

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Aderolio 0,25 mg tabletit

Aderolio 0,5 mg tabletit

Aderolio 0,75 mg tabletit

Aderolio 1 mg tabletit

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Aderolio 0,25 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 0,25 mg everolimuusia.

Aderolio 0,5 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 0,5 mg everolimuusia.

Aderolio 0,75 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 0,75 mg everolimuusia.

Aderolio 1 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 1,0 mg everolimuusia.

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Aderolio 0,25 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 53 mg laktoosia.

Aderolio 0,5 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 79 mg laktoosia.

Aderolio 0,75 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 118 mg laktoosia.

Aderolio 1 mg tabletit

Yksi tabletti sisältää 157 mg laktoosia.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti

Tabletit ovat valkoisia tai kellertäviä, marmorikuvioisia, pyöreitä, litteitä ja viistoreunaisia.

Aderolio 0,25 mg tabletit (halkaisija 6 mm): toisella puolella merkintä "C" ja toisella "NVR"

Aderolio 0,5 mg tabletit (halkaisija 7 mm): toisella puolella merkintä "CH" ja toisella "NVR"

Aderolio 0,75 mg tabletit (halkaisija 8,5 mm): toisella puolella merkintä "CL" ja toisella "NVR"

Aderolio 1 mg tabletit (halkaisija 9 mm): toisella puolella merkintä "CU" ja toisella "NVR"

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Munuaisen- ja sydämensiirto

Aderolio on tarkoitettu hylkimisen ehkäisyyn allogenisen munuaisten- tai sydänsiirteen saaneilla aikuispotilailla, joilla on lievä tai kohtalainen immunologinen riski. Munuaisen- ja sydämensiirron jälkeen Aderolio-valmistetta tulee käyttää yhdessä siklosporiinimikroemulsion ja kortikosteroidien kanssa.

Maksansiirto

Aderolio on tarkoitettu hylkimisen ehkäisyyn maksasiirteen saaneilla aikuisilla potilailla.

Maksansiirron jälkeen Aderolio-valmistetta tulee käyttää yhdessä takrolimuusin ja kortikosteroidien kanssa.

4.2 Annostus ja antotapa

Aderolio-hoito tulee aloittaa ja toteuttaa sellaisen lääkärin valvonnassa, jolla on kokemusta elinsiirron jälkeisestä immuno-suppressiivisesta hoidosta ja joka voi seurata everolimuusin pitoisuutta kokoveressä.

Annostus

Aikuiset

Tavallisille munuaisten- ja sydänsiirtopotilaalle suositettu aloitusannos on 0,75 mg kahdesti vuorokaudessa yhdistettynä siklosporiiniin annettuna mahdollisimman pian elinsiirron jälkeen.

Maksansiirtopotilaalle suositettu annos on 1,0 mg kahdesti vuorokaudessa yhdistettynä takrolimuusiin ja lääkitys aloitetaan noin 4 viikon kuluttua elinsiirrostaa.

Aderolio-hoitoa saavien potilaiden annosta voidaan joutua muuttamaan veren lääkeaineepitoisuksien, siedettävyyden, yksilöllisen vasteen, samanaikaisesti käytettyjen lääkkeiden muuttumisen ja kliinisen tilanteen perusteella. Annosta voidaan muuttaa 4–5 päivän välein (ks. *Terapeutisen lääkeaineepitoisuuden seuranta*).

Eriyispotilasryhmät

Mustaihoiset potilaat

Koepalasta todettujen akuttienviitosten ilmaantuvuussa oli mustaihoisilla munuaisesiirtopotilailla merkitsevästi suurempi kuin ei-mustaihoisilla potilailla. Rajalliset tiedot viittaavat siihin, että Aderolio-annoksen on ehdottomasti mustaihoisilla potilailla suurempi, jotta teho olisi sama kuin ei-mustaihoisilla potilailla (ks. kohta 5.2). Tällä hetkellä tehokkuus- ja turvallisuustiedot ovat liian rajalliset, jotta mustaihoisille potilaille voitaisiin antaa omia suosituksia everolimuusin käytöstä.

Pediatriset potilaat

Aderolio-valmistetta ei pidä käyttää pediatrisille munuaisten- tai maksasiirteen saaneille potilaille.

Everolimuusin turvallisuutta ja tehoa pediatristen sydänsiirteen saaneiden potilaiden hoidossa ei ole varmistettu (ks. kohta 5.1).

Iäkkääät (≥ 65 -vuotiaat)

Yli 65-vuotiaista potilaista on rajallisesti kliinistä kokemusta. Tietojen rajallisuudesta huolimatta everolimuusin farmakokinetiikassa ei ole ilmeisiä eroja ≥ 65 –70-vuotiailla potilailla (ks. kohta 5.2).

Munuaisten vajaatoiminta

Annosta ei tarvitse muuttaa (ks. kohta 5.2).

Maksan vajaatoiminta

Everolimuusin jäännöspitoisuksia (trough concentrations) veressä tulee seurata tarkasti potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta. Annos tulee pienentää suunnilleen kahteen kolmasosaan normaaliallannoksesta potilailla, joilla on lievä maksan vajaatoiminta (Child–Pugh-luokka A), suunnilleen puoleen normaaliallannoksesta potilailla, joilla on keskivaikea maksan vajaatoiminta (Child–Pugh-luokka B), ja suunnilleen kolmasosaan normaaliallannoksesta potilailla, joilla on vaikea maksan vajaatoiminta (Child–Pugh-luokka C). Seuraavien annosmuutosten tulee perustua terapeuttisen lääkepitoisuuden seurantaan (ks. kohta 5.2). Lähimpään tablettivahvuuteen pyöristetyt pienennetyt annokset on esitetty alla olevassa taulukossa:

Taulukko 1 Aderolio-annoksen pienentäminen potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta

	Normaali maksan toiminta	Lievä maksan vajaatoiminta (Child–Pugh A)	Keskivaikea maksan vajaatoiminta (Child–Pugh B)	Vaikea maksan vajaatoiminta (Child–Pugh C)
Munuaisen- ja sydämensiirto	0,75 mg kahdesti vuorokaudessa	0,5 mg kahdesti vuorokaudessa	0,5 mg kahdesti vuorokaudessa	0,25 mg kahdesti vuorokaudessa
Maksansiirto	1 mg kahdesti vuorokaudessa	0,75 mg kahdesti vuorokaudessa	0,5 mg kahdesti vuorokaudessa	0,5 mg kahdesti vuorokaudessa

Terapeuttisen lääkeaineepitoisuuden seuranta

Riittävän suorituskyvyn omaavia lääkkeenmääritysmenetelmiä suositellaan käytettäviksi, kun tähdätään alhaisiin siklosporiinin ja takrolimuusin pitoisuksiin.

Aderolio-valmisteella on kapea terapeuttinen indeksi, jonka takia annostusta voidaan joutua muuttamaan hoitovasteen säilyttämiseksi. Everolimuusin terapeuttisen pitoisuuden rutuuniseurantaa suositetaan. Altistus-teho- ja altistus-turvallisuusana lyyseissä on havaittu, että munuais-, sydän- ja maksasiirrepotilailla, joilla everolimuusin jäännöspitoisuus veressä on $\geq 3,0$ ng/ml, koopalasta todettujen akuuttien hylkimistapausten esiintyvyys on pienempi kuin potilailla, joilla everolimuusin jäännöspitoisuus veressä on alle 3,0 ng/ml. Suositeltu terapeuttisen alueen yläraja on 8 ng/ml. Yli 12 ng/ml:n altistusta ei ole tutkittu. Nämä everolimuusin suositetut vaihteluvälit perustuvat kromatografiisiin menetelmiin.

Everolimuusin pitoisuksien seuranta veressä on erityisen tärkeää maksan vajaatoimintapotilailla, kun samanaikaisesti käytetään voimakasta CYP3A4-indusoria tai -estäjää, jos lääkemuotoa muutetaan, ja/tai jos siklosporiiniannosta pienennetään huomattavasti (ks. kohta 4.5). Everolimuusipitoisuudet saattavat olla hieman pienemmät dispergoituvan tabletin annon jälkeen.

Ihannetilanteessa Aderolio-annoksen muuttamisen tulee perustua jäännöspitoisuksiin, jotka on mitattu $>4\text{--}5$ vuorokautta edellisen annosmuutoksen jälkeen. Siklosporiinin ja everolimuusin välillä on yhteisvaikutus, jonka takia everolimuusipitoisuudet saattavat pienentyä, jos siklosporiinia altistus pienenee huomattavasti (eli jäännöspitoisuus < 50 ng/ml).

Potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta, jäännöspitoisuksien pitää mieellään olla altistusvälillä 3–8 ng/ml, lähempänä välin ylärajaa.

Hoidon aloittamisen tai annoksen muuttamisen jälkeen tilannetta on seurattava 4–5 päivän välein, kunnes kaksi peräkkäistä jäännöspitoisuusmittausta ovat osoittaneet vakaat everolimuusipitoisuudet, sillä maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla puolintumisajat ovat pidentyneet, mikä puolestaan pidentää aikaa, joka kuluu vakaan tilan saavuttamiseen (ks. kohdat 4.4 ja 5.2). Annosmuutosten pitää perustua everolimuusin vakaisiin jäännöspitoisuksiin.

Siklosporiinin annossuositus munuaisensuuron yhteydessä

Aderolio-valmistetta ei tule käyttää pitkäaikaisesti yhdessä täysien siklosporiiniannosten kanssa.

Siklosporiini altistuksen pienenneminen parantaa munuaisten toimintaa munuaissiirteen saaneilla potilailla, joita hoidetaan Aderolio-valmisteella. Tutkimuksen A2309 perusteella siklosporiiniannosta

tulee pienentää välittömästi elinsiirron jälkeen seuraavien suosituksien mukaisten kokoveren jäännöspitoisuusikkunoiden mukaan:

Taulukko 2 Munuaisensiirto: siklosporiinin suositellut veren jäännöspitoisuusikkunoiden tavoite tasot

Siklosporiinin tavoite taso C_0 (ng/ml)	Kuukausi 1	Kuukausi 2–3	Kuukausi 4–5	Kuukausi 6–12
Everolimuusiryhmät	100–200	75–150	50–100	25–50

(Mitatut C_0 - ja C2-arvot löytyvät kohdasta 5.1.)

Ennen kuin siklosporiinin annosta pienennetään, tulee varmistua siitä, että everolimuusin jäännöspitoisuudet kokoveressä vakaassa tilassa ovat vähintään 3 ng/ml.

Tiedot everolimuusin käytöstä samanaikaisesti siklosporiinin kanssa, kun siklosporiinin jäännöspitoisuudet ovat olleet alle 50 ng/ml tai kun ylläpitovaiheessa C2-pitoisuudet ovat olleet alle 350 ng/ml, ovat rajalliset. Jos potilaas ei siedä siklosporiiniannoksen pienentämistä, everolimuusin käytön jatkamista tulee harkita uudelleen.

Siklosporiinin annossuositus sydämensiirron yhteydessä

Ylläpitovaiheessa sydänsiirtopotilaiden siklosporiiniannosta tulee pienentää sietokyvyn mukaan munuaisten toiminnan parantamiseksi. Jos munuaisten toiminnan heikkeneminen on progressiivinen tai jos laskennallinen kreatiiniipuhdistuma on < 60 ml/min, hoitolinjoja tulisi arvioida uudelleen. Sydänsiirteen saaneilla potilailla siklosporiinin annos voi perustua siklosporiinin jäännöspitoisuuksiin (trough levels) veressä. Ks. kohdasta 5.1 kokemukset alemmista veren siklosporiinipitoisuusista.

Tiedot everolimuusin annostelusta sydänsiirteen saaneilla potilailla silloin, kun siklosporiinin jäännöspitoisuudet ovat 50–100 ng/ml 12 kuukauden jälkeen, ovat kuitenkin rajalliset.

Ennen siklosporiiniannoksen pienentämistä on syytä varmistaa, että everolimuusin vakaan tilan jäännöspitoisuus veressä on vähintään 3 ng/ml.

Suositeltu takrolimuusiannos maksansiirron yhteydessä

Maksansiirtopotilaiden takrolimuusialtistusta on pienennettävä kalsineuriiniin liittyvän munuaistoksisuuden minimoimiseksi. Takrolimuusiannonksen pienentäminen on aloitettava noin 3 viikon kuluttua sen jälkeen, kun Aderolio on lisätty potilaan hoitoon. Pienentämisen tulee perustua tavoitteena oleviin takrolimuusin jäännöspitoisuuksiin (C_0) veressä, joiden tulisi olla vähillä 3–5 ng/ml. Kontrolloidussa kliinisessä tutkimuksessa takrolimuusihoidon täydelliseen lopettamiseen on liittynyt akuuttien hylkisreaktioiden suurentunut riski.

Everolimuusia ei ole tutkittu kontrolloiduissa kliinisissä tutkimuksissa suurimmalla takrolimuusianoksella.

Antotapa

Aderolio on tarkoitettu käytettäväksi ainoastaan suun kautta.

Aderolio-valmisteen vuorokausiannos tulee antaa suun kautta aina kahtena osa-annoksena ja johdonmukaisesti joko ruuan kanssa tai ilman (ks. kohta 5.2) samanaikaisesti siklosporiinimikroemulsion tai takrolimuusin kanssa (ks. *Terapeutisen lääkepitoisuuden seuranta*).

Aderolio-tabletit on nieltävä kokonaисina vesilasillisen kera, eikä niitä saa murskata ennen käyttöä. Potilaat, jotka eivät voi niellä kokonaisia tabletteja, voivat käyttää Aderolio dispergoituvia tabletteja (ks. Aderolio dispergoituvien tabletien valmisteyhteenveto).

4.3 Vasta-aiheet

Aderolio on vasta-aiheinen potilailla, joiden tiedetään olevan yliherkkiä everolimuusille, sirolimuusille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Immunosuppression hoito

Kliinissä tutkimuksissa everolimuusia on annettu samanaikaisesti siklosporiini-mikroemulsion, basiliksimabin tai takrolimuusin ja kortikosteroidien kanssa. Everolimuusin käyttöä yhdessä muiden immunosuppressiivisten aineiden kanssa ei ole tutkittu riittävästi.

Everolimuusia ei ole tutkittu riittävästi potilailla, joilla on suuri immunologinen riski.

Yhdistelmä tymoglobuliini-induktion kanssa

Eriyisen suureen varovaisuteen on syytä, jos tymoglobuliini-induktiota (kanista peräisin olevaa antitymosyttiglobuliinia) käytetään yhdessä Aderolio-/siklosporiini-/steroidihoidon kanssa. Sydämensiirtopotilailla suoritetussa kliinisessä tutkimuksessa (tutkimus A2310, ks. kohta 5.1) vakavien infektioiden, mukaan lukien kuolemaan johtaneet infektiot, ilmaantuvuus oli suurempi elinsiirtoa seuraavien kolmen kuukauden aikana sellaisten potilaiden alaryhmässä, jotka olivat saaneet kanista peräisin olevaa antitymosyttiglobuliinia induktiohoitonaan.

Vakavat ja opportunistiset infektiot

Potilailla, joita hoidetaan immunosuppressanteilla, Aderolio mukaan lukien, on lisääntynyt opportunististen infektioiden riski (bakteeri-, sieni-, virus- ja alkueläimen aiheuttama infekti). Näitä tiloja ovat muun muassa BK-viruksen yhteydessä esiintyvä nefropatia ja JC-viruksen yhteydessä esiintyvä progressiivinen multifokaalinen leukoenkefalopatia (PML). Nämä infektiot liittyvät usein suureen immunosuppressiiviseen kokonaiskuormaan, ja ne voivat johtaa vakaviin tai kuolemaan johtaviin tiloihin, jotka lääkärin tulee huomioida immunosuppressiivisten potilaiden erottusdiagnostiikassa, kun heidän munuaistoimintansa heikkenee tai heillä on neurologisia oireita. Kuolemaan johtaneita infekatioita ja sepsistä on raportoitu everolimuusia saaneilla potilailla (ks. kohta 4.8).

Everolimuusilla tehdyissä kliinissä tutkimuksissa *Pneumocystis jiroveci (carinii)*-keuhkokuumetta ja sytomegalovirusta (CMV) vastaan suositeltiin mikrobilääkeprofylaksia siirtoleikauksen jälkeen, etenkin potilailla, joilla oli suurentunut riski saada opportunistisia infektiointia.

Maksan vajaatoiminta

Everolimuusin jäännöspitoisuuskseen (C_0) huolellista seurantaa kokoveressä ja everolimuusin annoksen muuttamista suositetaan potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta (ks. kohta 4.2).

Koska everolimuusin puoliintumisajat ovat pidemmät potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta (ks. kohta 5.2), vaaditaan hoitoseurantaa hoidon aloittamisen tai annoksen muuttamisen jälkeen, kunnes saavutetaan vakaat pitoisuudet.

