

## **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Oribamide 500 mg kova kapseli

## **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

Yksi kapseli sisältää 500 mg hydroksikarbamidia (hydroksiureaa).

### Apuaine, jonka vaikutus tunnetaan

Yksi kapseli sisältää 42,2 mg laktoosimonohydraattia.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Kapseli, kova.

Kova gelatiinikapseli, jonka alaosa on läpinäkymätön ja vaaleanpunainen ja yläosa läpinäkymätön ja vaaleanvihreä. Kapselit sisältävät valkoista tai luonnonvalkoista homogeenista jauhetta. Kapselin koko on 7,6 x 21,7 mm.

## **4. KLIININEN TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Kroonista myelooista leukemiaa (KML) sairastavien potilaiden hoito, joko taudin kroonisessa tai aktiivisessa vaiheessa.

Sellaisten essentiaalista trombosystemiaa tai polysystemia veraa sairastavien potilaiden hoito, joilla on korkea tromboembolisten komplikaatioiden riski.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

#### Annostus

Vain onkologiaan tai hematologiaan perehtyneen lääkärin tulisi antaa hoitoa. Annokset lasketaan potilaan todellisen tai ihannepainon mukaan, kumpi vain on alhaisempi.

Kroonisessa myelooisessa leukemiassa aloitusannos on yleensä 40 mg/kg vuorokaudessa riippuen valkosolujen määrästä. Annosta vähennetään 50 % (20 mg/kg/vrk), kun valkosolujen määrä on laskenut alle  $20 \times 10^9/l$ . Annosta muutetaan sitten potilaskohtaisesti siten, että valkosolujen määrä on  $5 - 10 \times 10^9/l$ . Hydroksikarbamidannosta tulee vähentää, jos valkosolujen määrä laskee alle  $5 \times 10^9/l$  ja lisätä, jos valkosolujen määrä on  $>10 \times 10^9/l$ .

Jos valkosolujen määrä laskee alle  $2,5 \times 10^9/l$ , tai trombosyyttiarvo alle  $100 \times 10^9/l$ , hoito tulee keskeytäväksi, kunnes arvot nousevat huomattavasti kohti normaaliarvoja.

Oribamide -valmisteen antineoplastisen vaikutuksen määrittämiseen riittää kuuden viikon kokeilujakso. Hoito tulee lopettaa, jos tauti on huomattavasti pahentunut. Jos potilaalla on merkittävä klininen hoitovaste, hoitoa voidaan jatkaa niin kauan kun se on tarpeen.

Essentiaalisessa trombosystemiassa hydroksikarbamidia annetaan tavallisesti alkuannoksella 15 mg/kg/vrk ja annosta muutetaan siten, että trombosyyttiarvot pysyvät alle  $600 \times 10^9/l$  ilman, että valkosolujen määrä laskee alle  $4 \times 10^9/l$ .

Polysytemia verassa hydroksikarbamidihoito tulee aloittaa annoksella 15–20 mg/kg/vrk. Hydroksikarbamidiannosta muutetaan potilaan tarpeen mukaan siten, että hematokriitti pysyy alle 45 % ja trombosyyttiarvo alle  $400 \times 10^9/l$ . Useimmissa potilailta tähän päästään antamalla jatkuvaa hydroksikarbamidihoitoa vuorokausiaanosten ollessa keskimäärin 500 – 1000 mg.

Jos hematokriitti ja trombosyyttiarvot saadaan pysymään riittävästi hallinnassa, voidaan hoitoa jatkaa niin kauan kun se on tarpeen.

#### *Pediatriset potilaat*

Koska kyseiset taudit ovat harvinaisia lapsilla, hoitoannoksia lapsille ei ole vahvistettu.

#### *Läkkääät potilaat*

Läkkääät potilaat voivat olla herkempia hydroksikarbamidin vaikutuksille, ja saattavat tarvita alhaisemman hoitoannoksen.

#### *Heikentynyt munuaisten ja/tai maksan toiminta*

Tietoja ei ole saatavilla. Annossuosituksia ei voida antaa potilaille, joiden munuaisten ja/tai maksan toiminta on heikentynyt (ks. kohta 4.4).

#### Antotapa

Kapselit tulee niellä kokonaисina eikä niiden saa antaa hajota suussa.

### **4.3 Vasta-aiheet**

- Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille. Hoito on keskeytettävä, jos potilaalla esiintyy yliherkkyyttä Oribamide -valmisteelle.
- Vaikea luuydindepressio, leukosytopenia ( $< 2,5 \times 10^9$  leukosyyttiä/l), trombosytopenia ( $< 100 \times 10^9$  trombosyyttiä/l) tai vaikea anemia.

### **4.4 Varoitukset ja käytöön liittyvät varotoimet**

Hydroksikarbamidi voi aiheuttaa luuydindepressiota, jonka ensimmäisenä ja yleisimpänä merkinä on leukopenia. Trombosytopenia ja anemiaa esiintyy harvemmin ja ne ovat harvinaisia, jos potilaalla ei ole ensin ollut leukopenia. Potilaan täydellinen verenkuva, joka sisältää hemoglobiiniarvon, valkosolujen erittelylaskennan ja trombosyytit, on tarkistettava säännöllisin välein, myös sen jälkeen kun potilaan optimaaliannos on määritetty. Kontrolliväli on valittava potilaskohtaisesti, mutta tavallisesti se on kerran viikkossa. Jos valkosolujen määrä laskee alle  $2,5 \times 10^9/l$ , tai trombosyyttiarvo alle  $100 \times 10^9/l$ , hoito tulee keskeyttää, kunnes arvot nousevat huomattavasti kohti normaaliarvoja (ks. kohta 4.2).

Jos potilaalla esiintyy anemiaa ennen hoitoa tai sen aikana, voidaan potilaalle tarvittaessa antaa punaisia verisoluja. Hydroksikarbamidihoidon alkuvaiheessa esiintyy usein megaloblastista erytropoiesia, joka paranee ilman hoitoa. Morfologinen muutos muistuttaa pernisiöösi anemiaa, mutta se ei liity  $B_{12}$ -vitamiiniin tai foolihapon puutokseen.

