočeni su pri izloženosti koja iznosi otprilike 0,3 do 2 puta prosječne izloženosti u djece pri najvišoj preporučenoj dozi od 340 mg/m<sup>2</sup>. K tome, mortalitet je uočen u juvenilnih životinja (oko faze odbijanja) pri izloženosti koja je iznosila otprilike 2 puta prosječne izloženosti u djece pri najvišoj preporučenoj dozi od 340 mg/m<sup>2</sup>.

U 2-godišnjem ispitivanju karcinogenosti u štakora primjena imatiniba od 15, 30 i 60 mg/kg/dan rezultirala je statistički značajnim smanjenjem dužine života mužjaka pri dozi od 60 mg/kg/dan i ženki pri dozi  $\geq 30$  mg/kg/dan. Histopatološko ispitivanje mrvih životinja otkrilo je kardiomiopatiju (u oba spola), hroničnu progresivnu nefropatiju (ženke) i papilom prepucijske žljezde kao glavne uzroke smrti ili razloge za žrtvovanje. Ciljni organi neoplastičkih promjena bili su bubrezi, mokračni mjehur, uretra, prepucijalne i klitorisne žljezde, tanko crijevo, paratiroidne žljezde, nadbubrežne žljezde i nežljezdani dio želuca.

Papilom/karcinom prepucijalne/klitorisne žljezde zabilježeni su pri dozama od 30 mg/kg/dan na više, što odgovara otprilike 0,5, odnosno 0,3 puta dnevne izloženosti u ljudi (temeljeno na AUC) pri dozi od 400 mg/dan, odnosno 800 mg/dan te 0,4 puta dnevne izloženosti u djece (temeljeno na AUC) pri dozi od 340 mg/m<sup>2</sup>/dan. Razina kod koje se ne uočava učinak (NOEL) iznosila je 15 mg/kg/dan. Bubrežni adenom/karcinom, papilom mokračnog mjehura i uretre, adenokarcinomi tankog crijeva, adenomi paratiroidnih žljezda, dobroćudni i zloćudni medularni tumori nadbubrežnih žljezda i papilomi/karcinomi ne-žljezdanog dijela želuca zabilježeni su uz 60 mg/kg/dan, što odgovara otprilike 1,7 odnosno 1 puta dnevne izloženosti u ljudi (temeljeno na AUC) kod 400 mg/dan, odnosno 800 mg/dan te 1,2 puta dnevne izloženosti u djece (temeljeno na AUC) kod 340 mg/m<sup>2</sup>/dan. Razina kod koje se ne uočava učinak (NOEL) iznosila je 30 mg/kg/dan.

Iz ovih nalaza studije karcinogenosti u štakora još nije razjašnjen mehanizam, kao ni važnost za ljude.

Ne-neoplastička oštećenja koja nisu identificirana u prethodnim pretkliničkim ispitivanjima javila su se kod kardiovaskularnog sistema, gušterače, endokrinih organa i zuba. Najvažnije promjene uključivale su hipertrofiju i dilataciju srca, što je dovelo do znakova insuficijencije srca u nekim životinjama.

Aktivna supstanca imatinib predstavlja ekološki rizik za organizme koji žive u sedimentnom tlu.

## 6. FARMACEUTSKI PODACI

### 6.1. Popis pomoćnih supstanci

#### *Jezgra*

laktoza hidrat  
kukuruzni škrob  
hidroksipropilceluloza  
celuloza, mikrokristalična  
krospovidon  
silicijev dioksid, koloidni, bezvodni  
magnezijev stearat

#### *Film ovojnica*

poli(vinilni alkohol)  
titanijev dioksid  
Makrogol 3000  
talk  
željezov oksid, žuti (E172)  
željezov oksid, crveni (E172)

### 6.2. Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

### 6.3. Rok trajanja

3 godine

### 6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvajte na temperaturi do 30 °C.

### 6.5 Vrsta ambalaže i sadržaj unutrašnjeg pakovanja rezervoara

#### *100 mg filmom obložene tablete:*

Blister (PVC/PVDC//Al): 120 filmom obloženih tableta.  
Blister (PVC/PE/PVDC//Al): 120 filmom obloženih tableta.

#### *400 mg filmom obložene tablete:*

Blister (PVC/PVDC//Al): 30 filmom obloženih tableta.  
Blister (PVC/PE/PVDC//Al): 30 filmom obloženih tableta.

### 6.6 Uputstva za upotrebu i rukovanje i posebne mjere za uklanjanje neiskorištenog lijeka ili otpadnih materijala koji potiču od lijeka

Nema posebnih zahtjeva.

Neiskorišteni lik je treba odlagati u kućni otpad ili ga bacati u otpadne vode. Potrebno je pitati farmaceuta za najbolji način odlaganja neutrošenog lijeka, jer se na taj način čuva okolina.

### 6.7. Režim izdavanja

Lijek se upotrebljava u zdravstvenoj ustanovi sekundarnog ili tercijarnog nivoa; izuzetno se izdaje uz recept za potrebe nastavka bolničkog liječenja.

## 7. PROIZVOĐAČ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

**PROIZVOĐAČ GOTOVOG LIJEKA**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija  
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Str.5, 27472 Cuxhaven, Njemačka  
KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10 450 Jastrebarsko, Hrvatska

**NOSILAC DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Krka Farma d.o.o. Sarajevo, Džemala Bijedića 125A, Sarajevo, BiH

**8. DATUM I BROJ DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Meaxin, filmom obložena tableta, 120x100 mg, PVC/PVDC//Al blisteri: 04-07.3-2-1355/23 od 29.08.2023.

Meaxin, filmom obložena tableta, 120x100 mg, PVC/PE/PVDC//Al blisteri: 04-07.3-2-1356/23 od 29.08.2023.

Meaxin, filmom obložena tableta, 30x400 mg, PVC/PE/PVDC//Al blisteri: 04-07.3-2-1357/23 od 29.08.2023.

Meaxin, filmom obložena tableta, 30x400 mg, PVC/PVDC//Al blisteri: 04-07.3-2-1358/23 od 29.08.2023.

**9. DATUM REVIZIJE SAŽETKA KARAKTERISTIKA LIJEKA : 14.03.2025.**