Yhteisvaikutus suun kautta otettavien CYP3A4-substraattien kanssa

Lääkkeiden mahdollisten yhteisvaikutusten vuoksi on noudatettava varovaisuutta, kun Aderolio-valmistrojettu otetaan yhdistelmänä suun kautta otettavien CYP3A4-substraattien kanssa, joilla on kapea terapeuttiin indeksi. Jos Aderolio-valmistrojettu otetaan suun kautta otettavien CYP3A4-substraattien kanssa, joilla on kapea terapeuttiin indeksi (esim. pimotsidin, terfenadiinin, astemitsolin, sisapridin, kinidiinin tai ergotalkaloidijohdannaisten kanssa), potilasta on seurattava suun kautta otettavan CYP3A4-substraatin valmistetiedoissa kuvattujen haittavaikutusten varalta (ks. kohta 4.5).

Yhteisvaikutus voimakkaiden CYP3A4:n ja P-glykoproteiinin (P-gp) estäjien tai indusoijien kanssa

Samanaikainen käyttö voimakkaiden CYP3A4-estäjien ja/tai monien lääkkeiden ulosvirtauspumppuna toimivan P-glykoproteiinin (P-gp) estäjien (esim. ketokonatsoli, itrakonatsoli, vorikonatsoli,

klaritromysiini, telitromysiini, ritonaviiri) kanssa voi suurentaa everolimuusin pitoisuutta veressä eikä sitä suositella, ellei hyöty ole riskejä suurempi.

CYP3A4:n ja/tai P-gp:n voimakkaiden indusoijien (esimerkiksi rifampisiini, rifabutiini, karbamatsepiini, fenytoini) samanaikaista käyttöä ei suositella, ellei hyöty ole riskejä suurempi.

Jos CYP3A4:n ja/tai P-gp:n indusoijien tai estäjien samanaikaista käyttöä ei voida välttää, on suositeltavaa seurata everolimuusin minimipitoisuutta kokoveressä ja potilaan kliinistä tilaa, kun niitä annetaan samanaikaisesti everolimuusin kanssa ja niiden käytön lopettamisen jälkeen. Everolimuusin annosta voi olla tarpeen muuttaa (ks. kohta 4.5)

Lymfoomat ja muut maligniteetit

Potilailla, jotka saavat immunosuppressiivista hoitoa, mukaan lukien Aderolio, on suurentunut lymfoomien ja muiden (erityisesti ihmisen) maligniteettien riski (ks. kohta 4.8). Absoluuttinen riski näyttää liittyvän immunosuppression kestoon ja voimakkuuteen eikä minkään tietyn lääkevalmisteen käyttöön. Potilaita tulee seurata säännöllisesti ihokasvainten varalta ja neuvoa minimoimaan altistus UV-säteille ja auringonvalolle sekä käyttämään asianmukaista aurinkosuojaaa.

Hyperlipidemia

Elinsiirtotilailla everolimuusin ja siklosporiinimikroemulsion tai takrolimuusin samanaikaiseen käyttöön on liittynyt kohonneita seerumin kolesteroli- ja triglyseridiarvoja, jotka saattavat vaatia hoitoa. Aderolio-hoitoa saavia potilaita tulee seurata hyperlipidemian varalta ja tarvittaessa hoitaa lipidiarvoja alentavilla lääkevalmisteilla ja asianmukaisilla ruokavalion muutoksilla (ks. kohta 4.5). Potilailla, joilla on todettu hyperlipidemia, tulee riski-hyötyshdese arvioida ennen immunosuppressiivisen lääkityksen (mukaan lukien Aderolio) aloittamista. Vastaavasti jatkuvan Aderolio-hoidon riski-hyötyshdese tulee arvioida uudelleen potilailla, joilla on hoitoon huonosti reagoiva vaikea hyperlipidemia. Potilaita, joille annetaan HMG-CoA-reduktasaasi estää ja/tai fibraattia, tulee seurata mahdollisen rabdomolyysin ja muiden haittavaikutusten kehittymisen varalta kyseisten lääkevalmisteiden valmisteyhteenvedoissa kuvatulla tavalla (ks. kohta 4.5.)

Angioedeema

Everolimuusin käyttöön on liittynyt angioedeemaa. Useimpien ilmoitettujen tapausten kohdalla potilaat saivat samanaikaisesti ACE-estää ja/tai

Everolimuusin ja kalsineuriinin estäjän aiheuttama munuaisten vajaatoiminta

Munuaisten toimintahäiriön riski kasvaa, kun Aderolio-valmistetta käytetään samanaikaisesti suurimman siklosporiinianonksen kanssa munuaisen- ja sydämensiiron jälkeen. Siklosporiinin annosta on pienennettävä, kun sitä käytetään samanaikaisesti Aderolio-valmisteen kanssa, jotta vältytää munuaisten toimintahäiriöltä. Asianmukaisia muutoksia immunosuppressiiviseen hoitoon, erityisesti siklosporiinianonksen pienentämistä, tulee harkita potilailla, joiden seerumin kreatiinihipitoisuudet ovat koholla.

Maksansiirtotutkimuksen perusteella pienennetty takrolimuusialtistus yhdistetynä Aderolio-valmisteen käyttöön ei heikennä munuaisten toimintaa verrattuna tavanomaiseen takrolimuusialtistukseen ilman Aderolio-valmistetta. Munuaisten toiminnan säännöllistä seurantaa suositellaan kaikille potilaille. Varovaisuutta tulee noudattaa annettaessa samanaikaisesti muita lääkeitä, joiden tiedetään vaikuttavan negatiivisesti munuaistoimintaan.

Proteinuria

Everolimuusin ja kalsineuriinin estäjien samanaikaiseen käyttöön siirteen saaneilla potilailla on liittynyt lisääntynyttä proteinuriaa. Riski kasvaa suuremmilla veren everolimuusipitoisuuksilla. Munuaisensiirtopotilailla, joilla kalsineuriinin estäjä (CNI) sisältävä, immnosuppressanteilla toteutettavan ylläpitohoidon yhteydessä on esiintynyt lievää proteinuriaa, on todettu proteinurian pahenemista, kun kalsineuriinin estäjä on korvattu everolimuusilla. Tilanteen on todettu korjaantuvan, kun everolimuusihoidoilla on lopetettu ja kalsineuriinin estäjän anto aloitettu uudelleen. Kalsineuriinin estäjästä everolimuusin käyttöön siirtymisen turvallisuutta ja tehoa tällaisilla potilailla ei ole osoitettu. Aderolio-valmistetta saavia potilaita on tarkkailtava proteinurian varalta.

Munuaissiirteen tromboosit

Lisääntynyttä munuaivaltimo- ja laskimotromboosien riskiä, joka voi johtaa munuaissiirteen menettämiseen, on raportoitu useimmiten 30 vuorokauden kuluessa munuaissiirron jälkeen.

Haavan paranemisen komplikaatiot

Kuten muutkin mTOR-estäjät, Aderolio voi heikentää paranemista ja siten lisätä siirtoleikkauksen jälkeisiä komplikaatioita, kuten haavan avautumista, nesteen kertymistä ja haavatulehdusia, jotka voivat vaatia kirurgisia lisätoimenpiteitä. Lymfoseele on yleisimmin raportoitu tällainen tapahtuma munuaissiirteen saajilla, ja se vaikuttaa olevan yleisempi potilailla, joiden painoindeksi on suurempi. Sydän- ja keuhkopussin nestekertymän esiintyvyys on lisääntynyt sydänsiirtopotilailla ja arpityrien esiintyvyys on lisääntynyt maksansiirtopotilailla.

Tromboottinen mikroangiopatia / tromboottinen trombosytopeeninen purppura / hemolytis-ureeminen oireyhtymä

Aderolio-valmisteen ja kalsineuriinin estäjän samanaikainen anto voi lisätä kalsineuriinin estäjän aiheuttaman hemolytis-ureemisen oireyhtymän / tromboottisen trombosytopeenisen purppuran / tromboottisen mikroangiopatiian riskiä.

Rokotukset

Immunosuppressantit saattavat vaikuttaa rokotusvasteeseen. Immunosuppressantihoidon, everolimuusihoidoilla mukaan lukien, aikana annetut rokotteet saattavat olla normaalina tehottomampia. Elävien rokotteiden käyttöä tulee välttää.

Interstitiaalinen keuhkosairaus / ei-infektioperäinen keuhkokuume

Interstitiaalisen keuhkosairauden (interstitial lung disease, ILD) mahdollisuus tulee arvioida potilailla, joilla on tulehdusellisen keuhkokuumeen oireita, mutta joille ei saada vastetta antibiooteilla ja joiden kohdalta tulehduselliset, neoplastiset ja ei-lääkkeestä johtuvat syyt on suljettu pois asianmukaisin tutkimuksin. Everolimuusin käytön yhteydessä on raportoitu interstitiaalisia keuhkosairaustapauksia, jotka yleensä paranivat lääkityksen lopettamisen jälkeen kortikosteroidihoidolla tai ilman. Myös kuolemantapauksia on kuitenkin esiintynyt (ks. kohta 4.8).

Uuden diabetes mellituksen puhkeaminen

Everolimuusin on todettu lisäävän uuden diabetes mellituksen puhkeamisen riskiä elinsiirron jälkeen. Aderolio-hoitoa saavien potilaiden verensokeriarvoja on seurattava huolellisesti.

Miehen hedelmättömyys

Kirjallisuudessa on raportoitu korjautuvaa atsoospermiaa ja oligospermiaa potilailla, joita on hoidettu mTOR-estäjillä. Koska prekliiniset toksikologiset tutkimukset ovat osoittaneet, että everolimuusi voi heikentää spermatogeneesiä, miehen hedelmättömyys on otettava huomioon pohdittaessa pitkäkestoisesta Aderolio-hoidosta mahdollisia riskejä.

Mahdollinen apuaineintoleranssi

Aderolio-tabletit sisältävät laktoosia. Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, täydellinen laktaasinpuutos tai glukoosi-galaktoosi-imetymishäiriö, ei pidä käyttää tätä lääkettä.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Everolimuusi metaboloituu pääasiassa CYP3A4:n kautta maksassa ja jonkin verran suoliston limakalvoilla. Se on useita eri lääkeaineita elimistöstä poistavana pumpuna toimivan P-glykoproteiinin (PgP:n) substraatti. Siksi CYP3A4:ään ja/tai P-glykoproteiiniin vaikuttavat lääkevalmisteet voivat vaikuttaa imetyyniseen ja systeemisesti imetyyneen everolimuusin eliminaatioon. Voimakkaiden 3A4-estäjien ja -indusorien samanaikaista käyttöä ei suositeta. P-glykoproteiinin estääjät saattavat vähentää everolimuusin ulosvirtausta suoliston soluista ja suurentaa everolimuusin pitoisuutta veressä. *In vitro* everolimuusi oli CYP3A4:n kilpaileva estääjä sekä CYP2D6:n sekamuotoinen estääjä. Kaikki *in vivo*-yhteisvaikutustutkimukset tehtiin ilman siklosporiinin samanaikaista antoa.

Taulukko 3 Muiden vaikuttavien aineiden vaikutukset everolimuusin

Vaikuttavat aineet yhteisvaikutuskohtaisesti	Yhteisvaikutus – everolimuusin AUC-/C _{max} - arvojen muutos Geometrinen keskiarvo (havaittu alue)	Suosituksset yhteiskäytölle
Voimakkaat CYP3A4:n/PgP:n estääjät		
Ketokonatsoli	AUC ↑15,3-kertaisesti (vaihteluväli: 11,2–22,5) C _{max} ↑4,1-kertaisesti (vaihteluväli: 2,6–7,0)	Samanaikaista käyttöä voimakkaiden CYP3A4:n/PgP:n estäjien kanssa ei suositella, elleivät yhteiskäytöstä saatavissa olevat edut ylitä siihen liittyviä riskejä.
Itrakonatsoli, posakonatsoli, vorikonatsoli	Ei tutkittu. Everolimuusipitoisuuden suuri nousu on odotettavissa.	
Telitromysiini, klaritromysiini		
Nefatsodomi		
Ritonaviiri, atatsanaviiri, sakinaviiri, darunaviiri, indinaviiri, nelfinaviiri		
Kohtalaiset CYP3A4:n/PgP:n estääjät		
Erytromysiini	AUC ↑4,4-kertaisesti (vaihteluväli: 2,0–12,6) C _{max} ↑2,0-kertaisesti (vaihteluväli: 0,9–3,5)	Everolimuusin minimipitoisuusia kokoveressä on seurattava aina, kun CYP3A4/P-gp-estäjiä annetaan samanaikaisesti ja kun niiden käyttö lopetetaan. Yhteiskäytössä on noudatettava varovaisuutta, jos kohtalaisten CYP3A4:n tai PgP:n estäjien samanaikaista käyttöä ei voida välttää.
Imatinibi	AUC ↑3,7-kertaisesti C _{max} ↑2,2-kertaisesti	
Verapamiili	AUC ↑3,5-kertaisesti (vaihteluväli: 2,2–6,3) C _{max} ↑2,3-kertaisesti (vaihteluväli: 1,3–3,8)	
Suun kautta otettava siklosporiini	AUC ↑2,7-kertaisesti (vaihteluväli: 1,5–4,7) C _{max} ↑1,8-kertaisesti (vaihteluväli: 1,3–2,6)	Seuraa tarkasti haittavaikutuksia ja säädä everolimuusiaannosta tarpeen mukaan (ks. kohdat 4.2 ja 4.4).
Kannabidioli (Pgp estääjä)	AUC ↑ 2,5-kertainen C _{max} ↑2,5-kertainen	
Flukonatsoli	Ei tutkittu. Korkeampi altistus odotettavissa.	
Diltiatsseemi, nikardipiini		
Dronedaroni	Ei tutkittu. Korkeampi altistus	

	odotettavissa.	
Amprenaviiri, fosamprenaviiri	Ei tutkittu. Korkeampi altistus odotettavissa.	
Greippimehu tai muit ruoka-aineet, jotka vaikuttavat CYP3A4:ään/PgP:hen	Ei tutkittu. Korkeampi altistus odotettavissa (teho vaihtelee laajasti).	Kyseistä yhdistelmää on välttävä.
Voimakkaat ja kohtalaiset CYP3A4:n induktorit		
Rifampisiini	AUC ↓63 % (vaihteluväli: 0–80 %) C_{max} ↓58 % (vaihteluväli: 10–70 %)	Samanaikaisista käyttöä voimakkaiden CYP3A4:n induktorien kanssa ei suositella, elleivät yhteiskäytöstä saatavissa olevat edut ylitä siihen liittyviä riskejä.
Rifabutiini	Ei tutkittu. Matalampi altistus odotettavissa.	
Karbamatsепиини	Ei tutkittu. Matalampi altistus odotettavissa.	
Fenytoini	Ei tutkittu. Matalampi altistus odotettavissa.	
Fenobarbitaali	Ei tutkittu. Matalampi altistus odotettavissa.	
Efavirensi, nevirapiini	Ei tutkittu. Matalampi altistus odotettavissa.	Everolimuusin jäännöspitoisuksia verestä on seurattava aina kun CYP3A4:n induktoreita käytetään samanaikaisesti everolimuusin kanssa, sekä tällaisten lääkkeiden käytön lopettamisen jälkeen.
Mäkkuisma (<i>Hypericum perforatum</i>)	Ei tutkittu. Merkittävästi matalampi altistus odotettavissa.	Mäkkuismaa sisältävä valmisteita ei saa käyttää everolimuusihoidon aikana.

Lääkeaineet, joiden pitoisuudet plasmassa saattavat muuttua everolimuusin vaikutuksesta

Oktreotidi

Everolimuusin (10 mg/vrk) samanaikainen käyttö pitkävaikutteisen oktreotidin kanssa suureensi oktreotidin C_{min} -arvoa 1,47-kertaiseksi (geometrinen keskiarvo; everolimuusi/lumelääke).

Siklosporiini

Everolimuusilla oli vähäinen kliininen vaiketus siklosporiinin farmakokinetiikkaan munuais- ja sydänsiirtopilailla, jotka saivat siklosporiinimikroemulsiota.

Atorvastatiimi (CYP3A4-substraatti) ja pravastatiimi (PgP-substraatti)

Kerta-annos everolimuusia annettuna samanaikaisesti joko atorvastatiimiin tai pravastatiimiin kanssa ei terveillä vapaaehtoisilla vaikuttanut kliinisesti merkitsevästi atorvastatiimiin, pravastatiimiin tai everolimuusin farmakokinetiikkaan eikä HMG-CoA-reduktasaasin kokonaisbioreaktiivis uuteen plasmassa. Näitä tuloksia ei kuitenkaan voida yleistää muihin HMG-CoA-reduktasaasin estäjiin. Potilaita tulee seurata rabdomyolyysin ja muiden HMG-CoA-reduktasaasin estäjen valmisteyteenvedoissa kuvattujen haittavaikutusten kehityksen varalta.