Oribamide -hoidon aikana on verenkuva tarkistettava usein, ja sekä maksan että munuaisten toimintaa on seurattava. On vain vähän kokemusta valmisten käytöstä potilailla, joiden munuaisten ja/tai maksan toiminta on heikentynyt. Siksi näiden potilaiden hoidossa on noudatettava erityistä varovaisuutta, varsinkin hoidon alussa.

Hydroksikarbamidia myeloproliferatiivisten sairauksien hoitoon saaneilla potilailla on raportoitu hemolyttistä anemiaa. Jos potilaalle kehittyy vaikea anemia, häneltä on tutkittava laboratoriokokeiden avulla hemolyysi. Jos hemolyttisen anemian diagnoosi varmistuu, hydroksikarbamidihoito on lopetettava.

Potilaita tulee neuvoa juomaan runsaasti.

Sekundaarileukemia saattaa kehittyä potilaille, jotka saavat pitkääikaista hydroksikarbamidihoitoa myeloproliferatiivisten häiriöiden, kuten polysytemia veran ja trombosytemian, hoitoon. Tällä hetkellä ei tiedetä missä määrin tämä johtuu potilaan perustaudista ja missä määrin hydroksikarbamidioidosta.

Pitkääikaista hydroksikarbamidihoitoa saaneilla potilalla on raportoitu ihosyöpää. Potilaita täytyy neuvoa suojaamaan iho auringolta. Lisäksi potilaita täytyy neuvoa tarkastamaan ihonsa hydroksikarbamidioidon aikana ja hoidon päätyttyä, ja potilas pitää tarkastaa sekundaarisen syövän varalta tavanomaisilla seurantakäynneillä.

Hydroksikarbamidi saattaa aiheuttaa kivuliaita säärihäavoja, jotka ovat yleensä vaikeahoitoisia ja vaativat hoidon lopettamista. Hydroksikarbamidioidon lopettaminen yleensä johtaa haavojen hitaaseen, muutamia viikkoja kestäävään paranemiseen.

Myeloproliferatiivis ista häiriöstä kärsivillä potilailla on esiintynyt hydroksikarbamidioidon aikana ihovaskuliittiin liittyviä tokisia reaktioita kuten vaskuliittihaavaumia ja kuolioita. Riski ihovaskuliittiin aiheuttamille toksisille reaktioille on kohonnut potilailla, jotka ovat saaneet aikaisemmin tai saavat samanaikaisesti interferonihoitoa. Jos myeloproliferatiivis ista häiriöstä kärsivälle potilaalle kehittyi ihovaskuliittiin liittyvä haavaumia, hydroksikarbamidihoito tulee keskeyttää mahdollisten vakavien kliinisten seurausten vuoksi ja indikaation mukainen hoito vaihtoehtoisilla sytoreduktiivisilla lääkevalmisteilla tulee aloittaa.

#### Hengityselimet

Myeloproliferatiivisten tilojen takia hoidetuilla potilailla on raportoitu seuraavia: interstitiaalinen keuhkosairaus mukaan lukien keuhkofibroosi, keuhkoinfiltraatio, pneumoniitti ja alveoliitti / allerginen alveoliitti. Nämä voivat johtaa kuolemaan. Potilaita, joilla ilmenee kuumetta, yskää, hengenahdistusta tai muita hengityselinten oireita, tulee seurata tarkkaan, tutkia ja hoitaa. Hydroksuireahoidon nopea lopettaminen ja kortikosteroidihoito vaikuttavat olevan yhteydessä keuhkoihin liittyvien haittavaikutusten paranemiseen (ks. kohta 4.8).

#### Vaikutukset laboratoriokokeiden tuloksiin

Eräässä julkaistussa tutkimuksessa osoitettiin kohonneita virtsa-aineen, virtsahapon (5–9 %) ja maitohapon (6–11 %) entsymaatrisesti määritettyjä *in vitro* -pitoisuksia hydroksikarbamidin läsnä ollessa (0,1–1 mM), mikä viittaa mittaustulosten väärystymiseen. Näiden tulosten kliininen relevanssi ei ole tiedossa.

Hydroksikarbamidin ja nukleosidkäänteiskopioijaentsyymin estäjiä (NRTI, *nucleoside reverse transcriptase inhibitors*) yhdistelmä saattaa lisätä NRTI:n haittavaikutusriskiä, ks. myös kohta 4.5.

Hydroksikarbamidi saattaa olla genotoksinen. Tämän vuoksi hoitoa saavia miehiä on neuvottava käyttämään turvallista ehkäisyomenetelmää hoidon aikana ja ainakin 3 kuukautta hoidon jälkeen. Heille tulisi kertoa siemennesteen varastoimismahdollsudesta ennen hoidon aloitusta.

Oribamide -valmistetta ei tule antaa raskaana oleville potilaille eikä imettäville äideille, elleivät hoidosta saatavat hyödyt ole suuremmat kuin siitä aiheutuvat mahdolliset vaarat (ks. kohta 4.6).

Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, täydellinen laktaasinpuutos tai glukoosi-galaktoosi-imetyymishäiriö, ei pidä käyttää tätä lääkettä.

#### Rokotteet

Oribamide -valmisten samanaikainen käyttö elävien virusten kanssa voi tehostaa rokoteviruksen monistumista ja/tai voimistaa joitakin rokoteviruksen haittavaikutuksia, sillä hydroksikarbamidi voi heikentää normaleja puolustusmekanismeja. Oribamide -valmistetta saavan potilaan rokottaminen elävällä rokotteella voi johtaa valkeaan infektioon. Potilaan vasta-ainevaste rokotteelle voi heikentyä. Elävien rokotteiden käyttöä on vältettävä hoidon aikana sekä vähintään kuusi kuukautta hoidon päätymisen ja yksilöllisen asiantuntijaneuvonnan saamisen jälkeen (ks. kohta 4.5).

### **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Hydroksikarbamidia on annettava varoen potilaille, jotka saavat samanaikaisesti tai ovat aiemmin saaneet sädehoitoa tai solunsalpaajia. Tällaisissa tapauksissa potilaalla on suurempi luuydindepression, mahaärsytyksen ja mukosiitin kehittymisen vaara (vaikea-asteisempi, suurempi esiintyyvyys). Lisäksi aiemmin saadun tai samanaikaisen sädehoidon aiheuttama eryteema saattaa pahentua.