Suun kautta otettavat CYP3A4-substraatit

In vitro -tulosten perusteella päivittääin suun kautta otettavin 10 mg:n annoksin saavutettavat systeemiset pitoisuudet eivät todennäköisesti estää PgP:tä, CYP3A4:ää tai CYP2D6:ta. CYP3A4:n ja PgP:n toiminnan estymistä suolistossa ei kuitenkaan voida poissulkea. Terveillä vapaaehtoisilla tehty yhteisvaikutustutkimus osoitti, että kun everolimuusin kanssa annettiin samanaikaisesti suun kautta annos midatsolaamia, herkkää CYP3A4-substraatin tunnistinta, midatsolaamin C_{max} suureni 25 % ja midatsolaamin AUC suureni 30 %. Vaiketus johtuu todennäköisesti siitä, että everolimuusi estää suiston CYP3A4:ää. Näin ollen everolimuusi voi vaikuttaa suun kautta samanaikaisesti annettujen

CYP3A4-substraattien biologiseen hyötyosuuteen. Kliinisesti merkittävä vaikutus systeemisesti annettujen CYP3A4-substraattien altistukseen ei kuitenkaan ole todennäköinen. Jos everolimuusia otetaan suun kautta otettavien CYP3A4-substraattien kanssa, joilla on kapea terapeutinen indeksi (esim. pimotsidin, terfenadiinin, astemitsolin, sisapridin, kinidiinin tai ergotalkaloidijohdannaisten kanssa), potilaasta on seurattava suun kautta otettavan CYP3A4-substraatin valmistedoissa kuvattujen haittavaikutusten varalta.

Rokotukset

Immunosuppressantit saattavat vaikuttaa rokotusvasteeseen, ja Aderolio-hidon aikana annetut rokotteet saattavat olla normaalina tehottomampia. Elävien rokotteiden käyttöä tulee välttää.

Pediatriset potilaat

Yhteisvaikutuksia on tutkittu vain aikuisille tehdynässä tutkimuksissa.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetyks

Raskaus

Aderolio-valmisteen käytöstä raskauden aikana ei ole riittävästi tietoa. Eläinkokeissa on havaittu lisääntymistoksisuutta, mukaan lukien alkio/sikiötoksisuus (ks. kohta 5.3). Ihmisille aiheutuvaa mahdollista riskiä ei tunneta. Aderolio-valmistetta ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei odotettavissa oleva hyöty ole sikiölle mahdollisesti aiheutuvaa riskiä suurempi. Naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä tehokasta ehkäisyä Aderolio-hidon aikana ja 8 viikkona hoidon päättymisen jälkeen.

Imetyks

Ei tiedetä, erityykkö everolimuusi ihmisen rintamaitoon. Eläintutkimuksissa everolimuusi ja/tai sen metaboliitit erityivät voimakkaasti maitoon imettävillä rotilla. Siksi Aderolio-valmistetta käyttävien naisten ei tule imettää.

Hedelmällisyys

Kirjallisuudessa on raportoitu tapauksia, joissa korjautuvaat atsoospermia ja oligospermia on ilmennyt potilailla, joita on hoidettu mTOR-estäjillä (ks. kohdat 4.4, 4.8 ja 5.3). Ei tiedetä, missä määrin everolimuusi voi aiheuttaa hedelmättömyyttä mies- ja naispotilailla, mutta miesten hedelmättömyyttä ja sekundaarista amenorreaa on kuitenkin havaittu.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Tutkimuksia valmisteen vaikutuksesta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn ei ole tehty.

4.8 Hattavaikutukset

a) Turvallisuusprofiilin yhteenvetö

Seuraavassa luetelossa esitettyjen hattavaikutusten esiintymistihetyt on saatu analyysistä, johon sisältyivät 12 kuukauden ajanjaksonlailla ilmaantuvuudet tapahtumille, jotka oli ilmoitettu satunnaistetuissa, kontrolloiduissa monikeskustutkimuksissa, joissa tutkittiin everolimuusia yhdistelmänä kalsineuriin estäjiä (CNI) ja kortikosteroidien kanssa siirteen saaneilla aikuisilla potilailla. Kahta tutkimusta lukuun ottamatta (munuaisensiirtein jälkeen) kaikissa tutkimuksissa oli mukana tavanomaisia kalsineuriin estäjiin perustuvia hoitohaaroja, joissa ei käytetty everolimuusia. Everolimuusia tutkittiin yhdessä siklosporiinin kanssa munuaisensiirtopotilailla viidessä tutkimuksessa, joihin osallistui yhteensä 2 497 potilaasta (mukaan lukien kakso tutkimusta, joissa ei ollut kontrolliryhmää, jonka potilaat eivät saaneet everolimuusia), ja sydämensiirtopotilailla kolmessa tutkimuksessa, joihin osallistui yhteensä 1 531 potilaasta (ITT-ryhmät, ks. kohta 5.1).

Everolimuusin ja takrolimuusin yhdistelmää tutkittiin yhdessä tutkimuksessa, johon osallistui 719 maksansiirtopotilaasta (ITT-ryhmä, ks. kohta 5.1).

Kaikista yleisimmät hattatapahtumat ovat olleet infektiot, anemia, hyperlipidemia, diabetes mellituksen puhkeaminen, unettomuus, päänsärky, hypertensio, yskä, ummetus, pahoinvoimi,

perifeerinen ödeema, heikentynyt paraneminen (mukaan lukien nestekertymät keuhkoissa ja sydänpuississa).

Haittavaikusten esiintyminen saattaa riippua immunosuppressiivisesta hoidosta (sen asteesta ja kestosta). Tutkimuksissa, joissa everolimuusi oli annosteltu yhdessä siklosporiinin kanssa, seerumin kreatiiniarvon kohoamista havaittiin verrokkeja useammin potilailla, jotka saivat everolimuusia yhdessä maksimaalisten siklosporiinimikroemulsioannosten kanssa. Haittavaikusten kokonaisesiintyyvyys oli pienempi, kun siklosporiinimikroemulsion annosta pienennettiin (ks. kohta 5.1).

Pienennetyn siklosporiinianonkseen kanssa annetun everolimuusin turvallisuusprofiili oli samanlainen kuin kolmessa avaintutkimuksessa (pivotal study), jossa siklosporiinia annettiin täysi annos, lukuun ottamatta sitä, että seerumin kreatiiniitason kohoaminen oli harvinaisempaa ja seerumin kreatiiniin keskiarvo ja mediaani olivat pienemmät kuin vaiheen III tutkimuksissa.

b) Taulukkomuotoinen yhteenvetohaittavaikutuksista

Tauukossa 4 on esitetty vaiheen III everolimuusi-tutkimuksissa lääkkeeseen mahdollisesti tai todennäköisesti liittyviä raportoidut haittavaikutukset. Ellei muuta mainita, taulukossa luetellut haittavaikutukset ovat sellaisia, joita vaiheen III tutkimuksissa ilmeni enemmän everolimuusi-hoitoa saaneilla potilailla kuin ei everolimuusia sisältävä standardihoittoa saaneilla potilailla, tai sellaisia, joita ilmeni saman verran everolimuusilla kuin vertailuvalmisteella niissä tapauksissa, joissa kyseinen haittavaiketus oli munuais- ja sydänsiirtoa koskeneissa tutkimuksissa käytetyn vertailuvalmisten tunnettu haittavaiketus (ks. kohta 5.1). Ellei muuta mainita, kyseisen haittavaikutuksen profiili on suunnilleen samanlainen kaikkissa elinsiirtoindikaatioissa. Haittavaikutukset on esitetty MedDRA:n elinjärjestelmän mukaan ryhmiteltyinä.

Haittavaikutukset on luokiteltu yleisyytensä mukaan seuraavasti: hyvin yleinen ($\geq 1/10$), yleinen ($\geq 1/100, < 1/10$), melko harvinainen ($\geq 1/1\,000, < 1/100$), harvinainen ($\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$), hyvin harvinainen ($< 1/10\,000$).

Taulukko 4 Everolimuusin mahdollisesti tai todennäköisesti liittyvät haittavaikutukset

Elinjärjestelmä	Esiintymistähes	Haittavaiketus
Infektiot	Hyvin yleinen	Infektiot (virus-, bakteeri- ja sieni-infektiot), ylähengitystieinfektiot, alempien hengitysteiden infektiot ja keuhkoinfektiot (mukaan lukien keuhkokuumet) ¹ , virtsatieinfektiot ²
	Yleinen	Sepsis, haavainfektiot
Hyvä- ja pahanlaatuiset kasvaimet (mukaan lukien kystat ja polyytit)	Yleinen	Pahanlaatuiset tai luokittelemattomat kasvaimet, pahanlaatuiset ja luokittelemattomat ihokasvaimet
	Melko harvinainen	Lymfoomat/lymfoproliferatiiviset häiriöt elinsiirron jälkeen (PTLD)
Veri ja imukudos	Hyvin yleinen	Leukopenia, anemia/erytropenia, trombosytopenia ¹
	Yleinen	Pansytopenia, tromboottiset mikroangiopatiat (mukaan lukien tromboottinen trombosytopeeninen purppura/hemolyttis-ureeminen oireyhtymä)

Umpieritys	Melko harvinainen	Hypogonadismi miehillä (testosteronitason pieneneminen, FSH- ja LH-tason suureneminen)
Aineenvaihdunta ja ravitsemas	Hyvin yleinen	Hyperlipidemia (kolesteroli ja triglyseridit), uuden diabeteksen puhkeaminen, hypokalemia
Psykkiset häiriöt	Hyvin yleinen	Unettomuus, ahdistuneisuus
Hermosto	Hyvin yleinen	Päänsärky
Sydän	Hyvin yleinen	Nesteen kertyminen sydänpussiin ³
	Yleinen	Takykardia
Verisuonisto	Hyvin yleinen	Kohonnut verenpaine, laskimotromboemboliset tapahtumat
	Yleinen	Lymfoseeli ⁴ , nenäverenvuoto, munuaissiirteen tromboosi
Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina	Hyvin yleinen	Keuhkopussin nestekertymä ¹ , yskä ¹ , hengenahdistus ¹
	Melko harvinainen	Interstitiaalinen keuhkosairaus (ILD) ⁵
Ruoansulatuselimistö	Hyvin yleinen	Vatsakipu, ripuli, pahoinvoiointi, oksentelu
	Yleinen	Haimatulehdus, stomatiitti-suun haavauma, suunielukipu
Maksa ja sappi	Melko harvinainen	Hepatiitti, joka ei johdu infektiosta; keltaisuus
Iho ja iholalainen kudos	Yleinen	Angioödeema ⁶ , akne, ihottumat
Luusto, lihakset ja sidekudos	Yleinen	Lihaskivut, nivelkivut
Munuaiset ja virtsatiet	Yleinen	Proteinuria ² , munuaistiehyiden nekroosi ⁷
Sukuelimet ja rinnat	Yleinen	Erektiohäiriö, kuukautishäiriöt (mukaan luettuna amenorrea ja menorrhagia)
	Melko harvinainen	Munasarjakystä
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Hyvin yleinen	Raajojen turvotus, kipu, heikentynyt paraneminen, kuume
	Yleinen	Arpityrä
Tutkimukset	Yleinen	Poikkeavat maksentsyyymiavrot ⁸

¹ yleisiä maksan- ja munuaisensiirron yhteydessä

² yleisiä sydämen- ja maksansiirtojen yhteydessä

³ sydämensiirtojen yhteydessä

⁴ munuaisten- ja sydämensiirtojen yhteydessä

⁵ ILD:tä koskeva SMQ-haku (eli Standardised MedDRA Queries) osoitti ILD:n esiintyvyyden klinisissä tutkimuksissa. Tämän laajan haun tuloksiin kuului myös ILD:hen läheisesti liittyvät tapaukset (esim. infekcioita). Taulukossa annettu yleisyysluokitus perustuu tunnettujen tapausten lääketieteelliseen arviointiin.

⁶ lähinnä ACE:n estääjää samanaikaisesti saaneilla potilailla

⁷ munuaisensiiron yhteydessä

⁸ γ-GT-, ASAT- ja ALAT-arvojen kohoaminen

c) Tiettyjen haittavaikutusten tarkemmat kuvaukset

Koska prekliiniset toksikologiset tutkimukset ovat osoittaneet, että everolimuusi voi heikentää spermatogeneesiä, miehen hedelmättömyys on otettava huomioon pohdittaessa pitkäkestoisien Aderolio-hoidon mahdollisia riskejä. Kirjallisuudessa on raportoitu korjautuvaa atsoospermiaa ja oligospermiaa potilailla, joita on hoidettu mTOR-estäjillä.

Maligniteetteja kehittyi 3,1 %:lle potilaista, jotka saivat everolimuusia yhdessä muiden immunosuppressantien kanssa kontrolloiduissa klinisissä tutkimuksissa, joihin osallistui yhteensä 3 256 potilasta ja joissa seuranta jatkui vähintään vuoden ajan. Ihon maligniteetteja kehittyi 1,0 %:lle ja lymfooma tai lymfoproliferatiivinen tauti 0,60 %:lle potilaista.

Keuhkojen intraparenkymaalaiseen tulehdukseen (keuhkotulehdus) ja/tai etiologialtaan eitulehdukselliseen fibroosiin viittaavia interstitiaalisia keuhkosairaustadapauksia on ilmennyt rapamysiiniä ja sen johdannaisia, mukaan lukien everolimuusi, saaneilla potilailla. Osa tapauksista oli kuolemaan johtavia. Useimmiten tila palautui ennalleen everolimuusi-lääkityksen lopettamisen jälkeen ja/tai kortikosteroidien lisäämisellä. Myös kuolemantapauksia on kuitenkin esiintynyt.

d) Lääkkeen markkinoille tulon jälkeen spontaanisti raportoidut haittavaikutukset

Seuraavat haittavaikutustiedot on koottu everolimuusin markkinoille tulon jälkeisen käytön yhteydessä tehdystä spontaaniraporteista sekä kirjallisuudessa raportoiduista tapauksista. Koska nämä reaktiot on raportoitu vapaaehtoisen ja tuntemattoman suuruisesta populaatiosta, näiden haittavaikutusten esiintyvyyttä ei voida arvioida luotettavasti. Haittavaikutusten yleisyyss on siksi luokiteltu tuntemattomaksi. Taulukossa luetellut haittavaikutukset on ryhmitelty MedDRA:n elinjärjestelmälukuksiin mukaan ja jokaisen luokan sisällä haittavaikutukset esitetään vakavuudeltaan alenevassa järjestyksessä.

Taulukko 5 Spontaaniraporteissa ja kirjallis uude ss a ilmoitetut haittavaikutukset (yleisyys tuntematon)

Elinjärjestelmä	Esiintymisstiheys	Haittavaikutus
Aineenvaihdunta ja ravitsemus	Tuntematon	Raudanpuute
Verisuonisto	Tuntematon	Leukosytoklastinen vaskuliitti, lymfedeema
Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina	Tuntematon	Pulmonaalinen alveolaarinen proteinoosi
Iho ja iholalainen kudos	Tuntematon	Erytroderma

Pediatriset potilaat

Lapsia ja nuoria koskevat turvallisuustiedot perustuvat 36 kuukauden tietoihin munuaissiirteen saaneilla pediatrisilla potilailla ja 24 kuukauden tietoihin maksasiirteen saaneilla pediatrisilla potilailla (ks. kohta 5.1).

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Eläintutkimuksissa everolimuusinakuutti toksisuus oli vähäistä. Letaliteettia ja vaikeaa toksisuutta ei havaittu suun kautta annettujen 2 000 mg/kg:n kerta-annosten (rajakoe) jälkeen hiiressä ja rotilla.

Kokemukset yliannostuksesta ihmisenä ovat erittäin rajallisia. Yhdessä tapauksessa 2-vuotias lapsi otti vahingossa 1,5 mg everolimuusia, eikä haittavaikutuksia havaittu. Elinsiirtopotilaalle on annettu jopa 25 mg:n kerta-annoksia, jaakuutti siedettävyys on pysynyt hyväksyttäväällä tasolla.

Yleiset tukihoitotoimenpiteet tulee aloittaa kaikissa yliannostustapauksissa.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: selektiiviset immunosuppressiiviset lääkeaineet, ATC-koodi: LO4AA18

Vaikutusmekanismi

Everolimuusi on proliferaationsignaalin estääjä, joka estää hylkämisreaktioita jyrsijöiden ja kädellisten (ei ihmisen) allotransplantaatiomalleissa. Everolimuusin immnosuppressiivinen vaikutus perustuu siihen, että se estää antigenien aktivoimien T-solujen jakautumista ja sen kautta kloonautumista, jota T-soluspesifiset interleukiinit (esim. interleukiini-2 ja interleukiini-15) stimuloivat. Everolimuusi estää solun sisäistä viestintäreittiä, joka käynnistyy, kun näiden T-solujen kasvutekijät kiinnittyvät reseptoreihinsa, ja joka normaalisti aiheuttaa solunjakautumisen. Everolimuusi salpaa tämän signaalin ja pysäyttää solukierron G₁-vaiheessa.

Molekyylitasolla everolimuusi muodostaa kompleksin sytoplasman proteiinin FKBP-12:n kanssa. Everolimuusin läsnä ollessa kasvutekijöiden stimuloima p70 S6 -kinaasin fosforylaatio estyy. Koska FRAP (m-TOR) säätelee p70 S6 -kinaasin fosforylaatiota, tämä havainto viittaa siihen, että everolimuusi-FKBP-12-kompleksi sitoutuu FRAP:iin ja siten häiritsee sen toimintaa. FRAP on avainproteiini solun metabolismiin, kasvun ja monistumisen säätelyssä. Sitten FRAP:n toiminnan esto selittää everolimuusin aiheuttaman solukierron pysähtymisen.

Everolimuusin vaikutustapa on siis erilainen kuin siklosporiinin. Prekliinisissä allotransplantaatiomalleissa everolimuusin ja siklosporiinin yhdistelmä oli tehokkaampi kuin kumpikaan lääke yksinään.

Everolimuusin vaikutus ei rajoitu T-soluihin. Se estää yleisesti kasvutekijöiden stimuloimaa hematopoiettisten ja ei-hematopoiettisten solujen (esim. verisuonten sileälihassolujen) monistumista. Endoteelisolujen vaurioituminen laukaisee kasvutekijöiden stimuloiman verisuonten sileälihassolujen proliferaation ja johtaa neointiman muodostumiseen. Tällä on keskeinen merkitys kroonisen hylkimen patogeneesissä. Everolimuusilla tehdyt prekliiniset tutkimukset ovat osoittaneet neointiman muodostumisen eston rottien aortan allotransplantaatiomallissa.

Kliininen teho ja turvallisuus

Munuaisensiirto

Everolimuusia tutkittiin kahdessa vaiheen *de novo*-munuaissiirteen saaneita aikuisia koskevassa tutkimuksessa (B201 ja B251), joissa sitä annettiin kiinteinä 1,5 mg/vrk ja 3 mg/vrk annoksina yhdessä siklosporiinimikroemulsion standardiannosten ja kortikosteroidien kanssa.

Vertailuvalmisteena käytettiin mykofenolaattimofetiilia (MMF) 1 g kahdesti vuorokaudessa.

Ensisijaiset yhdistetyt päätetapahtumat olivat tehon menetys (koepalasta todettu akuutti hylkimin, siirrännäisen menetys, kuolema tai seurannan epäonnistuminen) 6 kuukauden kohdalla ja siirrännäisen menetys, kuolema tai seurannan epäonnistuminen 12 kuukauden kohdalla. Näissä tutkimuksissa everolimuusi ei ollut teholtaan heikompi kuin MMF. Koepalasta todettujen akuuttien hylkimistapausten esiintyvyys oli B201-tutkimuksessa 6 kuukauden kohdalla 21,6 % everolimuusi-annoksella 1,5 mg/vrk, 18,2 % everolimuusi-annoksella 3 mg/vrk sekä 23,5 % MMF-ryhmässä. B251-tutkimuksessa ilmaantuvuus oli 17,1 % everolimuusi-annoksella 1,5 mg/vrk, 20,1 % everolimuusi-annoksella 3 mg/vrk sekä 23,5 % MMF-ryhmässä.

Siirteen toiminnan heikentymistä, johon liittyy seerumin kreatiiniinin kohoamista, havaittiin useammin potilailla, jotka käyttivät everolimuusia yhdessä maksimaalisten siklosporiinimikroemulsioannosten kanssa, kuin MMF-potilailla. Tämä vaikutus viittaa siihen, että everolimuusi lisää siklosporiinin nefrotoksisuutta. Lääkeaineen pitoisuuden farmakodynaaminen analyysi osoitti, että munuaisten toiminta ei heikentyneet, kun siklosporiinialtistus pieneni, ja teho säilyi, kunhan everolimuusin jäännöspitoisuus veressä pysyi suurempana kuin 3 ng/ml. Tämä käsitys vahvistettiin myöhemmin kahdessa myöhemmässä vaiheen III tutkimuksessa (A2306, 237 potilasta ja A2307, 256 potilasta), joissa arvioitiin everolimuusin tehoa ja turvallisuutta annostasolla 1,5 mg/vrk ja 3 mg/vrk (aloitusannos; jatkoannostus halutun jäännöspitoisuuden \geq 3 ng/ml perusteella) yhdessä pienennetyn siklosporiinia altistuksen kanssa. Molemmissa tutkimuksissa munuaistointiminta säilyttiin tehoa heikentämättä. Näissä tutkimuksissa ei kuitenkaan ollut ei everolimuusilla hoidettujen verrokkiryhmää. Vaiheen III satunnaistettu, avoin, kontrolloitu monikeskustutkimus A2309 on päättynyt. Tutkimuksessa 833 *de novo*-munuaisensiirtopotilaasta satunnaistettiin jompaankumpaan everolimuusi-hoito-ohjelmaan, jotka erosivat toisistaan annostuksen suhteen ja joissa lääkkeeseen yhdistettiin pienennetty siklosporiiniannos tai tavanomainen hoito natriummykofenolaatin (MPA) ja siklosporiinin yhdistelmällä ja potilaita hoidettiin 12 kuukauden ajan. Kaikki potilaat saivat alkuhoitona basiliksimabia ennen siirtoleikkausta ja päivänä 4 siirtoleikkauksen jälkeen. Steroideja annettiin leikkauksen jälkeen tarvittaessa.

Everolimuusi-ryhmien aloitusannokset olivat 1,5 mg/vrk tai 3,0 mg/vrk jaettuna kahteen annokseen. Annostusta muutettiin myöhemmin päivästä 5 alkaen siten, että everolimuusin veren jäännöspitoisuuden tavoitetasot 3–8 ng/ml tai 6–12 ng/ml säilyivät. Natriummykofenolaatin annos oli 1,44 g/vrk. Siklosporiinin annostusta säädettiin siten, että veren jäännöspitoisuusikkunoiden tavoitetasot säilytettiin taulukon 6 mukaisesti. Everolimuusin ja siklosporiinin (C_0 ja C_2) todelliset, mitatut pitoisuudet veressä on esitetty taulukossa 7.

Vaikka everolimuusin suurempi annos oli yhtä tehokas kuin pienempi annoksen hoito, suuremman annoksen kokonaisturvallisuus oli huonompi, ja siksi suuriannoksista hoito-ohjelmaa ei suositella.

Pieniannoksista everolimuusi-hoito-ohjelmaa suositellaan (ks. kohta 4.2).

Taulukko 6 Tutkimus A2309: Siklosporiinin ja everolimuusin veren jäännöspitois uusikkunoiden tavoitetasot

Siklosporiinin tavoite taso (ng/ml)	Kuukausi 1	Kuukausi 2–3	Kuukausi 4–5	Kuukausi 6–12
Everolimuusi - ryhmät	100–200	75–150	50–100	25–50
MPA-ryhmä	200–300	100–250	100–250	100–250

Taulukko 7 Tutkimus A2309: Siklosporiinin ja everolimuusin mitatut jäännöspitois uudet veressä

Jäännöspitois uudet (ng/ml)	Eve rolimuusi-i-ryhmät (pieniammoksinen siklosporiini)				MPA (tavanomainen siklosporiini)	
	Everolimuusi 1,5 mg		Everolimuusi 3,0 mg		Myfortic 1,44 g	
Siklosporiini	C_0	$C2$	C_0	$C2$	C_0	$C2$
Päivä 7	195 ± 106	847 ± 412	192 ± 104	718 ± 319	239 ± 130	934 ± 438
Kuukausi 1	173 ± 84	770 ± 364	177 ± 99	762 ± 378	250 ± 119	992 ± 482
Kuukausi 3	122 ± 53	580 ± 322	123 ± 75	548 ± 272	182 ± 65	821 ± 273
Kuukausi 6	88 ± 55	408 ± 226	80 ± 40	426 ± 225	163 ± 103	751 ± 269
Kuukausi 9	55 ± 24	319 ± 172	51 ± 30	296 ± 183	149 ± 69	648 ± 265
Kuukausi 12	55 ± 38	291 ± 155	49 ± 27	281 ± 198	137 ± 55	587 ± 241
Everolimuusi	(Tavoite C_0 3–8)		(Tavoite C_0 6–12)		-	
Päivä 7	4,5 ± 2,3		8,3 ± 4,8		-	
Kuukausi 1	5,3 ± 2,2		8,6 ± 3,9		-	
Kuukausi 3	6,0 ± 2,7		8,8 ± 3,6		-	
Kuukausi 6	5,3 ± 1,9		8,0 ± 3,1		-	
Kuukausi 9	5,3 ± 1,9		7,7 ± 2,6		-	
Kuukausi 12	5,3 ± 2,3		7,9 ± 3,5		-	

Luvut ovat mitattujen arvojen keskiarvoja ± SD ja C_0 = jäännöspitoisuus, $C2$ = 2 tuntia annon jälkeen mitattu arvo.

Ensisijainen tehon päätemuuttuja oli yhdistetty hoidon epäonnistumisen muuttuja (koepalasta todettu akuutti hylkemisreaktio [BPAR], siirteen menetys, kuolema tai kadonnut seurannasta [loss to follow-up]). Tulokset on esitetty taulukossa 8.

**Taulukko 8 Tutkimus A2309: Yhdistyt ja yksittäiset tehon pääte muuttujat
6 ja 12 kuukauden kohdalla (esiintyvyys ITT-populaatiossa)**

	Everolimuusi 1,5 mg N = 277 % (n)		Everolimuusi 3,0 mg N = 279 % (n)		MPA 1,44 g N = 277 % (n)	
	6 kk	12 kk	6 kk	12 kk	6 kk	12 kk
Yhdistetyt pääte muuttujat (1⁰ kriteeri)	19,1 (53)	25,3 (70)	16,8 (47)	21,5 (60)	18,8 (52)	24,2 (67)
Ero % (Everolimuusi - MPA)	0,4 %	1,1 %	-1,9 %	-2,7 %	-	-
95 % CI	(-6,2, 6,9)	(-6,1, 8,3)	(-8,3, 4,4)	(-9,7, 4,3)	-	-
Yksittäiset pääte muuttujat (2⁰ kriteerit)						
Hoidetut BPAR	10,8 (30)	16,2 (45)	10,0 (28)	13,3 (37)	13,7 (38)	17,0 (47)
Suurteen menetys	4,0 (11)	4,3 (12)	3,9 (11)	4,7 (13)	2,9 (8)	3,2 (9)
Kuolema	2,2 (6)	2,5 (7)	1,8 (5)	3,2 (9)	1,1 (3)	2,2 (6)
Kadonnut seurannasta	3,6 (10)	4,3 (12)	2,5 (7)	2,5 (7)	1,8 (5)	3,2 (9)
Yhdistetyt pääte muuttujat (2⁰ kriteerit)						
Suurteen menetys /Kuolema	5,8 (16)	6,5 (18)	5,7 (16)	7,5 (21)	4,0 (11)	5,4 (15)
Suurteen menetys /Kuolema /Kadonnut seurannasta	9,4 (26)	10,8 (30)	8,2 (23)	10,0 (28)	5,8 (16)	8,7 (24)

kk = kuukausi, 1⁰ = ensisijainen, 2⁰ = toissijainen, CI = luottamusväli, vähintään samanarvoisuus-marginaali oli 10 %

Yhdistetty päätemuuttuja: hoidetut koepalasta todetut akuutit hylkämisreaktiot (BPAR), suurteen menetys, kuolema tai seurannasta katoaminen

Muutokset munuaisten toiminnassa glomerulosten suodatusnopeudesta (GFR) laskettuna käyttäen MDRD-kaavaa on esitetty taulukossa 9.

Proteinuria arvioitiin suunnitellulla tutkimuskäynneillä käyttäen virtsan proteinien/kreatiinin spot-analyysiä (ks. taulukko 10). Tällöin havaittiin pitosuusvaikutus, joka osoitti proteinurian määrän ja everolimuusin jäännöspitoisuksien välisen suhteen erityisesti 8 ng/ml suuremmilla C_{min}-arvoilla.

Haittavaikutukset, joita ilmoitettiin useammin suositeltua (pienännoksista) everolimuusi-hoito-ohjelmaa noudattavassa ryhmässä kuin MPA:ta saaneessa verrokkiyhymässä, on sisällytetty taulukkoon 4. Everolimuusi-ryhmässä ilmoitettiin harvemmin virusinfektiota, mikä pääasiassa johtui pienemmästä CMV-infektioiden (0,7 % vs. 5,95 %) ja BK-virusinfektioiden (1,5 % vs. 4,8 %) määrästä.

**Taulukko 9 Tutkimus A2309: Munuaisten toiminta (MDRD-kaavalla laskettu GFR)
12 kuukauden kohdalla (ITT-populaatio)**

	Everolimuusi 1,5 mg N = 277	Everolimuusi 3,0 mg N = 279	MPA 1,44 g N = 277
12 kk:n keskimääräinen GFR (ml/min/1,73 m ²)	54,6	51,3	52,2
Keskiarvojen ero (everolimuusi - MPA) 95 % CI	2,37 (-1,7, 6,4)	-0,89 (-5,0, 3,2)	- -

12 kuukauden puuttuvien GFR-arvojen imputointi: siirteen menetys = 0; kuolema tai munuaistoiminnan seurannasta katoaminen = LOCF1 (last-observation-carried-forward-lähestymistapa 1: Hoidon päättyminen [12 kk asti]).

MDRD: Modification of Diet in Renal Disease

Taulukko 10 Tutkimus A2309: Virtsan proteiinien ja kreatiniinin suhde

		Proteinurian vaikeusaste (mg/mmol)			
	Hoito	Normaalit % (n) (< 3,39)	Lievä % (n) (3,39 – < 33,9)	Subnefroottinen % (n) (33,9 – < 339)	Nefroottinen % (n) (> 339)
Kuukausi 12 (TED)	Everolimuusi 1,5 mg	0,4 (1)	64,2 (174)	32,5 (88)	3,0 (8)
	Everolimuusi 3 mg	0,7 (2)	59,2 (164)	33,9 (94)	5,8 (16)
	MPA 1,44 g	1,8 (5)	73,1 (198)	20,7 (56)	4,1 (11)

1 mg/mmol = 8,84 mg/g

TED: Hoidon päätetapahtuma (kk:n 12 arvo tai last observation carried forward)

Sydämensiirto

Vaiheen III sydäntutkimuksessa (B253) verrattiin everolimuusia annostasolla 1,5 mg/vrk ja 3 mg/vrk yhdessä standardiannoksisen siklosporiinimikroemulsion ja kortikosteroidien kanssa atsatiopriiniin (AZA) annostasolla 1–3 mg/kg/vrk. Ensisijainen yhdistetty päätetapahtuma koostui seuraavista: akuutin hylkimisen esiintyvyys \geq ISHLT-aste 3A; akuutti hylkiminen, johon liittyy hemodynaaminen heikkeneminen, siirteen menetys, potilaan kuolema tai seurannan epäonnistuminen 6, 12 ja 24 kuukauden kohdalla. molemmat everolimuusi-annokset olivat tehokkaampia kuin AZA 6, 12 ja 24 kuukauden kohdalla. Koepalasta todettujen akuuttien hylkimistapausten ilmaantuvuus (\geq ISHLT-aste 3A) 6 kuukauden kohdalla oli 27,8 % ryhmässä, joka sai everolimuusia 1,5 mg vuorokaudessa, 19 % ryhmässä, joka sai everolimuusia 3 mg vuorokaudessa ja 41,6 % AZA-ryhmässä ($p = 0,003$ 1,5 mg vs. verrokkiryhmä, $< 0,001$ 3 mg vs. verrokkiryhmä).

Tutkimushenkilöiden alaryhmässä sepelvaltimoiden intravaskulaarisen ultraäänitutkimuksen perusteella molemmat everolimuusi-annokset olivat tilastollisesti merkitsevästi tehokkaampia kuin AZA siirteen vaskulopatian (verisuonen sisäkalvon maksimaalisen paksuuden lisääntyminen $\geq 0,5$ mm lähtötasosta vähintään yhdessä automaatisesti otetun sarjan kaltaistetussa lekkeessä) ehkäisyssä. Siirteen vaskulopatia on tärkeä riskitekijä, joka voi ajan mittaan johtaa siirteen menetykseen.

Potilailla, jotka käyttivät everolimuusia yhdessä täysien siklosporiinimikroemulsioannoosten kanssa, seerumin kreatiniinin kohoaminen oli yleisempää kuin AZA-potilailla. Nämä tulokset osoittivat, että everolimuusi lisää siklosporiinin indusoimaa munuaistoksisuutta.