*In vitro*-tutkimukset ovat osoittaneet, että hydroksikarbamidilla on kyky lisätä sekä ara-C:n että fluoropyrimidiinien sytotoksisuutta.

Hydroksikarbamidi saattaa voimistaa nukleosidkäänteiskopioijaentsyymin estäjien kuten didanosiin ja stavudiinin antiretroviraalista toimintaa. Hydroksikarbamidi estää HIV:n DNA-synteesiä ja HIV:n replikoitumista vähentämällä solunsiäisten deoksinaukleotidienvälistä määrää. Hydroksikarbamidi saattaa myös voimistaa nukleosidkäänteiskopioijaentsyymin mahdollisia haittavaikutuksia kuten hepatoksisuutta, pankreatiittia ja perifeeristä neuropatiaa (ks. kohta 4.8).

#### Rokotteet

Elävien rokotteiden samanaikaiseen käyttöön liittyv kohonnut riski saada vaikea tai kuolemaan johtava infektiota. Elävien rokotteiden käyttöä immuunipuutteisille potilaille ei suositella (ks. kohta 4.4).

### **4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks**

#### Raskaus

Hydroksikarbamidi saattaa olla voimakkaasti mutageeninen aine. Eläinkokeet osoittivat, että hydroksikarbamidi lisää synnynäisten vajavuuksien ilmaantuvuutta (ks. kohta 5.3). Oribamide-valmistetta ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei raskaana olevan potilaan kliininen tilanne edellyttää hoitoa hydroksikarbamidilla. Naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä tehokasta ehkäisyä ennen hydroksikarbamidihoidon aloittamista ja sen aikana. Jos potilas kuitenkin tulee raskaaksi hoidon aikana, hänelle tulee tarjota perinnöllisyysneuvontaa. Hydroksikarbamidi läpäisee istukan.

#### Imetyks

Oribamide erittyy ihmisen rintamaitoon. Rintaruokinta on lopettettava ennen hoidon aloittamista.

#### Hedelmällisyys

Koska hydroksikarbamidi saattaa olla genotoksinen, perinnöllisyysneuvonta on suositeltavaa, jos potilas aikoo tulla raskaaksi hydroksikarbamidihoidon jälkeen. Hoitoa saavia miesten on syytä käyttää tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja ainakin 3 kuukautta hoidon jälkeen. Heille tulee kertoa siemenesteen säilyttämisen mahdollisuudesta ennen hoidon aloittamista. Hoito saattaa vaikuttaa miesten hedelmällisyyteen. Palautuva oligo- ja atsoospermiaa havaitaan hyvin yleisesti.

### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Reagointikyky saattaa heikentyä Oribamide-hoidon aikana. Tämä on otettava huomioon erityistä tarkkaavaisuutta vaativissa tehtävissä, kuten autoa ajettaessa tai koneita käytettäessä.

### **4.8 Haittavaikutukset**

Luuydindepressio on annosta rajoittava toksisuus. Gastrointestinaiset haittavaikutukset ovat yleisiä, mutta ne vaativat harvoin annoksen alentamista tai hoidon lopettamista.

Haittatapahtumien yleisyytsluokituksessa on noudatettu seuraavaa käytäntöä:

Hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ )

Yleinen ( $\geq 1/100, < 1/10$ )

Melko harvinainen ( $\geq 1/1\,000, < 1/100$ )

Harvinainen ( $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$ )

Hyvin harvinainen ( $< 1/10\,000$ )

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

<b>Veri ja imukudos</b>	<p><b>Yleinen</b> Luuuydindepressio, leukopenia, megaloblastia</p> <p><b>Melko harvinainen</b> Trombosytopenia, anemia</p> <p><b>Tunte maton</b> Hemolyttinen anemia</p>
<b>Immuunijärjestelmä</b>	<p><b>Harvinainen</b> Yliherkkyysreaktio</p>
<b>Aineenvaihdunta ja ravitsemus</b>	<p><b>Melko harvinainen</b> Anoreksia</p> <p><b>Harvinainen</b> Tuumorilyysoireyhtymä</p> <p><b>Tunte maton</b> Hyperkalemia</p>
<b>Psykkiset häiriöt</b>	<p><b>Harvinainen</b> Hallusinaatiot</p>
<b>Hermosto</b>	<p><b>Melko harvinainen</b> Perifeerinen neuropatia<sup>1</sup></p> <p><b>Harvinainen</b> Neurologiset häiriöt, kuten päänsärky, heitehuimaus, desorientaatio, kouristukset</p>
<b>Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina</b>	<p><b>Harvinainen</b> Akuutit pulmonaariset reaktiot, joihin kuuluvat diffuusit keuhkoinfiltroaatit, kuume ja hengenahdistus, allerginen alveoliitti</p> <p><b>Hyvin harvinainen</b> Keuhkofibroosi</p> <p><b>Tunte maton</b> Interstitiaalinen keuhkosairaus</p>
<b>Ruoansulatuselimistö</b>	<p><b>Yleinen</b> Ripuli, ummetus</p> <p><b>Melko harvinainen</b> Pankreatiitti<sup>1</sup>, pahoinvointi, oksentelu, stomatiitti</p>
<b>Maksa ja sappi</b>	<p><b>Melko harvinainen</b> Hepatotoksisuus<sup>1</sup>, maksaentsyyymien kohoaminen, veren bilirubiinin kohoaminen</p>
<b>Iho ja iholalainen kudos</b>	<p><b>Yleinen</b> Ihon haavaumat (erityisesti säärihaavat)</p> <p><b>Melko harvinainen</b></p>