Tutkimus A2411 oli satunnaistettu, 12 kuukautta kestävä, avoin tutkimus, joka vertasi everolimuusi-valmisteita yhdistettyynä alennettujen siklosporiinimikroemulsio- ja kortikosteroidiannoksienv kanssa mykofenolaattimofetiiliin (MMF) ja tavallisiin siklosporiinimikroemulsio- ja kortikosteroidiannoksiin *de novo* -sydämensiirtopotilailla. everolimuusin aloitusannos oli 1,5 mg/päivä, ja annos sovitettiin,

jotta veren everolimuusin jäännöspitoisuuden tavoitearvot pysyisivät 3–8 ng/ml välisellä tasolla. MMF aloitettiin annoksella 1 500 mg kahdesti päivässä. Siklosporiinimikroemulsioannokset sovitettiin seuraaviin jäännöspitoisuuksiin tavoitearvoihin (ng/ml):

Taulukko 11 Siklosporiinin jäännöspitoisuuksien tavoitearvot/kuukausi

Siklosporiinin tavoite C_0	Kuukausi 1	Kuukausi 2	Kuukausi 3–4	Kuukausi 5–6	Kuukausi 7–12
Everolimuusi -ryhmä	200–350	150–250	100–200	75–150	50–100
MMF-ryhmä	200–350	200–350	200–300	150–250	100–250

Todelliset mitatut pitoisuudet veressä näkyvät taulukossa 12.

Taulukko 12 Tutkimus A2411: Tilastollinen yhteenveto veren CsA-pitoisuuksista* (keskiarvo \pm SD)

	Everolimuusi-ryhmä (n = 91)	MMF-ryhmä (n = 83)
Käynti	C_0	C_0
Päivä 4	154 ± 71 n = 79	155 ± 96 n = 74
Kuukausi 1	245 ± 99 n = 76	308 ± 96 n = 71
Kuukausi 3	199 ± 96 n = 70	256 ± 73 n = 70
Kuukausi 6	157 ± 61 n = 73	219 ± 83 n = 67
Kuukausi 9	133 ± 67 n = 72	187 ± 58 n = 64
Kuukausi 12	110 ± 50 n = 68	180 ± 55 n = 64

* jäännöspitoisuudet kokoverestä (C_0)

Muutokset munuaistointiminnassa näkyvät taulukossa 13. Tehon tulokset näkyvät taulukossa 14.

Taulukko 13 Tutkimus A2411: Muutokset kreatiniinipuhdistumassa tutkimuksen aikana (potilaat, joilla oli parittaiset arvot)

		Arvioitu kreatiniinipuhdistuma (Cockcroft-Gault)* ml/min		
		Lähtöarvo Keskiarvo (\pmSD)	Arvo mittausajankohtana Keskiarvo (\pmSD)	Ero ryhmien välillä Keskiarvo (95% luottamusväli)
Kuukausi 1	Everolimuusi (n = 87)	73,8 (\pm 27,8)	68,5 (\pm 31,5)	-7,3 (-18,1; 3,4)
	MMF (n = 78)	77,4 (\pm 32,6)	79,4 (\pm 36,0)	
Kuukausi 6	Everolimuusi (n = 83)	74,4 (\pm 28,2)	65,4 (\pm 24,7)	-5,0 (-13,6; 2,9)
	MMF (n = 72)	76,0 (\pm 31,8)	72,4 (\pm 26,4)	
Kuukausi 12	Everolimuusi (n = 71)	74,8 (\pm 28,3)	68,7 (\pm 27,7)	-1,8 (-11,2; 7,5)
	MMF	76,2 (\pm 32,1)	71,9 (\pm 30,0)	

	(n = 71)		
--	----------	--	--

* sisältäen potilaita, joilla on arvoja sekä lähtöarvon että käynnin kohdalla

Taulukko 14 Tutkimus A2411: Tehoon liittyvät tapahtumat (ilmaantuvuus ITT-populaatiossa)

Tehon päätetapahtuma	Everolimuusi n = 92	MMF n = 84	Ero tapahtumien määrässä Keskiarvo (95 % luottamusväli)
6 kuukauden kohdalla			
Biopsialla osoitettu akuutti hyljintäreaktio \geq ISHLT-aste 3A	18 (19,6 %)	23 (27,4 %)	-7,8 (-20,3, 4,7)
Yhdistelmätehoa ei saavutettu*	26 (28,3 %)	31 (36,9 %)	-8,6 (-22,5, 5,2)
12 kuukauden kohdalla			
Biopsialla osoitettu akuutti hyljintäreaktio \geq ISHLT-aste 3A	21 (22,8 %)	25 (29,8 %)	-6,9 (-19,9, 6,1)
Yhdistelmätehoa ei saavutettu*	30 (32,6 %)	35 (41,7 %)	-9,1 (-23,3, 5,2)
Kuolema tai siirteenmenetys/retransplantaatio	10 (10,9 %)	10 (11,9 %)	-

* Yhdistelmätehoa ei saavutettu: mikä tahansa seuraavista – akuutti hyljintäreaktio \geq aste 3A, akuutti hyljintäreaktio, jossa hemodynaaminen heikentymä, siirteen menetys, kuolema tai seurannan menetys.

Avoimessa, satunnaistetussa faasin III monikeskustutkimuksessa A2310 verrattiin kahta eri everolimuusin ja tavallista alhaisemman siklosporiiniannoksen yhdistelmähoitoa mykofenolaattimofetiiliin (MMF) ja siklosporiinin vakioyhdistelmähoitoon 24 kuukauden ajan. Induktiohoidon käyttö riippui tutkimuskeskuksesta (joko basiliksimabia, tymoglobuliinia tai ei induktiota lainkaan). Kaikki potilaat saivat lisäksi kortikosteroideja.

Everolimuusia saaneiden ryhmässä aloitusannokset olivat 1,5 mg/vrk ja 3 mg/vrk. Aloitusannoksia säädettiin tämän jälkeen siten, että saavutettiin ennalta asetetut tavoitepitoisuudet veressä (everolimuusin jäännöspitoisuuden tavoitearvot veressä olivat vastaavasti 3–8 ng/ml ja 6–12 ng/ml). Tutkimuksessa käytetty mykofenolaattimofetiiliannos (MMF) oli 3 g/vrk. Siklosporiinin osalta tavoiteltiin samaa jäännöspitoisuutta veressä kuin tutkimuksessa A2411. Everolimuusin ja siklosporiinin pitoisuudet veressä on esitetty taulukossa 15.

Potilaiden rekrytointi suuremman, kokeellisen everolimuusi-annoksen ryhmään keskeytettiin ennenaikeisesti, sillä tässä ryhmässä potilaiden kuolemaan johtaneiden infektioiden ja kardiovaskulaaristen häiriöiden lukumäärät kasvoivat tavallista suuremmiksi satunnaistamisen jälkeisten ensimmäisten 90 päivän aikana.

Taulukko 15 Tutkimus A2310: Siklosporiinin (CsA) ja everolimuusin mitatut jäännöspitoisuudet veressä

Käynnin ajankohta	1,5 mg Everolimuusi-valmiste / tavallista pienempi annos siklosporiinia n = 279	3 g MMF / standardiannos siklosporiinia n = 268
	Everolimuusi (C_0 ng/ml)	Siklosporiini (C_0 ng/ml)
Päivä 4	5,7 (4,6)	153 (103)
1. kk	5,2 (2,4)	247 (91)
3. kk	5,4 (2,6)	209 (86)
6. kk	5,7 (2,3)	151 (76)
9. kk	5,5 (2,2)	117 (77)
12. kk	5,4 (2,0)	102 (48)

Luvut ovat mitattujen C_0 -arvojen (eli jäännöspitoisuksien) keskiarvoja (\pm standardipoikkeama)

Tutkimuksen tehoa koskevat tulokset 12 kuukauden kohdalla esitetään taulukossa 16.

Taulukko 16 Tutkimus A2310: Tehoa koskevien päätemuuttujien ilmaantuvuus hoitoryhmittäin (ITT-populaatio – 12 kuukauden jälkeen tehty analyysi)

	Everolimuusi 1,5 mg n = 279	MMF n = 271
Tehoa koskevat päätemuuttujat	n (%)	n (%)
Ensisijainen muuttuja: Hoitotehon epäonnistuminen, yhdistetty päätemuuttuja	99 (35,1)	91 (33,6)
- Hemodynamikan heikkenemiseen liittyvä akuutti hylijintäreaktio	11 (3,9)	7 (2,6)
- Biopsialla osoitettu akuutti hylijintäreaktio; ISHLT:n aste $\geq 3A$	63 (22,3)	67 (24,7)
- Kuolema	22 (7,8)	13 (4,8)
- Siirteen menetys/retransplantaatio	4 (1,4)	5 (1,8)
- Potilas kadonnut seurannasta	9 (3,2)	10 (3,7)

Hoitotehon epäonnistuminen, yhdistetty päätemuuttuja sisältää seuraavat: biopsialla osoitetut akuutit hylijintäreaktiot (ISHLT:n aste $\geq 3A$), hemodynamikan heikkenemiseen liittyvät akuutit hylijintäreaktiot, siirteen menetykset/retransplantaatiot, kuolemantapaukset sekä seurannasta kadonneet potilaat.

Everolimuusi-ryhmän korkeampi kuolleisuusluku verrattuna MMF-ryhmään johti pääosin kuolemaan johtaneiden infektioiden suuremmasta ilmaantuvuudesta ensimmäisten kolmen kuukauden aikana elinsiirrosta sellaisilla everolimuusi-ryhmän potilailla, jotka olivat saaneet tymoglobuliini-induktiohoitoa. Kuolemaan johtaneiden tapahtumien osuus tymoglobuliinia saaneiden potilaiden keskuudessa oli erityisen huomattava sellaisten potilaiden kohdalla, jotka olivat sairaalahoidossa ennen elinsiirtoa ja joilla oli vasemman kammion apupumppu (ks. kohta 4.4).

Munuaisten toiminta (arvioituna MDRD-kaavalla lasketun glomerulosten suodatusnopeuden avulla) tutkimuksen A2310 aikana oli 5,5 ml/min/1,73 m² (97,5 %:n luottamusväli: -10,9 – -0,2) alhaisempi 1,5 mg everolimuusia saaneiden ryhmässä kuin MMF-ryhmässä tutkimuskuukautena 12.

Tätä eroa nähtiin pääosin sellaisissa tutkimuskeskuksissa, joissa everolimuusia saavien potilaiden keskimääräisiä siklosporiinitasoja pidettiin samansuuruisina koko tutkimuksen ajan, sekä potilailla, jotka oli satunnaistettu vertailuryhmään. Tämä löydös osoittaa, miten tärkeää siklosporiinitasojen alentaminen on, jos läkettä käytetään yhdessä everolimuusin kanssa. Ohjeet siklosporiinitasojen alentamiseksi on annettu taulukossa 17 (ks. lisäksi kohta 4.2):

Taulukko 17 Siklosporiinin jäännöspitoisuuksien tavoitearvot/kuukausi

Alimman siklosporiinitason (C₀) tavoite arvo	1. kk	2. kk	3.– 4. kk	5.–6. kk	7.–12. kk
Everolimuusi- ryhmä	200–350	150–250	100–200	75–150	50–100
MMF-ryhmä	200–350	200–350	200–300	150–250	100–250

Lisäksi erot johtuivat pääosin ensimmäisen elinsiirron jälkeisen kuukauden aikana kehittyneestä eroista. Tässä vaiheessa potilaiden hemodynaaminen tila on edelleen epävakaa, mikä mahdollisesti vääristää munuaisten toiminnan analysiä. Tämän jälkeen keskimääräisen glomerulosten suodatusnopeuden hidastuminen kuukaudesta 1 kuukauteen 12 saakka oli merkittävästi pienempi

everolimuusia saaneilla potilailla verrattuna vertailuryhmän potilaisiin (-6,4 vs. -13,7 ml/min; p = 0,002).

Proteinuria, mitattuna virtsan kertanäytteistä ja ilmaistuna virtsan proteiini-kreatiiniisuhteenaa, oli yleisesti ottaen suurempaa everolimuusi-ryhmässä. Subnefroottisia arvoja todettiin 22 %:lla everolimuusia saaneista potilaista ja 8,6 %:lla MMF-hoitoa saaneista. Nefroottisia arvoja raportoitiin myös kahdella potilaalla (0,8 %:lla) molemmissa hoitoryhmissä (ks. kohta 4.4).

Tutkimuksen A2310 everolimuusiryhmän (annos: 1,5 mg) haittavaikutukset vastasivat taulukossa 4 esitettyjä haittavaikutuksia. Virusinfektioita raportoitiin vähemmän everolimuusia saaneilla potilailla verrattuna MMF-hoitoa saaneisiin potilaisiin, mikä pääosin johtui alhaisemmasta raportoitujen CMV-infektioiden määrästä (7,2 % vs. 19,4 %).

Maksansiirto

Vaiheen III maksansiirtotutkimuksessa (H2304) aikuispotilaille annettiin pienennettyä takrolimuusialtistusta ja 1,0 mg everolimuusia kahdesti vuorokaudessa. Everolimuusi aloitettiin aloitusannoksella 4 viikon kuluttua maksansiirrostaan, ja verrokkina tutkimuksessa oli tavanomainen takrolimuusialtistus. Everolimuusi-annosta muutettiin siten, että everolimuusin jäännöspitoisuudet veressä pysyivät tavoiteväillä 3–8 ng/ml siinä hoitohaarassa, jossa käytettiin everolimuusia ja vähennettyä takrolimuusianosta. Seuraavaksi takrolimuusianoksia muutettiin siten, että jäännöspitoisuudet pysyivät 12 kuukauden ajan tavoiteväillä 3–5 ng/ml siinä hoitohaarassa, jossa käytettiin everolimuusia ja vähennettyä takrolimuusianosta.

Ainoastaan 2,6 % tutkimushenkilöistä H2304-tutkimuksessa oli tummaihoisia, joten tämä tutkimus tarjoaa rajatusti tietoa tehosta ja turvallisuudesta tässä väestöryhmässä (ks. kohta 4.2).

Kaiken kaikkiaan 12 kuukauden analyysissä yhdistetyn päätemuuttujan (hoidettu, koepalasta todettu akuutti hylkimiisreaktio [tBPAR], siirrännäisen menetys tai kuolema) esiintyvyys oli pienempi siinä hoitohaarassa, jossa käytettiin everolimuusia ja vähennettyä takrolimuusia (6,7 %), kuin pelkkää takrolimuusia saaneiden hoitohaarassa (9,7 %). Myös 24 kuukauden tulokset olivat yhdenmukaisia näiden tulosten kanssa (ks. taulukko 18).

Yhdistetyn päätemuuttujan yksittäisten osatekijöiden tulokset on esitetty taulukossa 19.

Taulukko 18 Tutkimus H2304: Hoitoryhmien ensisijaisien tehon pääte muuttujien Kaplan-Meier (KM) -ilmaantuvuuslukujen vertailu (ITT-populaatio – 12 ja 24 kuukauden analyysi)

Tilastoitava tieto	EVR ja vähennetty TAC N = 245		TAC-vertailu N = 243	
	12 kuukautta	24 kuukautta	12 kuukautta	24 kuukautta
Yhdistettyjen tehoon liittyvien epäonnistumisten (tBPAR, siirrännäisen menetys tai kuolema) määrä satunnaistamisesta kuukauteen 24/12 asti	16	24	23	29
KM-arvio yhdistettyjen tehoon liittyvien epäonnistumisten (tBPAR, siirrännäisen menetys tai kuolema) ilmaantuvuusluvusta kuukautena 24/12	6,7 %	10,3 %	9,7 %	12,5 %
KM-arvioiden ero (verrokkii nähden)	-3,0 %	2,2 %		
97,5 %:n luottamusväli erolle	(-8,7 %,	(-8,8 %,		

	2,6 %)	4,4 %)		
p-arvo, Z-koe (EVR ja vähenetettä TAC – verrokki = 0) (ei eroa -koe)	0,230	0,452		
p-arvo*, Z-koe (EVR ja vähenetettä TAC – verrokki $\geq 0,12$) (non-inferiority-testi)	< 0,001	< 0,001		

*tBPAR = hoidettu, koepalasta todettu akuutti hylkimisreaktio

Taulukko 19 Tutkimus H2304: Hoitoryhmien toissijaisen tehon pääte muuttujien ilmaantuvuuslukujen vertailu (ITT-populaatio – 12 kuukauden ja 24 kuukauden analyysi)

Tehon pääte muuttujat	EVR / vähenetettä TAC N = 245 n (%)	TAC-vertailu N = 243 n (%)	Riskiero (95 %:n luottamusväli)	p-arvo*
Suurinäisen menetys				
12 kuukautta	6 (2,4)	3 (1,2)	1,2 (-7,8; 10,2)	0,5038
24 kuukautta	9 (3,9)	7 (3,2)	0,8 % (-3,2; 4,7)	0,661
Kuolema				
12 kuukautta	9 (3,7)	6 (2,5)	1,2 (-7,8; 10,1)	0,6015
24 kuukautta	12 (5,2)	10 (4,4)	0,8 % (-3,7; 5,2)	0,701
BPAR ¹				
12 kuukautta	10 (4,1)	26 (10,7)	-6,6 (-11,2; -2,0)	0,0052
24 kuukautta	14 (6,1)	30 (13,3)	-7,2 % (-13,5; -0,9)	0,010
tBPAR ²				
12 kuukautta	7 (2,9)	17 (7,0)	-4,1 (-8,0; -0,3)	0,0345
24 kuukautta	11 (4,8)	18 (7,7)	-2,9 % (-7,9; 2,2)	0,203

1. BPAR = koepalasta todettu akuutti hylkimisreaktio; 2. tBPAR = hoidettu, koepalasta todettu akuutti hylkimisreaktio

* Kaikki p-arvot ovat kaksitahoiselle testille, ja niitä verrattiin merkitsevyyystasoon 0,05.