	Makulopapulaarinen ihottuma, kasvojen eryteema, raajojen eryteema, aktiininen keratoosi, ihosyöpä (okasolusyöpä, tyvisolusyöpä)
	<p><b>Harvinainen</b> Alopecia</p> <p><b>Hyvin harvinainen</b> Dermatomyosiittiä muistuttavat ihmumuutokset, ihmisen hyperpigmentaatio, ihmisen atrofia, kynsien pigmentaatio, kynsien atrofia, pruritus, violetinväriset papulat, deskvamaatio, ihmavaskuliitti, kuolio, systeeminen ja kutaaninen lupus erythematosus</p>
<b>Munuaiset ja virtsatiet</b>	<p><b>Melko harvinainen</b> Ohimenevä munuaistiehyiden vajaatoiminta, johon liittyy seerumin virtsahapon, urean ja kreatiniinin kohoaminen</p> <p><b>Harvinainen</b> Dysuria</p> <p><b>Hyvin harvinainen</b> Munuaisten toiminnan heikentyminen</p>
<b>Sukupuolieimet ja rinnat</b>	<p><b>Hyvin yleinen</b> Atsoospermia, oligospermia</p>
<b>Yleisointireet ja antopaikassa todettavat haitat</b>	<p><b>Melko harvinainen</b> Lääkekuume, vilunväristykset, huonovointisuus</p>

<sup>1</sup>Fataalia ja ei-fataalia pankreatiittiä, hepatotoksisuutta ja vakavaa perifeeristä neuropatiaa on havaittu HIV-infektoituneilla potilailla, jotka ovat saaneet hydroksikarbamidia yhdessä retroviruslääkkeiden, erityisesti didanosiiniin ja stavudiiniin, kanssa.

#### Hyvän- ja pahanlaatuiset kasvaimet (mukaan lukien kystat ja polypit)

Sekundaarileukemia saattaa kehittyä potilaille, jotka saavat hydroksikarbamidia pitkiä ajanjaksoja myeloproliferatiivisten häiriöiden, kuten polysytemia veran ja trombosytemian, hoitoon. Tällä hetkellä ei tiedetä, missä määrin tämä johtuu potilaan perustaudista ja missä määrin hydroksikarbamidioidosta.

#### Veri ja imukudos

Hydroksikarbamidioidon aikana saattaa esiintyä megaloblastoosia, joka ei vastaa foolihappo- tai B12- hoitoon.

Luuutimen toiminta palautuu kuitenkin normaaliksi, kun hoito lopetetaan.

Hydroksikarbamidi voi vähentää raudan plasmapuhdistumaa ja erytrosyyttien raudan hyväksikäyttöä. Se ei kuitenkaan näytä muuttavan punaisten verisolujen elinikää.

#### Aineenvaihdunta ja ravitsemus

Markkinoille tulon jälkeisessä seurannassa on havaittu hyponatreiatapauksia.

#### Hermosto

Suuret annokset voivat aiheuttaa kohtalaista uneliaisuutta.

#### Ruoansulatuselimitö

Yhdistetyn hydroksikarbamidi- ja sädöhoidon aiheuttamia vaikeita ruoansulatusongelmia (pahoinvointi, oksentelu, anoreksia) voidaan tavallisesti pitää hallinnassa keskeyttämällä hydroksikarbamidin antamisen tilapäisesti.

### Iho ja ihonalainen kudos

Hydroksikarbamidi voi pahentaa sädehoidon aiheuttamaa limakalvojen tulehdusta. Se voi aiheuttaa eryteeman ja hyperpigmentaation uusiutumisen alkaisemmin sädehoitoa saaneissa kudoksissa. Eryteemaa, ihan ja kynsien atrofiaa, deskvamaatiota, violetinvärisiä papuloita, alopeciaa, dermatomyositiä muistuttavia ihmumuutoksia, aktiinista keratoosia, ihosyöpää (okasolusyöpää, tyvisolusyöpää), ihoaava ja (erityisesti säärihaava), iholaskuliitti, kuolioita, pruritusta sekä ihan ja kynsien hyperpigmentaatiota on havaittu useita vuosia kestäneen päivittäisen hydroksikarbamidiylläpitohoidon seurauksena.

### **Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittamineen**

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle :

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden  
Haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

### **4.9 Yliannostus**

Potilaille, jotka ovat saaneet useita kertoja suositusannoksia suurempia hydroksikarbamidiannoksia, on ilmaantunut akuutteja mukokutaanisia oireita. Kipua, violetinväristä eryteemaa, kämmenten ja jalkapohjien turvotusta, jota seuraa käsien ja jalkojen suomailu, vaikaa ihan yleistynyttä hyperpigmentaatiota ja stomatiittia on myös ilmoitettu.

Ensihoitona potilaalle tehdään vatsahuuhTELU, jota seuraa tukihoito sekä hematopoieettisen järjestelmän seuranta.

## **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

### **5.1 Farmakodynamika**

Farmakoterapeutinen ryhmä: muut antineoplastiset lääkkeet, ATC-koodi: L01XX05

#### Vaikutusmekanismi

Hydroksikarbamidin tarkkaa vaikutusmekanismia ei tunneta. Hydroksikarbamidin tärkein vaikutus näyttää olevan ribonukleotidireduktasiijärjestelmän esto, mikä johtaa DNA-synteesin estymiseen. Solujen resistenssi johtuu yleensä geenimonistuman aiheuttamasta ribonukleotidireduktasipitoisuuden lisääntymisestä.

### **5.2 Farmakokinetiikka**

#### Imeytyminen

Farmakokineettisiä tietoja on vain vähän. Hydroksikarbamidi imeytyy hyvin ja sen oraalinen hyötyosuus on täydellinen. Plasman maksimipitoisuudet saavutetaan noin 0,5–2 tuntia suun kautta tapahtuvan annostelun jälkeen.

#### Jakautuminen

Hydroksikarbamidi läpäisee veri-aivoesteen.

#### Biotransformaatio

Hydroksikarbamidin metabolismia ihmisillä ei ole tutkittu perusteellisesti.

#### Eliminaatio

Hydroksikarbamidi poistuu elimistöstä osittain munuaisten kautta. On epäselvää, kuinka suuri tämän eliminaatioreitin osuus on hydroksikarbamidin kokonaiseliminaatiosta, koska virtsasta on löydetty hyvin eriäviä määriä (9 – 95 %) annetusta annoksesta.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

#### Toistuvan altistuksen aiheuttama toksisuus

Luuydinauriot, pernan lymfoidiatrofia sekä ohut- ja paksusuolen epiteelin degeneratiiviset muutokset ovat eläinkokeissa havaittuja toksisia vaikutuksia. Samankaltaisen vaikutusmahdollisuuden riski ihmisillä on otettava huomioon.

#### Lisääntymistoksisuus

Monilla lajeilla, esim. rotalla, hiirellä ja kanilla, esiintyi hydroksikarbamidin aiheuttamaa teratogenisuutta. Moninaisiin teratogenisiin vaikutuksiin kuuluvat mm. useiden alkioiden kuolema, raajojen epämuodostumat, hermostolliset häiriöt ja jopa käyttäytymishäiriöt.

Lisäksi hydroksikarbamidi vaikutti hiiren spermatogeneesiin ja sperman liikkuvuuteen toistuvan annostuksen jälkeen.

#### Geenitoksisuus

Hydroksikarbamidi osoitti geenitoksisia vaikutuksia konventionaalissa koejärjestelmissä.

#### Karsinogeenisuus

Prekliiniset tiedot hydroksikarbamidin karsinogeenisuudesta ovat vähäiset. 12 kuukauden tutkimus, jossa tutkittiin hiiren keuhkotuumoreiden esiintyvyyttä, ei osoittanut hydroksikarbamidilla olevan karsinogeenista potentiaalia.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Kapselin sisältö: Laktoosimonohydraatti, dinatriumfosfaatti, sitruunahappo, magnesiumstearaatti.

Kapselin kuori: Liivate, titaanidioksiidi (E171), erytrosiini (E127), iindigotiini (E132), kinoliinikeltainen (E104).

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

### **6.3 Kestoaika**

3 vuotta.

### **6.4 Säilytys**

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko**

Läpipainopakkaus (PVC/ACLAR/Alu): 100 kapselia

tai

Läpipainopakkaus (PA/Alu/PVC/Alu): 100 kapselia.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet**

Kapseleita on käsiteltävä varoen. Potilaan tulee käyttää lääkeita tai pestä kädet huolellisesti kapselien käsitellyn jälkeen. Vaikka vaarat sikiölle ovatkin minimaalisia, raskaana olevien naisten tulee välttää kapselien käsitellyä.

Poista kapseli läpipainopakkauksesta seuraavasti:

- Paina kapseli folion läpi painamalla vain toisesta päästä.
- Älä paina kapselia keskeltä, sillä se voi murtua.

Käytämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten syöpälääkkeiden käsitelly- ja hävittämisaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Tanska

[info@orifarm.com](mailto:info@orifarm.com)

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

36063

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 30.09.2019

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

15.03.2024

## **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Oribamide 500 mg hårda kapslar

## **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

En kapsel innehåller 500 mg hydroxikarbamid (hydroxyurea).

### Hjälppämne med känd effekt:

En kapsel innehåller 42,2 mg laktosmonohydrat.

För fullständig förteckning över hjälppämmen, se avsnitt 6.1.

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Hård kapsel.

Hårda gelatinkapslar med en ogenomskinlig rosa kapselkropp och en ogenomskinlig ljusgrön överdel innehållande ett vitt till benvitt homogent pulver. Kapselstorleken är 7,6 x 21,7 mm.

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Behandling av patienter med kronisk myeloisk leukemi (KML) i kronisk eller accelererad fas av sjukdomen.

Behandling av patienter med essentiell trombocytemi eller polycytemia vera med hög risk för tromboemboliska komplikationer.

### **4.2 Dosing och administreringssätt**

#### Dosering

Behandlingen får endast ges av läkare med erfarenhet av onkologi eller hematologi. Doserna är baserade på patientens verkliga eller idealiska kroppsvikt, beroende på vilken som är lägst.

Vid KML ges hydroxikarbamid vanligen med en begynnelsedos på 40 mg/kg dagligen, beroende på antal vita blodkroppar. Dosen minskas med 50 % (20 mg/kg dagligen) om antalet vita blodkroppar har fallit under  $20 \times 10^9/l$ . Dosen regleras sedan individuellt för att hålla antalet vita blodkroppar vid  $5 - 10 \times 10^9/l$ . Hydroxikarbamid-dosen bör minskas om antalet vita blodkroppar faller under  $5 \times 10^9/l$  och ökas om antalet vita blodkroppar  $> 10 \times 10^9/l$  observeras.

Om antalet vita blodkroppar faller under  $2,5 \times 10^9/l$ , eller antalet blodplättar under  $100 \times 10^9/l$ , bör behandlingen avbrytas tills värdena ökar väsentligt mot det normala.

En adekvat försöksperiod för att bestämma den antineoplastiska effekten av hydroxikarbamid är 6 veckor. Behandlingen bör avbrytas på obestämd tid vid tydlig progression av sjukdomen. Om en signifikant klinisk respons observeras kan behandlingen fortsätta på obestämd tid.

Vid essentiell trombocytemi ges hydroxikarbamid vanligen med en begynnelsedos på 15 mg/kg/dag med justering av dosen för att bibehålla antalet blodplättar under  $600 \times 10^9/l$ , utan att antalet vita blodkroppar sjunker till under  $4 \times 10^9/l$ .

Vid polycytemia vera bör hydroxikarbamid ges med en begynnelsedos 15 – 20 mg/kg/dag. Hydroxikarbamid dosen bör justeras individuellt för att bibehålla hematokritvärdet under 45 % och antalet blodplättar under  $400 \times 10^9/l$ . För de flesta patienter kan detta uppnås genom athydroxikarbamid kontinuerligt ges med en genomsnittlig daglig dos på 500 till 1000 mg.

Om hematokritvärdet och antalet blodplättar kan kontrolleras på ett tillfredsställande sätt kan behandlingen fortsättas på obestämd tid.

#### *Pediatrisk population*

Dessa tillstånd är sällsynta hos barn och därför har inte någon dosregim fastställts.

#### *Äldre*

Äldre patienter kan vara mer känsliga för hydroxikarbamid och kan kräva lägre dos.

#### *Nedsatt njur- och/eller leverfunktion*

Inga data finns tillgängliga. Dosrekommendationer kan ej ges för patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion (se avsnitt 4.4).

#### Administreringssätt

Kapslarna skall sväljas hela och får inte lösas upp i munnen.