Hoitoryhmien vertailu glomerulosten laskennallisen suodatusnopeuden (eGFR) (MDRD4) [ml/min/1,73 m²] suhteeseen satunnaistamisajankohdasta (päivästä 30) kuukauteen 12 ja 24 asti osoitti selvästi paremman munuaisten toiminnan hoitohaarassa, jossa käytettiin everolimuusia ja vähenetettä takrolimuusia (ks. taulukko 20).

Taulukko 20 Tutkimus H2304: Hoitoryhmien vertailu glomerulus ten laskennallisen suodatusnopeuden (eGFR) (MDRD4) suhteeseen 12 kuukauden kuluttua (ITT-populaatio – 12 kuukauden ja 24 kuukauden analyysi)

Ero verrokkiin nähdyn						
Hoito	N	Pienimmän neliosumman keskiarvo (keskivirhe)	Pienimmän neliosumman keskiarvo (keskivirhe)	97,5 %:n luottamusväli	p-arvo (1)	p-arvo (2)
EVR ja vähenetettä TAC						
12 kuukautta	244	-2,23 (1,54)	8,50 (2,12)	(3,74; 13,27)	< 0,001	< 0,001
24 kuukautta	245	-7,94 (1,53)	6,66 (2,12)	(1,9; 11,42)	< 0,0001	0,0018
TAC-verrokki						
12 kuukautta	243	-10,73 (1,54)				

24 kuukautta	243	-14,60 (1,54)
--------------	-----	---------------

Pienimmän neliösumman keskiarvot, 97,5 %:n luottamusvälit ja p-arvot on saatu kovarianssimallista (ANCOVA), joka sisältää hoidon ja HCV-tilan tekijöinä ja lähtötason glomerulosten laskennallisen suodatusnopeuden (eGFR) kovarianssina.

p-arvo (1): non-inferiority-koe NI-marginaalilla = -6 ml/min/1,73 m², yksitahoisella tasolla 0,0125.
p-arvo (2): paremmuustesti kaksitahoisilla tasoilla 0,025.

Pediatriset potilaat

Aderolio-valmistetta ei pidä käyttää pediatrisille munuais- tai maksasiirteen saaneille potilaille. Euroopan lääkevirasto on myöntänyt vapautuksen velvoitteesta toimittaa sydänsiirteen saaneita pediatrisia potilaita koskevat tutkimustulokset (ks. kohta 4.2).

Everolimuusia tutkittiin 12 kuukautta kestääneessä tutkimuksessa ja 24 kuukauden lisäseurannassa allogenisen munuaissiirteen saaneilla pediatrisilla potilailla (1–18-vuotiailla; n = 106). Tässä satunnaistetussa, avoimessa, kahdella rinnakkaisryhmällä (1:1) toteutetussa monikeskustutkimuksessa arvioitiin everolimuusin käytöä yhdessä pienennetyn takrolimuusiannoksen ja kortikosteroidihoidon lopetuksen kanssa 6 kuukauden kuluttua siirrosta verrattuna mykofenolaattimofetiiliin ja tavanomaiseen takrolimuusiannoksen yhdistelmään. Yhdessä pienennetyn takrolimuusiannoksen ja steroidihoidon lopetuksen kanssa annetun everolimuusin teho (9,6 %, 5/52) oli 12 kuukauden kohdalla verrattavissa mykofenolaattimofetiiliin ja tavanomaiseen takrolimuusiannoksen yhdistelmään (5,6 %, 3/54) ensisijaisen yhdistetyn tehon päätemuuttujan osalta, joka oli hoidon epäonnistuminen (CEF) eli koopalasta todettu akuutti hylkimisreaktio (BPAR), siirteen menetys tai kuolema. Kaikki tapahtumat olivat BPAR-reaktioita; siirteen menetyksiä tai kuolemia ei todettu.

36 kuukauden seurannassa CEF-päätemuuttuja oli vastaava molemmissa hoitoryhmissä, kun hoidettu BPAR todettiin viidellä potilaalla molemmissa ryhmissä. Yhdellä potilaalla (2,1 %) raportoituiin siirteen menetys everolimuusia ja pienennettyä takrolimuusiannosta saaneiden ryhmässä ja kahdella potilaalla (3,8 %) mykofenolaattimofetiilia ja tavanomaista takrolimuusiannosta saaneiden ryhmässä. Tutkimuksen aikana ei raportoitu kuolemantapauksia.

Everolimuusia munuaissiiron jälkeen saaneiden aikuisten tietojen ekstrapolointi pediatrisiin tutkimustietoihin ja kirjallisuudesta saadut tiedot osoittivat, että yhdistetyn tehon päätemuuttujan arvo oli pienempi kuin aikuisilla oli todettu. Glomerulosten laskennallisen suodatusnopeuden (eGFR:n) mukaan laskettu munuaisten toimintakyky oli vastaava molemmissa tutkimusryhmissä.

Everolimuusi-ryhmässä yhteensä 35 % potilaista (18/52) ja vertailuryhmässä 17 % potilaista (9/54) lopetti tutkimislääkkeen käytön haittataapumien/infektioiden takia. Suurin osa tutkimushoidon ennenäikaiseen lopettamiseen johtaneista haittataapumista/infektioista oli yksittäisiä tapahtumia, eikä niitä ilmoitettu useammalla kuin yhdellä potilaalla. Everolimuusia ja pienennettyä takrolimuusiannosta saaneiden ryhmässä kahdella potilaalla ilmoitettiin siirteen jälkeinen lymfoproliferatiivinen sairaus (PTLD) ja yhdellä potilaalla hepatosellulaarinen karsinooma.

24 kuukautta kestääneessä, yhden hoitohaararan monikeskustutkimuksessa arvioitiin everolimuusia yhdessä pienennetyn takrolimuusiannoksen tai siklosporiiniannoksen kanssa allogenisen maksasiirteen saaneilla pediatrisilla potilailla (ikä 1 kuukaudesta 18 vuoteen; n = 56), jotka saivat joko täysikokoinen maksasiirteen tai teknisesti modifioidun maksasiirteen kuolleelta tai elävältä luovuttajalta. Hoidon epäonnistuminen määriteltiin yhdistetynä tehon päätemuuttujana (tBPAR, siirteen menetys tai kuolema 12 kuukauden kohdalla). Kaksi potilasta 56 potilaasta saavutti hoidon epäonnistumista koskevan ensisijaisen yhdistetyn tehon päätemuuttujan tai jonkin sen osatekijöistä. Kuolemia tai siirteen menetyksiä ei todettu 24 kuukauden hoidon aikana. Munuaisten toiminnan paraneminen mitattuna eGFR-keskiarvon paranemisena satunnaistamisesta 12 kuukauteen asti oli 6,3 ml/min/1,73 m². Munuaisten toiminnan paranemista havaittiin myös 24 kuukauden kohdalla, sillä eGFR-keskiarvo parani lähtötilanteesta 4,5 ml/min/1,73 m².

Maksasiirteen saaneilla pediatrisilla potilailla ei todettu haitallisia vaikutuksia kasvuun tai sukupuoliseen kypsymiseen. Kun maksasiirteen saaneita pediatrisia potilaita verrattiin turvallisuus-analyysissa aikuisiin ja julkaistuun kirjallisuuteen, havaittiin kuitenkin kolme pääasiallista turvallisuushuolet: tutkimuslääkeyksien käytön ennenäikaisesti lopettaneiden suuri osuus, sairaalahtoitoon johtavat vakavat infektiot ja PTLD. PTLD:n ilmaantuvuus 2 – < 18-vuotiaiden

ikäryhmässä ja erityisesti EBV-negatiivisilla alle 2-vuotiailla lapsilla oli suurempi aikuisiin ja julkaisiun kirjallisuuteen verrattuna. Turvallisuustietojen perusteella hyöty-haittaprofiili ei tue käyttösuoituksia.

5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen

Suun kautta tapahtuvan annon jälkeen everolimuusin huippupitoisuudet saavutetaan 1–2 tunnissa. Everolimuusin pitoisuudet veressä ovat elinsiirtopotilailla annosriippuvaisia annosalueella 0,25–15 mg. AUC-arvon perusteella dispergoituvan tabletin suhteellinen biologinen hyötyosuuus tablettiin verrattuna on 0,90 (90 % luottamusväli (CI): 0,76–1,07).

Ruuan vaikutus

Everolimuusin C_{max} pienenee 60 %:lla ja AUC 16 %:lla, kun tablettimuotoinen valmiste otetaan runsasrasvaisen aterian yhteydessä. Vaihtelevuuden minimoimiseksi Aderolio tulee ottaa johdonmukaisesti joko ruuan kanssa tai ilman.

Jakautuminen

Everolimuusin veri-plasmasuhde riippuu lääkeaineen pitoisuudesta ja vaihtelee välillä 17–73 %, kun pitoisuus on 5–5 000 ng/ml. Sitoutuminen plasman proteiineihin on noin 74-prosenttista terveillä vapaaehtoisilla ja potilailla, joilla on keskivaikua maksan vajaatoiminta. Terminaalivaiheen jakautumistilavuus (V_z/F) ylläpitohoitoa saavilla munuaisensiirtopotilailla on 342 ± 107 litraa.

Biotransformaatio

Everolimuusi on CYP3A4:n ja P-glykoproteiinin substratti. Suun kautta tapahtuneen annostelun jälkeen everolimuusi on lääkkeen pääkomponenttina verenkierrossa. Ihmisen verenkierrosta on tunnistettu kuusi erilaista everolimuusin metaboliittia, joista kolme ovat monohydroksyloituja yhdisteitä; kaksi ovat tuotteita, joissa rengasrakenne on avautunut hydrolysyn kautta; ja yksi on everolimuusin fosfatidyylikoliinikonjugaatti. Nämä metaboliitit ovat löytyneet myös toksisuustutkimuksissa eläimillä ja niiden aktiivisuuden on todettu olevan noin 100 kertaa heikompi kuin everolimuusin. Näin ollen emoyhdisteen on katsottu olevan pääasiallisesti vastuussa everolimuusin farmakologisesta aktiivisuudesta.

Eliminaatio

Kun siklosporiinia saaville elinsiirtopotilaalle annettiin kerta-annos radioaktiivisesti merkittyä everolimuusia, suurin osa (80 %) radioaktiivisuudesta mitattiin ulosteesta ja vain hyvin pieni määrä (5 %) erityi virtsaan. Muuttumattomassa muodossa olevaa lääkettä ei havaittu virtsassa eikä ulosteessa.

Vakaan tilan farmakokinetiikka

Farmakokinetiikka oli samankaltaista sekä munuais- että sydänsiirtopotilailla, jotka saivat everolimuusia kahdesti vuorokaudessa samanaikaisesti siklosporiinimikroemulsion kanssa. Vakaan tilan pitoisuudet saavutetaan 4 päivän kuluessa, ja pitoisuudet veressä 2–3-kertaistuvat ensimmäisen annoksen jälkeiseen altistukseen nähden. T_{max} saavutetaan 1–2 tuntia annostelun jälkeen. C_{max} on keskimäärin $11,1 \pm 4,6$ ng/ml annoksella 0,75 mg kahdesti päivässä ja $20,3 \pm 8,0$ ng/ml annoksella 1,5 mg kahdesti päivässä. AUC on keskimäärin 75 ± 31 ng.h/ml annoksella 0,75 mg kahdesti päivässä ja 131 ± 59 ng.h/ml annoksella 1,5 mg kahdesti päivässä. Alimmat pitoisuudet (C_{min}) ennen annoksen ottamista ovat keskimäärin $4,1 \pm 2,1$ ng/ml annoksella 0,75 mg kahdesti päivässä ja $7,1 \pm 4,6$ ng/ml annoksella 1,5 mg kahdesti päivässä. Everolimuusialtistus pysyy vakaana ensimmäisen vuoden aikana elinsiirron jälkeen. C_{min} korreloii merkitsevästi AUC-arvon kanssa (korrelaatiokerroin 0,86–0,94). Farmakokineettisen populaatioanalyysin perusteella oraalinen puhdistuma (CL/F) on 8,8 l/h (27 %:n vaihtelu potilaiden välillä) ja keskustilan jakautumistilavuus (V_c/F) 110 l (36 %:n vaihtelu potilaiden välillä). Residuaalinen vaihtelu veren lääkepitoisuksissa on 31 %. Eliminaation puoliintumisaika on 28 ± 7 h.

Erityispotilasryhmät

Maksan vajaatoiminta

Verrattuna everolimuusin AUC-arvoon potilailla, joiden maksan toiminta oli normaalista, keskimääräinen AUC oli 1,6 kertaa suurempi niillä 6 potilaalla, joilla oli lievä maksan vajaatoiminta (Child–Pugh-luokka A). Kahdessa riippumattomalla tavalla tutkitussa ryhmässä oli 8 ja 9 potilasta, joilla oli keskivaikea maksan vajaatoiminta (Child–Pugh-luokka B), ja ensimmäisessä ryhmässä keskimääräinen AUC oli 2,1 ja toisessa 3,3 kertaa suurempi. 6 potilaalla, joilla oli vaikea maksan vajaatoiminta (Child–Pugh-luokka C), keskimääräinen AUC oli 3,6 kertaa suurempi. Keskimääräinen puoliintumisaika oli 52 tuntia lievässä maksan vajaatoiminnassa, 59 tuntia keskivaikeassa maksan vajaatoiminnassa ja 78 tuntia vaikeassa maksan vajaatoiminnassa. Pidemmät puoliintumisajat aiheuttavat sen, että veren everolimuusipitoisuuden vakaan tilan saavuttamiseen kuluu pidempi aika.

Munuaisten vajaatoiminta

Elinsiirron jälkeinen munuaisten vajaatoiminta (kreatiiniipuhdistuma 11–107 ml/min) ei vaikuttanut everolimuusin farmakokinetiikkaan.

Pediatriset potilaat

Neljälletoista pediatriselle (iältään 2–16-vuotiaalle) *de novo*-elinsiirtopotilaalle annettiin everolimuusia dispergoituvia tabletteja aloitusannoksella $0,8 \text{ mg}/\text{m}^2$ (enintään $1,5 \text{ mg}$) kahdesti vuorokaudessa yhdistettynä siklosporiinimikroemulsioon. Annoksia säädettiin tämän jälkeen yksilöllisesti terapeutisen seurannan mukaan siten, että everolimuusin jäännöspitoisuudet veressä ennen seuraavaa annosta olivat $\geq 3 \text{ ng}/\text{ml}$. Vakaassa tilassa everolimuusin alin pitoisuus (ns. jäännöspitoisuus) oli $6,2 \pm 2,4 \text{ ng}/\text{ml}$, C_{\max} oli $18,2 \pm 5,5 \text{ ng}/\text{ml}$ ja AUC oli $118 \pm 28 \text{ ng.h}/\text{ml}$. Nämä arvot ovat verrattavissa tilanteeseen aikuisilla, jotka saavat everolimuusia, jonka tavoitteena ovat samankaltaiset everolimuusin jäännöspitoisuudet. Pediatrisilla potilailla vakaan tilan puhdistuma (CL/F) oli $7,1 \pm 1,7 \text{ l}/\text{h.m}^2$ ja eliminaation puoliintumisaika oli $30 \pm 11 \text{ h}$.

Iäkkääät potilaat

Everolimuusin oraalisessa puhdistumassa aikuisilla arvioidaan tapahtuvan rajallista pienemistä (0,33 %) vuosittain (tutkittujen ikä 16–70 v). Annoksen muuttamista ei pidetä tarpeellisena.

Etninen ryhmä

Farmakokineettisen populaatioanalyysin perusteella oraalin puhdistuma (CL/F) on mustaihoisilla elinsiirtopotilailla keskimäärin 20 % nopeampaa (ks. kohta 4.2).

Altistus-vastesuhteet

Everolimuusin keskimääräiset alimmat pitoisuudet ensimmäisten 6 kuukauden aikana elinsiirron jälkeen olivat yhteydessä koepalasta todettujen akuuttien hylkimistapausten ja trombosytopenian esiintyvyyteen munuaisten- ja sydäensiirtopotilailla (ks. taulukko 21). Maksansiirtopotilailla keskimääräisten alimpien everolimuusipitoisuuden ja koepalasta todetun akuutin hylkimiisreaktion ilmaantuvuuden välistä yhteyttä ei ole määritetty täysin selvästi. Suuremman everolimuusiallistuksen ja haittavaikutusten, kuten trombosytopenian, välillä ei ole havaittu korrelatiota (ks. taulukko 21).