### **4.3 Kontraindikationer**

- Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmiddel som anges i avsnitt 6.1. Behandlingen bör avbrytas om överkänslighet mot Oribamide uppstår.
- Allvarlig benmärgsdepression, leukocytopeni ( $<2,5 \times 10^9$  leukocyter/l), trombocytopeni ( $< 100 \times 10^9$  blodplättar/l) eller svår anemi.

### **4.4 Varningar och försiktighet**

Hydroxikarbamid kan orsaka benmärgsdepression med leukopeni som första och vanligast förekommande tecken. Trombocytopeni och anemi är mindre vanligt och sällsynt utan föregående leukopeni. Fullständig blodstatus inklusive bestämning av hemoglobinnivån, totala leukocytantalet och blodplättar bör göras regelbundet, även efter att individuell optimal dos har fastställts. Kontrollintervalltiden bör individualiseras, men normalt är en gång i veckan. Om antalet vita blodkroppar faller till under  $2,5 \times 10^9/l$  eller blodplättarnas antal faller under  $100 \times 10^9/l$  bör behandlingen avbrytas tills antalet ökar signifikant mot det normala (se avsnitt 4.2).

Vid anemi före eller under pågående behandling kan röda blodkroppar transfunderas vid behov. Megaloblastisk erythropoies som är självbegränsande, observeras ofta tidigt i behandlingen med hydroxikarbamid. De morfologiska förändringarna liknar perniciös anemi, men är inte relaterade till  $B_{12}$  eller folsyrebrist.

Under behandling med hydroxikarbamid är regelbunden kontroll av blodvärden, lever- och njurfunktion nödvändig. Erfarenheten är begränsad hos patienter med nedsatt njur- och/eller leverfunktion. Därför bör speciell försiktighet iakttas när det gäller dessa patienter, särskilt i början av behandlingen.

Fall av hemolytisk anemi har rapporterats hos patienter som behandlats med hydroxikarbamid för myeloproliferativa sjukdomar. Om patienter utvecklar svår anemi ska laboratorieprover utvärderas beträffande hemolys. Om hemolytisk anemi fastställs ska hydroxikarbamid sättas ut.

Patienten bör instrueras att dricka rikligt med vätska.

Hos patienter som får långvarig behandling med hydroxikarbamid för myeloisk proliferation, såsom polycytemia vera och trombocytemi, kan sekundär leukemi utvecklas. I vilken utsträckning detta

härrör från den underliggande sjukdomen eller beror på behandlingen med hydroxikarbamid är för närvarande okänt.

Hudcancer har rapporterats hos patienter som fått långtidsbehandling med hydroxikarbamid. Patienterna ska instrueras att skydda huden från solexponering. Patienterna ska också utföra egenkontroller av huden under behandling med hydroxikarbamid och efter att behandlingen har avbrutits. De ska även screenas för sekundära maligniteter i samband med regelbundna uppföljningsbesök.

Hydroxikarbamid kan medföra smärtfulla bensår, vilka vanligen är svåra att behandla och som kräver att behandlingen upphör. Avbrytande av behandlingen med hydroxikarbamid leder vanligen till en långsam läkning av såren på några veckor.

Kutan vaskulär toxicitet, inklusive vaskulära ulcerationer och gangrän, har förekommit hos patienter med myeloproliferativa störningar under behandling med hydroxikarbamid. Risken för vaskulär toxicitet ökar hos patienter som tidigare behandlats med eller får samtidig behandling med interferon. På grund av de potentiellt allvarliga kliniska konsekvenser för de kutana vaskulära sår som rapporteras hos patienter med myeloproliferativa störningar bör hydroxikarbamid sättas ut om kutana vaskulära ulcerationer utvecklas och behandling med alternativa cytoreduktiva läkemedel sättas in enligt indikation.

#### Andningsvägssjukdomar

Interstitiell lungsjukdom, inklusive lungfibros, lunginfiltration, pneumonit och alveolit/allergisk alveolit har rapporterats hos patienter som behandlas för myeloproliferativ tumör och kan förknippas med dödlig utgång. Patienter som utvecklar feber, hosta, dyspné eller andra andningsvägssymtom ska noggrant övervakas, utredas och behandlas. Att omedelbart avbryta behandlingen med hydroxikarbamid och inleda behandling med kortikosteroider verkar avhjälpa lungproblemen (se avsnitt 4.8).

#### Interferens med laboratorietester

En publicerad studie har visat förhödda laboratorievärden för urea, urinsyra (5–9 %) och mjölksyra (6–11 %), uppmätta genom enzymatiska analyser in vitro, i närvaro av hydroxikarbamid (0,1–1 mM), vilket tyder på analytisk interferens. Den kliniska relevansen av dessa resultat är okänd.

Om hydroxikarbamid kombineras med nukleosidanaloger hämmare av omvänt transkriptas (NRTI) kan risken för biverkningar av NRTI öka, se även avsnitt 4.5.

Hydroxikarbamid kan ge fosterskador. Därför rekommenderas män som genomgår behandling, att använda säkra preventivmedel under åtminstone 3 månader efter behandlingen. De bör informeras om möjligheten att donera spermier före behandlingen.

Hydroxikarbamid bör inte ges till patienter som är gravida eller till mödrar som ammar, om inte nyttan för modern bedöms vara större än eventuella risker för fostret (se avsnitt 4.6).

Patienter med något av följande sällsynta ärltliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.

#### Vaccinationer

Samtidig användning av hydroxikarbamid och vaccin med levande virus kan förstärka replikationen av vaccinviruset och/eller kan öka vissa av vaccinvirusets biverkningar eftersom hydroxikarbamid kan hämma normala försvarsmekanismer. Vaccination med ett levande vaccin av en patient som tar hydroxikarbamid kan leda till allvarlig infektion. Patientens antikroppssvar på vacciner kan minska. Användning av levande vacciner ska undvikas under behandling och i minst 6 månader efter avslutad behandling och individuell rådgivning hos specialist (se avsnitt 4.5).

### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Hydroxikarbamid bör ges med försiktighet till patienter med tidigare eller samtidig strålbehandling eller cytostatikabehandling. I dessa fall löper patienter en ökad risk att utveckla benmärgsdepression, gastrisk irritation och mukosit (svårare, högre frekvens). Vidare kan ett förvärrande av hudrodnad orsakad av tidigare eller samtidig strålbehandling förekomma.

*In vitro*-undersökningar har visat hydroxikarbamids förmåga att förstärka cytotoxiciteten hos både ara-C och fluoropyrimidiner.

Hydroxikarbamid kan förstärka den antiretroviraala aktiviteten hos nukleosidanaloger som hämmar av omvänt transkriptas såsom didanosin och stavudin. Hydroxikarbamid hämmar HIV-DNA-syntes och HIV-replikation genom att minska mängden intracellulära deoxynukleotider. Dessutom kan hydroxikarbamid öka potentiella biverkningar av NRTI såsom hepatotoxicitet, pankreatit och perifer neuropati (se avsnitt 4.8).

#### Vaccinationer

Det finns en ökad risk för allvarliga eller dödliga infektioner vid samtidig användning av levande vacciner. Levande vacciner rekommenderas inte för immunsupprimerade patienter (se avsnitt 4.4).

### **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

#### Graviditet

Hydroxikarbamid kan vara en potent mutagen. Djurstudier med hydroxikarbamid indikerade en ökad förekomst av fosterskador (se avsnitt 5.3). Hydroxikarbamid skall användas under graviditet endast då tillståndet kräver att det är absolut nödvändigt att kvinnan behandlas med hydroxikarbamid. Kvinnor i fertil ålder skall använda effektiv preventivmedel före och under behandlingen med hydroxikarbamid. Om graviditet inträffar under behandlingen bör genetisk rådgivning erbjudas. Hydroxikarbamid passerar placenta.

#### Amning

Oribamide utsöndras i bröstmjölk. Amning ska avbrytas innan behandlingen inleds.

#### Fertilitet

Hydroxikarbamid kan ge fosterskador, därför rekommenderas genetisk rådgivning om en patient avser bli gravid efter behandling med hydroxikarbamid. Män som genomgår behandling bör använda effektiva preventivmedel under och åtminstone 3 månader efter behandlingen. De bör informeras om möjligheten att frysna ned spermier före behandlingen. Fertiliteten hos män kan påverkas av behandlingen. Reversibel oligo- och azoospermia observeras mycket ofta.

### **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Reaktionsförmågan kan vara nedsatt under behandling med hydroxikarbamid. Detta bör beaktas då skärpt uppmärksamhet behövs, t.ex. vid bilkörning och användande av maskiner.

### **4.8 Biverkningar**

Benmärgsdepression är den dosbegränsande toxiciteten. Gastrointestinala biverkningar är vanliga, men kräver sällan en sänkning av dosen eller upphörande med behandlingen.

Biverkningsfrekvenserna kategoriseras enligt följande:

- Mycket vanliga ( $\geq 1/10$ )
- Vanliga ( $\geq 1/100, < 1/10$ )
- Mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ )
- Sällsynta ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$ )
- Mycket sällsynta ( $< 1/10\ 000$ )
- Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

<b>Blodet och lymfsystemet</b>	<b>Vanliga</b> Benmärgsdepression, leukopeni, megaloblaster
--------------------------------	----------------------------------------------------------------

	<p><b>Mindre vanliga</b> Trombocytopeni, anemi</p> <p><b>Ingen känd frekvens</b> Hemolytisk anemi</p>
<b>Immunsystemet</b>	<p><b>Sällsynta</b> Överkänslighetsreaktioner</p>
<b>Metabolism och nutrition</b>	<p><b>Mindre vanliga</b> Anorexi</p> <p><b>Sällsynta</b> Tumörlyssyndrom</p> <p><b>Ingen känd frekvens</b> Hyperkalemi</p>
<b>Psykiska störningar</b>	<p><b>Sällsynta</b> Hallucinationer</p>
<b>Centrala och perifera nervsystemet</b>	<p><b>Mindre vanliga</b> Perifer neuropati<sup>1</sup></p> <p><b>Sällsynta</b> Neurologiska rubbningar inklusive huvudvärk, yrsel, förvirring, krämper</p>
<b>Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum</b>	<p><b>Sällsynta</b> Akuta lungreaktioner bestående av diffusa förändringar i lungvävnad p.g.a. infiltration, feber och dyspné, allergisk alveolit.</p> <p><b>Mycket sällsynta</b> Lungfibros</p> <p><b>Ingen känd frekvens</b> Interstiel lunsjukdom</p>
<b>Magtarmkanalen</b>	<p><b>Vanliga</b> Diarré, förstoppling</p> <p><b>Mindre vanliga</b> Pankreatit<sup>1</sup>, illamående, kräkningar, stomatit</p>
<b>Lever och gallvägar</b>	<p><b>Mindre vanliga</b> Hepatoxicitet<sup>1</sup>, förhöjda leverenzymor, förhöjt bilirubin</p>
<b>Hud och subkutan vävnad</b>	<p><b>Vanliga</b> Hudsår (särskilt bensår)</p> <p><b>Mindre vanliga</b> Makulopapulösa utslag, ansiktsserytem, akralt erythema, aktinisk keratos, hudcancer (skivepitelcancer, basalcellscancer)</p> <p><b>Sällsynta</b></p>

	Alopeci  <b>Mycket sällsynta</b> Dermatomyosit-liknande hudförändringar, hyperpigmentering av hud, hudatrofi, nagelpigmentering, nagelatrofi, klåda, violetta papler, fjällning, kutan vaskulit, gangrén, systemisk och kutan lupus erythematosus
<b>Njurar och urinvägar</b>	<b>Mindre vanliga</b> Övergående nedsättning av njurarnas tubulära funktion åtföljd av förhöjd nivå av urinsyra, urea och kreatinin i blodet  <b>Sällsynta</b> Dysuri  <b>Mycket sällsynta</b> Försämrad njurfunktion
<b>Reproduktionsorgan och bröstkörtel</b>	<b>Mycket vanliga</b> Azoospermia, oligospermia
<b>Allmänna symptom och/eller symptom vid administre rings stället</b>	<b>Mindre vanliga</b> Läkemedelsfeber, frossa, sjukdomskänsla

<sup>1</sup>Fatal och icke-fatal pankreatit och hepatotoxicitet och allvarlig perifer neuropati har rapporterats hos HIV-infekterade patienter som fick hydroxikarbamid i kombination med antiretrovira medel, särskilt didanosin och stavudin.