Taulukko 21 Altistus-vastesuhteet everolimuus illa elinsiirtopotilaissa

Munuaisen ensiirto					
Jäännöspitoisuus (ng/ml)	$\leq 3,4$	3,5–4,5	4,6–5,7	5,8–7,7	7,8–15,0
Ei hylkimistä	68 %	81 %	86 %	81 %	91 %
Trombosytopenia (< $100 \times 10^9/\text{l}$)	10 %	9 %	7 %	14 %	17 %
Sydämenensiirto					
Jäännöspitoisuus (ng/ml)	$\leq 3,5$	3,6–5,3	5,4–7,3	7,4–10,2	10,3–21,8
Ei hylkimistä	65 %	69 %	80 %	85 %	85 %
Trombosytopenia (< $75 \times 10^9/\text{l}$)	5 %	5 %	6 %	8 %	9 %

Maksansiirto			
Jäännöspitoisuus (ng/ml)	≤ 3	3–8	≥ 8
Ei hoidettua, koopalasta todettua akuuttia hylikimistä	88 %	98 %	92 %
Trombosytopenia ($\leq 75 \times 10^9/l$)	35 %	13 %	18 %

5.3 Prekliiniset tiedot turvallis uudesta

Everolimuusin prekliiniistä turvallisuusprofiilia arvioitiin hiirellä, rotalla, minisialla, apinalla ja kanilla. Useilla lajeilla pääkohde-elimet olivat sekä urosten että naaraiden lisääntymiselimet (kivesten tubulaaridegeneraatio, sperman väheneminen lisäkiveksissä, kohdun atrofia) sekä ainoastaan rotilla keuhkot (lisääntyneet alveolaariset makrofagit) ja silmät (lentikulaarinen anteriorinen suuturan samentuminen). Vähäisiä munuaismuutoksia havaittiin rotalla (ikään liittyvä tubulaariepiteelin lipofuskin eteneminen) ja hiirellä (taustaleesioiden pahaneminen). Apinalla ja minisialla ei havaittu merkkejä munuaistoksisuudesta.

Everolimuusihito vaikutti pahentavan spontaanisti ilmaantuvia perussairauksia (rotalla krooninen myokardiitti, apinalla Coxsackie-virusinfektio plasmassa ja sydämessä, minisialla ruuansulatuskanavan *Coccidia*-infektio, hiirellä ja apinalla iholeesiot). Nämä löydökset havaittiin yleisesti systeemisen altistuksen jälkeen pitoisuksilla, jotka olivat terapeutisella pitoisuusväillä tai sen yläpuolella, lukuun ottamatta rottia, joilla ne ilmaantuivat terapeutisten pitoisuksien alapuolella johtuen everolimuusin suuresta jakaantumisesta kudoksiin.

Siklosporiini yhdessä everolimuusin kanssa sai aikaan suuremman systeemisen everolimuusialtistuksen ja toksisuuden lisääntymisen. Rotalla ei ollut uusia kohde-elimiä. Apinalla havaittiin verenvuotoa ja arteriittia useissa elimissä.

Urosrotilla tehdynssä fertilitetitutkimuksessa $> 0,5 \text{ mg/kg:n}$ annos vaikutti kivesten morfologiaan ja 5 mg/kg:n annos, joka oli terapeutisen pitoisuusvälin sisällä, heikensi siittiöiden liikkuvuutta sekä pienensi siittiöiden määrää ja plasman testosteronipitoisuksia ja heikensi siten urosten hedelmällisyyttä. Vaikutusten korjaantumisesta oli todisteita. Everolimuusi ei vaikuttanut naaraiden hedelmällisyteen, mutta se läpäisi istukan ja oli sikiölle toksinen. Rotilla terapeutisen altistuksen alapuolella olevat everolimuusipitoisuudet aiheuttivat alkio/sikiötoksisuutta, joka ilmeni kuolleisuutena ja sikiöiden alhaisempana painona. Luustomuutosten ja epämuodostumien (esim. rintalastahalkio) esiintyvyys lisääntyi annostasolla $0,3 \text{ mg/kg}$ ja $0,9 \text{ mg/kg}$. Kanilla alkiotoksisuus ilmeni sikiöresorption lisääntymisenä myöhäisvaiheessa.

Genotoksisuustutkimuksissa, jotka kattoivat merkitykselliset päätetapahtumat, ei havaittu merkkejä klastogenisuudesta eikä mutageenisuudesta. Kun everolimuusia annettiin hiirelle ja rotille enimmillään 2 vuoden ajan, onkogenistä potentiaalia ei havaittu suurimmallaakaan annoksella, kun hiierten altistus oli 8,6-kertainen ja rottien 0,3-kertainen arvioituun kliiniseen altistukseen verrattuna.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Butyylihydroksitolueeni (E321)
Magnesiumstearaatti (E470 B)
Laktoosimonohydraatti
Hypromelloosi, tyyppi 2910
Krospovidoni, tyyppi A
Laktoosi, vedetön

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

3 vuotta

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.
Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Herkkä kosteudelle.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

Polyamidi/alumiini/PVC-alumiiniläpäipa inopakkaus.
Pakkaus sisältää 50, 60, 100 tai 250 tablettia.
Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsitteleyohjeet

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Sandoz A/S
Edvard Thomsens Vej 14
2300 Kööpenhamina S
Tanska

8. MYYNTILUVAN NUMERO

0,25 mg: 35560
0,5 mg: 35561
0,75 mg: 35562
1 mg: 35563

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 08.03.2019

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

11.08.2022

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Aderolio 0,25 mg tablett

Aderolio 0,5 mg tablett

Aderolio 0,75 mg tablett

Aderolio 1 mg tablett

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aderolio 0,25 mg tablett

Varje tablett innehåller 0,25 mg everolimus.

Aderolio 0,5 mg tablett

Varje tablett innehåller 0,5 mg everolimus.

Aderolio 0,75 mg tablett

Varje tablett innehåller 0,75 mg everolimus.

Aderolio 1 mg tablett

Varje tablett innehåller 1,0 mg everolimus.

Hjälpmännen med känd effekt:

Aderolio 0,25 mg tablett

Varje tablett innehåller 53 mg laktos.

Aderolio 0,5 mg tablett

Varje tablett innehåller 79 mg laktos.

Aderolio 0,75 mg tablett

Varje tablett innehåller 118 mg laktos.

Aderolio 1 mg tablett

Varje tablett innehåller 157 mg laktos.

För fullständig förteckning över hjälpmänen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Tablett.

Tabletterna är vita till gulaktiga, marmoreraade, runda, plana med slipade kanter.

Aderolio 0,25 mg tablett (6 mm i diameter): "C" på ena sidan och "NVR" på den andra.

Aderolio 0,5 mg tablett (7 mm i diameter): "CH" på ena sidan och "NVR" på den andra.

Aderolio 0,75 mg tablett (8,5 mm i diameter): "CL" på ena sidan och "NVR" på den andra.

Aderolio 1 mg tablett (9 mm i diameter): "CU" på ena sidan och "NVR" på den andra.

4.1 Terapeutiska indikationer

Njur- och hjärttransplantation

Aderolio är indicerat som profylax mot transplantatavstötning hos vuxna patienter med låg till måttlig immunologisk risk efter allogen njur- eller hjärtransplantation. Vid njur- och hjärttransplantation ska Aderolio användas tillsammans med ciklosporin mikroemulsion och kortikosteroider.

Levertransplantation

Aderolio är indicerat som profylax mot transplantatavstötning hos vuxna patienter efter levertransplantation. Vid levertransplantation ska Aderolio användas tillsammans med takrolimus och kortikosteroider.

4.2 Dosering och administreringssätt

Behandling med Aderolio ska endast inledas och pågå under ledning av läkare med erfarenhet av immunsuppressiv behandling efter organtransplantation samt har möjlighet att monitorera helblodskoncentrationer av everolimus.

Dosering

Vuxna

Rekommenderad initialdosering för njur- och hjärtransplanterade patienter är 0,75 mg två gånger dagligen givet så tidigt som möjligt efter transplantationen tillsammans med ciklosporin.

Rekommenderad dosering för levertransplanterade patienter är 1,0 mg två gånger dagligen med en initialdos cirka fyra veckor efter transplantationen tillsammans med takrolimus.

För patienter som erhåller Aderolio kan dosjusteringar krävas baserat på uppnådd koncentration av läkemedlet i blodet, tolerans, individuellt behandlingssvar, förändringar i samtidig medicinering samt den kliniska situationen. Dosjusteringar kan göras med 4–5 dagars intervall (se *Koncentrationsbestämning*).

Särskilda populationer

Svarta patienter

Frekvensen biopsibekräftade akuta avstötningsepisoder var signifikant högre hos svarta njurtransplanterade patienter jämfört med icke-svarta patienter. Det finns begränsad information som antyder att svarta patienter kan behöva en högre Aderoliodos för att uppnå samma effekt som icke-svarta patienter (se avsnitt 5.2). Effekt- och säkerhetsdata är för närvarande alltför begränsade för att kunna ge särskilda rekommendationer för användning av everolimus till svarta patienter.

Pediatrisk population

Aderolio ska inte användas hos njur- eller levertransplanterade pediatriska patienter. Säkerhet och effekt för everolimus hos hjärtransplanterade pediatriska patienter har inte fastställts (se avsnitt 5.1).

Äldre (≥ 65 år)

Den kliniska erfarenheten hos patienter > 65 år är begränsad. Även om data är begränsade finns det inga tydliga skillnader gällande farmakokinetiken för everolimus hos patienter ≥ 65 –70 år (se avsnitt 5.2).

Patienter med nedsatt njurfunktion

Ingen dosjustering är nödvändig (se avsnitt 5.2).

Patienter med nedsatt leverfunktion

Dalkoncentrationen av everolimus i blod ska följas noga för patienter med nedsatt leverfunktion. Dosen ska reduceras till cirka två tredjedelar av normaldosen hos patienter med lått leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh-klass A), till cirka hälften av normaldosen hos patienter med måttlig leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh-klass B) och till cirka en tredjedel av normaldosen hos

patienter med svår leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh-klass C). Fortsatt dositrering ska baseras på koncentrationsbestämning (se avsnitt 5.2). I tabellen nedan anges dosreduktionen avrundad till närmast tillgängliga tablettsyrka.

Tabell 1 Dosreduktion av Aderolio vid nedsatt leverfunktion

	Normal leverfunktion	Lätt leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh A)	Måttlig leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh B)	Svår leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh C)
Njur- och hjärttransplantation	0,75 mg två gånger dagligen	0,5 mg två gånger dagligen	0,5 mg två gånger dagligen	0,25 mg två gånger dagligen
Levertransplantation	1 mg två gånger dagligen	0,75 mg två gånger dagligen	0,5 mg två gånger dagligen	0,5 mg två gånger dagligen

Koncentrationsbestämning

Vid låga målkonzentrationer av ciklosporin eller takrolimus rekommenderas särskilt att en tillförlitlig analysmetod för koncentrationsbestämning används.

Aderolio har ett smalt terapeutiskt index, varför dosjusteringar kan krävas för att upprätthålla terapeutiskt svar.

Rutinmässig kontroll av terapeutiska everolimuskoncentrationer rekommenderas. Baserat på exposition-effekt analys och exposition-säkerhetsanalys, har patienter som uppnår dalkoncentration i blod av everolimus $\geq 3,0$ ng/ml visats ha en lägre frekvens av biopsibekräftad akut transplantatavstötning vid njur-, hjärt- och levertransplantation jämfört med patienter vilkas dalkoncentration är $< 3,0$ ng/ml. Rekommenderad övre gräns för det terapeutiska intervallet är 8 ng/ml. Exponering högre än 12 ng/ml har inte studerats. Dessa rekommenderade intervall för everolimus är baserade på kromatografiska bestämningsmetoder.

Det är speciellt viktigt att följa blodkoncentrationen av everolimus hos patienter med nedsatt leverfunktion, vid samtidig användning av läkemedel som är starka inducerare och hämmare av CYP3A4, vid byte av beredningsform och/eller om ciklosporindoseringen markant minskas (se avsnitt 4.5). Everolimus-koncentrationerna kan vara något lägre efter administration av dispergerbara tablettter.

Helst ska dosjusteringar av Aderolio baseras på dalkoncentrationer som erhållits mer än 4–5 dagar efter senaste doseringsändring. Det finns en interaktion mellan ciklosporin och everolimus, vilket medför att everolimusnivåerna kan reduceras när ciklosporinexponeringen märkbart minskar (dvs. dalkoncentration < 50 ng/ml).

Patienter med nedsatt leverfunktion bör helst ha dalkoncentrationer i den övre delen av intervallet 3–8 ng/ml.

Efter påbörjad behandling eller efter dosjustering bör bestämning göras var 4:e till 5:e dag tills två på varandra följande dalkoncentrationer visar stabil everolimuskoncentration, eftersom den förlängda halveringstiden hos patienter med nedsatt leverfunktion förrörjer tiden till steady state (se avsnitt 4.4 och 5.2). Dosjusteringar bör baseras på stabila dalkoncentrationer av everolimus.

Doseringsrekommendationer för ciklosporin vid njurtransplantation

Aderolio bör inte användas under längre tid tillsammans med full dos av ciklosporin.

Minskad exponering för ciklosporin hos patienter som fått ett njurtransplantat och behandlas med Aderolio förbättrar njurfunktionen. Baserat på erfarenheter från studie A2309 ska minskningen av ciklosporindosen påbörjas omedelbart efter transplantation med följande rekommenderade intervall för dalkoncentration i helblod:

Tabell 2 Njurtransplantation: rekommenderade dalvärdesintervall av ciklosporin i blodet

Målkoncentration av ciklosporin C ₀ (ng/ml)	Månad 1	Månad 2–3	Månad 4–5	Månad 6–12
Everolimusgrupper	100–200	75–150	50–100	25–50

(Uppmätta C₀- och C2-koncentrationer anges i avsnitt 5.1.)

Innan dosen av ciklosporin minskas bör det säkerställas att steady state-koncentrationen av everolimus i helblod är lika med eller högre än 3 ng/ml.

Det finns begränsat med data gällande samtidig användning av everolimus vid dalkoncentration av ciklosporin under 50 ng/ml, eller C2-nivåer under 350 ng/ml vid underhållsbehandling.
Om patienten inte tolererar den minskade, bör den fortsatta användningen av everolimus omvärderas.

Doseringssrekommendationer för ciklosporin vid hjärttransplantation

För hjärttransplanterade patienter bör ciklosporindosen vid underhållsbehandling minskas till en tolererbar nivå för att förbättra njurfunktionen. Om njursvikten är progressiv eller beräknad kreatininclearance < 60 ml/min, bör den fortsatta behandlingen omvärdaras.

Hos hjärttransplanterade patienter kan dosen för ciklosporin baseras på dalkoncentration av ciklosporin i blod. Se avsnitt 5.1 för erfarenhet av reducerade blodkoncentrationer av ciklosporin.

Vid hjärttransplantation finns begränsade data för dosering av everolimus med dalkoncentration av ciklosporin 50–100 ng/ml efter 12 månader.

Före dosreduktion av ciklosporin ska det säkerställas att dalkoncentrationen av everolimus i blod är ≥ 3 ng/ml vid steady state.

Doseringssrekommendationer för takrolimus vid levertransplantation

För levertransplanterade patienter bör exponeringen för takrolimus reduceras för att minimera kalcineurinrelaterad njurtoxicitet. Takrolimusdosen bör reduceras cirka tre veckor efter påbörjad samtidig behandling med Aderolio, med måldalvärde i blodet (C₀) för takrolimus på 3–5 ng/ml. I en kontrollerad klinisk studie har fullständig utsättning av takrolimus associerats med en ökad risk för avstötning. Everolimus tillsammans med högsta dos av takrolimus har inte utvärderats i kontrollerade kliniska studier.

Administreringssätt

Aderolio ska endast administreras peroralt.

Dygnsdosen av Aderolio ska alltid ges peroralt fördelat på två doseringstillfällen och konsekvent antingen med eller utan föda (se avsnitt 5.2) och samtidigt som ciklosporin mikroemulsion eller takrolimus (se *Koncentrationsbestämning*).

Tabletterna ska sväljas hela med ett glas vatten och ska inte krossas före intag. För patienter som inte kan svälja hela tabletter, finns också Aderolio dispergerbara tabletter tillgängliga (se produktresumén för Aderolio dispergerbara tabletter).

4.3 Kontraindikationer

Aderolio är kontraindicerat hos patienter med överkänslighet mot everolimus, sirolimus eller mot någon av de övriga beståndsdelarna som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Hantering av immunsuppression

Everolimus har i de kliniska studierna administrerats samtidigt med ciklosporin mikroemulsion, basiliximab eller takrolimus samt kortikosteroider. Everolimus i kombination med andra immunsuppressiva läkemedel har inte studerats tillräckligt.

Everolimus har inte undersökts tillräckligt hos patienter med hög immunologisk risk.

Kombination med tymoglobulininduktion

Största försiktighet ska iakttas vid induktion med tymoglobulin (anti-tymocytimmunglobulin, från kanin) och behandlingsregimen Aderolio/ciklosporin/steroid. I en klinisk studie på hjärttransplanterade patienter (studie A2310, se avsnitt 5.1) observerades en ökad incidens av allvarliga infektioner, inklusive dödliga infektioner, inom de första tre månaderna efter transplantation, i den subgrupp av patienter som fått induktion med anti-tymocytimmunglobulin från kanin.