#### Benigna, maligna och ospecifierade (samt cystor och polyper)

Hos patienter som får långvarig behandling med hydroxikarbamid för myeloproliferativa störningar såsom polycytemi vera och trombocytemi kan sekundär leukemi utvecklas. I vilken utsträckning detta härrör från den underliggande sjukdomen eller beror på behandlingen med hydroxikarbamid är för närvarande okänt.

#### Blodet och lymfssystemet

Under behandlingen med hydroxikarbamid kan megaloblastos uppstå som inte svarar på behandling med folsyra eller B<sub>12</sub>.

Benmärgsdepression avtar emellertid när behandlingen avbryts.

Hydroxikarbamid kan reducera plasmaclearance av järn och erytrocyternas järnutnyttjande. Det förefaller dock inte förändra de röda blodkropparnas överlevnadstid.

#### Metabolism och nutrition

Fall av hyponatremi har observerats under lansering.

#### Centrala och perifera nervsystemet

Höga doser kan orsaka måttlig dåsighet.

#### Magtarmkanalen

Svår gastritisk stress (illamående, kräkning, anorexi) beroende på en kombination av hydroxikarbamid och strålbehandling kan vanligtvis kontrolleras genom att tillfälligt avbryta behandlingen med hydroxikarbamid.

#### Hud och subkutan vävnad

Hydroxikarbamid kan förvärra inflammation i slemhinnor efter bestrålning. Det kan orsaka att rodnad och hyperpigmentering kan återuppträda på tidigare bestrålade vävnader.

Rodnad, förtvining av hud och naglar, avfjällning, violetta blåsor, hårvälfall, hudförändringar liknande dermatomyosit, aktinisk keratos, hudcancer (skivepitelcancer, basallcellscancer), hudulcerationer (särskilt bensår), kutan vaskulit, gangrän, hudklåda och hyperpigmentering av hud och naglar, har observerats delvis efter år av långvarig, daglig underhållsbehandling med hydroxikarbamid.

### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## 4.9 Överdosering

Akuta symtom på slemhinnorna har observerats hos patienter som får hydroxikarbamiddoser flera gånger högre än den rekommenderade dosen. Smärtande, violett hudrodnad, ödem på handflator och fotsulor åtföljt av avfjällning på händer och fötter, allvarlig allmän hyperpigmentering av huden och stomatit har också observerats.

Omedelbar behandling består av magsköljning åtföljt av stödjande behandling och övervakning av det hematopoetiska systemet.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Övriga antineoplastiska medel, ATC-kod: L01XX05.

#### Verkningsmekanism

Den exakta verkningsmekanismen för hydroxikarbamid är okänd. Den viktigaste effekten av hydroxikarbamid verkar vara en blockering av ribonukleotidreduktassystemet, vilket resulterar i hämning av DNA-syntesen. Cellulär resistens orsakas vanligen av ökade ribonukleotidreduktasnivåer som ett resultat av genamplifiering.

### 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

#### Absorption

Den farmakokinetiska informationen är mycket begränsad. Hydroxikarbamid absorberas väl och den orala biotillgängligheten är fullständig. Efter oral dosering uppnås maximala plasmakoncentrationer inom ca 0,5 till 2 timmar.

#### Distribution

Hydroxikarbamid passerar blod-hjärnbarriären.

#### Metabolism

Metabolism hydroxikarbamid har inte studerats ingående på människa.

#### Eliminering

Hydroxikarbamid elimineras delvis via njurarna. Det är oklart hur stort bidraget är från denna eliminationsväg till läkemedlets fullständiga eliminering eftersom delar från den givna dosen har funnits i urinen i en variation från 9 till 95 %.

### 5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

#### Toxicitet vid upprepad dosering

Benmärgsskador, lymfoid atrofi i mjälten och degenerativa förändringar i tunn- och tjocktarmens epitel är toxiska effekter som iakttagits i djurförsök. Den potentiella risken för liknande effekter hos mänskliga måste beaktas.

#### Reproduktionstoxicitet

I flera species inkluderande råtta, mus och kanin visades teratogenicitet av hydroxikarbamid. De teratogena effekterna varierade från död hos ett stort antal embryon till deformiteter i extremiteter, neurala defekter och t.o.m beteendestörningar.

Dessutom påverkade hydroxikarbamid spermatogenesen och spermamotiliteten hos möss efter upprepad administrering.

#### Gentoxicitet

Hydroxikarbamid uppvisade gentoxiska egenskaper i gängse testsystem.

#### Karcinogenicitet

Den prekliniska informationen gällande hydroxikarbamids karcinogena potential är knapphändig. I en 12-månaderstudie i möss, i vilken förekomst av lungtumörer undersöktes, påvisades inte någon karcinogen potential hos hydroxikarbamid.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmänne**

Kapselinnehåll: Laktosmonohydrat, dinatriumfosfat, citronsyra, magnesiumstearat.

Kapselkal: Gelatin, titandioxid (E 171), erytrosin (E 127), indigotin (E132), kinolingtult (E104).

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

3 år.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

### **6.5 Förpacknings typ och innehåll**

Blisterförpackning (PVC/ACLAR/Alu): 100 kapslar

eller

Blisterförpackning (PA/Alu/PVC/Alu): 100 kapslar.

### **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

Kapslarna ska hanteras varsamt. Patienter bör använda handskar eller tvätta händerna noggrant efter att ha hanterat dem. Även om risken för fostret är minimal, bör gravida kvinnor undvika att hantera kapslarna.

För att ta ut kapseln ur blisterförpackningen:

- Tryck bara på ena änden av kapseln för att få ut den ur folien.
- Tryck inte på mitten av kapseln, eftersom kapseln kan gå sönder.

Ej använt läkemedel och avfall ska hanteras och kasseras enligt gällande anvisningar för cytostatika.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Orifarm Generics A/S  
Energivej 15  
DK-5260 Odense S  
Danmark  
[info@orifarm.com](mailto:info@orifarm.com)

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

36063

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet:

## **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

15.03.2024