Allvarliga och opportunistiska infektioner

Patienter som behandlas med immunsuppressiva läkemedel, inklusive Aderolio, har ökad risk för opportunistiska infektioner (bakterie-, svamp-, virus- och protozooinfektioner). Till dessa hör BK-virus-associerad nefropati och JC-virus-associerad progressiv multifokal leukoencefalopati (PML). Dessa infektioner är ofta relaterade till en hög total immunsuppressiv börd och kan leda till allvarliga eller fatala tillstånd som läkare bör beakta i differentialdiagnosen hos immunsupprimerade patienter vars njurfunktion försämras eller som uppvisar neurologiska symptom. Fatala infektioner och sepsis har rapporterats hos patienter som behandlats med everolimus (se avsnitt 4.8).

I kliniska prövningar med everolimus rekommenderades antimikrobiell profylax mot lunginflammation av *Pneumocystis jiroveci (carinii)* och cytomegalovirus (CMV) efter transplantation, särskilt för patienter med ökad risk för opportunistiska infektioner.

Nedsatt leverfunktion

Noggrann monitorering av dalkoncentrationen av everolimus i helblod (C_0) och dosjustering rekommenderas hos patienter med nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.2).

På grund av den längre halveringstiden av everolimus hos patienter med nedsatt leverfunktion (se avsnitt 5.2) krävs monitorering av behandlingen efter att den påbörjats och efter dosjustering till dess att stabila koncentrationer uppnås.

Interaktioner med orala CYP3A4-substrat

Vid samtidig administrering av Aderolio och orala CYP3A4-substrat med snävt terapeutiskt index ska försiktighet iakttas på grund av risken för läkemedelsinteraktion. Om Aderolio tas tillsammans med oralt administrerat CYP3A4-substrat med snävt terapeutiskt index (t ex pimozid, terfenadin, astemizol, cisaprid, kinidin eller ergotalkaloiddervat) ska patienten monitoreras med avseende på de biverkningar som beskrivs i produktinformationen för oralt administrerade CYP3A4-substrat (se avsnitt 4.5).

Interaktion med starka hämmare eller inducerare av CYP3A4 och/eller P-glykoprotein (PgP)

Samtidig administrering med starka hämmare av CYP3A4 och/eller P-glykoprotein (PgP) (t.ex. ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, klaritromycin, telitromycin och ritonavir) kan öka nivåerna av everolimus i blodet och rekommenderas inte såvida inte nyttan är större än risken.

Samtidig administrering med starka inducerare av CYP3A4 och/eller PgP (t.ex. rifampicin, rifabutin, karbamazepin och fenytoin) rekommenderas inte såvida inte nyttan överväger risken.

Om samtidig administrering av inducerare eller hämmare av CYP3A4 och/eller PgP inte kan undvikas rekommenderas det att dalkoncentrationerna av everolimus i helblod och patientens kliniska tillstånd

övervakas under samtidig administrering med everolimus och efter att de har satts ut. Everolimusdosen kan behöva justeras (se avsnitt 4.5)

Lymfom och andra maligniteter

Patienter som får immunsuppressiva läkemedel, Aderolio inkluderat, har ökad risk för att utveckla lymfom eller andra maligniteter, särskilt i huden (se avsnitt 4.8). Den absoluta risken tycks relaterad till durationen och intensiteten av den immunsuppressiva behandlingen, snarare än till användningen av ett visst läkemedel. Patienterna ska kontrolleras regelbundet med avseende på neoplastiska hudförändringar och rekommenderas att minimera UV- och solljusexponering samt använda lämpligt solskyddsmedel.

Hyperlipidemi

Användning av everolimus med ciklosporin mikroemulsion eller takrolimus hos transplanterade patienter har satts i samband med förhöjda serumnivåer av kolesterol och triglycerider, vilket kan kräva behandling. Alla patienter som får Aderolio bör kontrolleras med avseende på hyperlipidemi och om nödvändigt behandlas med lipidsänkande läkemedel; dessutom bör lämpliga dietatgärder sättas in (se avsnitt 4.5). Risken jämfört med nyttan ska övervägas hos patienter med etablerad hyperlipidemi, innan immunsuppressiv behandling inklusive Aderolio påbörjas. Likaledes ska risken jämfört med nyttan av fortsatt Aderolio-behandling omvärderas hos patienter med allvarlig refraktär hyperlipidemi. Patienter som behandlas med HMG-CoA-reduktashämmare och/eller fibrater ska kontrolleras med avseende på utveckling av rabdomyols och andra biverkningar, som beskrivs i respektive produktresumé för dessa läkemedel (se avsnitt 4.5).

Angioödem

Everolimus har associerats med utveckling av angioödem. I majoriteten av de rapporterade fallen fick patienten samtidig behandling med en ACE-hämmare.

Njursvikt inducerad av everolimus och kalcineurinhämmare

Aderolio tillsammans med högsta dos av ciklosporin ökar risken för njurdysfunktion hos njur- och hjärtransplanterade patienter. För att undvika njurdysfunktion måste dosen av ciklosporin sänkas vid kombination med Aderolio. Adekvat justering av den immunsuppressiva dosregimen, särskilt minskning av ciklosporindosen, bör övervägas hos patienter med förhöjda serumkreatinin-nivåer.

I en levertransplantationsstudie försämrades inte njurfunktionen vid användning av everolimus tillsammans med reducerad dos av takrolimus, jämfört med standarddos av takrolimus utan everolimus. Regerbunden kontroll av njurfunktionen rekommenderas för alla patienter. Försiktighet ska iakttas vid samtidig administrering av andra läkemedel som är kända för att ha en negativ effekt på njurfunktionen.

Proteinuri

Användningen av everolimus med kalcineurinhämmare hos njurtransplanterade patienter har associerats med ökad proteinuri. Risken ökar med högre blodkoncentrationer av everolimus. Hos njurtransplanterade patienter med mild proteinuri och underhållsbehandling med immunsupprimerande läkemedel som inkluderar en kalcineurinhämmare (CNI), har försämring av proteinurin rapporterats när CNI ersatts med everolimus. När everolimus avbrutits och CNI satts in på nytt har tillståndet varit reversibelt. Säkerheten och effekten vid byte från CNI till everolimus har inte fastställts för denna patientgrupp. Patienter som får Aderolio ska kontrolleras med avseende på proteinuri.

Trombos i njurtransplantat

Det finns rapporter om en ökad risk för arteriell eller venös trombos i njuren, som kan leda till transplantatförlust, vanligen inom de första 30 dagarna efter transplantationen.

Sårläkningskomplikationer

I likhet med andra mTOR-hämmare kan Aderolio försämra sår läkningen och därmed öka risken för komplikationer efter transplantationen (t ex att såret öppnar sig, vätska ansamlas och såret blir

infekterat), vilka kan kräva ytterligare kirurgisk vård. Lymfocele är den av dessa händelser som oftast rapporteras hos njurtransplanterade patienter och tenderar att vara vanligare hos patienter med ett högre BMI. Frekvensen av perikardiell utgjutning och lungutgjutning är högre hos hjärtransplanterade patienter och frekvensen av ärrbråck är högre hos levertransplanterade patienter.

Trombotisk mikroangiopati/trombotisk trombocytopen purpura/hemolytiskt uremiskt syndrom

Samtidig administrering av Aderolio och en kalcineurinhämmare (CNI) kan öka risken för CNI-inducerat hemolytiskt uremiskt syndrom/trombotisk trombocytopen purpura/trombotisk mikroangiopati.

Vaccination

Immunsuppressiva medel kan påverka vaccinationssvaret. Under behandling med immunsuppressiva medel, inklusive everolimus, kan vaccination vara mindre effektivt. Användande av levande vacciner ska undvikas.

Interstitiell lungsjukdom/icke-infektiös pneumoni

En diagnos av interstitiell lungsjukdom (ILD) bör övervägas för patienter som har symptom överensstämmande med infektiös pneumoni, men som inte svarar på antibiotikabehandling och för vilka infektiösa, neoplastiska och andra icke-läkemedelsrelaterade orsaker har uteslutits genom lämpliga undersökningar. Fall av ILD har rapporterats med everolimus, vilka i allmänhet har återgått till det normala när läkemedelsbehandlingen har avbrutits med eller utan kortikosteroidbehandling, även om dödsfall också har inträffat (se avsnitt 4.8).

Debut av diabetes mellitus

Everolimus hade en mindre klinisk påverkan på ciklosporins farmakokinetik hos njur- och hjärtransplanterade patienter som erhöll ciklosporin mikroemulsion.

Manlig infertilitet

Det finns rapporter i litteraturen om reversibel azoospermia och oligospermia hos patienter som behandlas med mTOR-hämmare. Eftersom prekliniska toxikologiska studier har visat att everolimus kan reducera spermatogenesen måste manlig infertilitet beaktas som en potentiell risk vid långvarig behandling med Aderolio.

Risk för intolerans mot hjälpmännen

Aderolio tablett(er) innehåller laktos. Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Everolimus metaboliseras huvudsakligen av CYP3A4 i levern och i viss grad i tarmväggen och är ett substrat för P-glykoprotein (PgP), som fungerar som en pump som avlägsnar många olika läkemedel ur kroppen. Därför kan absorption och efterföljande elimination av systemiskt absorberat everolimus påverkas av läkemedel som inverkar på CYP3A4 och/eller P-glykoprotein. Samtidig behandling med starka hämmare och inducerare av CYP3A4 rekommenderas inte. Hämmare av P-glykoprotein kan minska effluxen av everolimus från intestinala celler och öka blodkoncentrationen av everolimus. Everolimus var *in vitro* en kompetitiv hämmare av CYP3A4 och en blandad hämmare av CYP2D6. Alla interaktionsstudier *in vivo* utfördes utan ciklosporin.

Tabell 3 Effekter av andra aktiva substanser på everolimus

Aktiva substanser per interaktions typ	Interaktion – Ändring av everolimus AUC/C _{max} Geometriskt medelvärde (observerat intervall)	Rekommendationer avseende samtidig administration
Potenta CYP3A4-/PgP-hämmare		

Ketokonazol	AUC ↑15,3 gånger (intervall 11,2–22,5) C_{max} ↑4,1 gånger (intervall 2,6–7,0)	Samtidig behandling med potenta CYP3A4/PgP-hämmare rekommenderas inte såvida inte nyttan överstiger risken.
Itrakonazol, posaconazol, vorikonazol	Har inte studerats. Stora ökningar av everolimuskoncentrationen förväntas.	
Telitromycin, klaritromycin		
Nefazodon		
Ritonavir, atazanavir, sakvinavir, darunavir, indinavir, nelfinavir		

Måttliga CYP3A4-/PgP-hämmare

Erytromycin	AUC ↑4,4 gånger (intervall 2,0–12,6) C_{max} ↑2,0 gånger (intervall 0,9–3,5)	Dalkoncentrationerna av everolimus i helblod ska övervakas varje gång hämmare av CYP3A4/PgP administreras samtidigt och efter utsättning.
Imatinib	AUC ↑3,7 gånger C_{max} ↑2,2 gånger	Försiktighet ska iakttas när samtidig användning av måttliga CYP3A4- eller PgP-hämmare inte kan undvikas.
Verapamil	AUC ↑3,5 gånger (intervall 2,2–6,3) C_{max} ↑2,3 gånger (intervall 1,3–3,8)	Övervaka biverkningar noga och justera everolimusdosen efter behov (se avsnitt 4.2 och 4.4).
Ciklosporin, oral	AUC ↑2,7 gånger (intervall 1,5–4,7) C_{max} ↑1,8 gånger (intervall 1,3–2,6)	
Cannabidiol (Pgp-hämmare)	AUC ↑ 2,5 gånger C_{max} ↑ 2,5 gånger	
Flukonazol	Har inte studerats. Ökad exposition förväntas.	
Diltiazem, nikardipin		
Dronedaron	Har inte studerats. Ökad exposition förväntas.	
Amprenavir, fosamprenavir	Har inte studerats. Ökad exposition förväntas.	
Grapefruktjuice eller annan mat som påverkar CYP3A4/PgP	Har inte studerats. Ökad exposition förväntas (stor spridning av effekten).	Kombinationen ska undvikas.

Starka och måttliga CYP3A4-inducerare

Rifampicin	AUC ↓63 % (intervall 0–80 %) C_{max} ↓58 % (intervall 10–70 %)	Samtidig behandling med potenta CYP3A4-inducerare rekommenderas inte såvida inte nyttan överstiger risken.
Rifabutin	Har inte studerats. Minskad exposition förväntas.	
Karbamaze pin	Har inte studerats. Minskad exposition förväntas.	
Fenytoin	Har inte studerats. Minskad exposition förväntas.	

Fenobarbital	Har inte studerats. Minskad exposition förväntas.	Monitorering av everolimus dalkoncentration i blod rekommenderas vid samtidig administrering av CYP3A4-inducerare samt efter utsättning av dessa.
Efavirenz, nevirapin	Har inte studerats. Minskad exposition förväntas.	
Johannesört (<i>Hypericum perforatum</i>)	Har inte studerats. Stora minskningar i exposition förväntas.	Beredningar som innehåller johannesört ska inte användas under behandling med everolimus.

Läke medel vars plasmakoncentrationer kan påverkas av everolimus

Oktreotid

Samtidig administrering av everolimus (10 mg dagligen) och långverkande oktreotid gav ett ökat C_{min} av oktreotid med ett geometriskt medelvärde (everolimus/placebo) på 1,47.

Ciklosporin

Aderolio hade en mindre klinisk påverkan på ciklosporins farmakokinetik hos njur- och hjärttransplanterade patienter som erhöll ciklosporinmikroemulsion.

Atorvastatin (CYP3A4-substrat) och pravastatin (PgP-substrat)

Administrering av everolimus i singeldos tillsammans med antingen atorvastatin eller pravastatin till friska frivilliga påverkade inte farmakokinetiken av atorvastatin, pravastatin eller everolimus i plasma i någon kliniskt relevant omfattning. Detta gäller även för den totala bioreaktiviteten av HMG-CoA-reduktas i plasma. Dessa resultat kan inte extrapolaseras till andra HMG-CoA-reduktashämmare.

Patienter ska kontrolleras med avseende på utveckling av rhabdomyolys och andra biverkningar som beskrivs i produktresuméerna för HMG-CoA-reduktashämmare.

Orala CYP3A4-substrat

De systemiska koncentrationerna som erhållits efter orala dagliga doser av 10 mg gör hämning av PgP, CYP3A4 och CYP2D6 mindre trolig (grundat på *in vitro* resultat). Emellertid kan hämning av CYP3A4 och PgP i tarmen inte uteslutas. En interaktionsstudie på friska frivilliga visade att samtidig administrering av en oral dos av midazolam, ett känsligt testsubstrat för CYP3A4, och everolimus ledde till att C_{max} för midazolam ökade med 25 % och AUC med 30 %. Effekten beror sannolikt på en hämning av CYP3A4 i tarmen av everolimus. Everolimus kan följaktligen påverka biotillgängligheten av orala samtidigt administrerade CYP3A4-substrat. Vid systemisk administrering av CYP3A4-substrat väntas däremot inte någon kliniskt relevant påverkan. Om everolimus tas med oralt administrerat CYP3A4-substrat med snävt terapeutiskt index (t ex pimozid, terfenadin, astemizol, cisaprid, kinidin eller ergotalkaloiderivat) ska patienten monitoreras med avseende på de biverkningar som beskrivs i produktinformationen för oralt administrerade CYP3A4-substrat.

Vaccination

Immunsuppressiva medel kan påverka vaccinationssvaret, och vaccination under behandling med Aderolio kan vara mindre effektivt. Användande av levande vacciner ska undvikas.

Pediatrisk population

Interaktionsstudier har endast utförts på vuxna.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Det finns inga eller begränsad mängd data från användningen av Aderolio i gravida kvinnor. Djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter inklusive embryo/foetal toxicitet (se avsnitt 5.3). Risken för människa är okänd. Aderolio ska endast ges till gravida kvinnor, om den potentiella nyttan uppväger den potentiella risken för fostret. Kvinnor i fertil ålder ska tillrådas att

använda effektiv antikonceptionell metod under behandling med Aderolio och upp till 8 veckor efter behandlingens slut.

Amning

Det är okänt om everolimus utsöndras i bröstmjölk. Everolimus och/eller dess metaboliter utsöndrades uttalat i mjölk hos digivande rätta. Därför ska kvinnor som intar Aderolio inte amma.

Fertilitet

Det finns rapporter i litteraturen om reversibel azoospermia och oligospermia hos patienter som behandlas med mTOR-hämmare (se avsnitt 4.4, 4.8 och 5.3). Risken för att everolimus orsakar infertilitet hos manliga och kvinnliga patienter är okänd. Infertilitet hos män samt sekundär amenorré har dock observerats.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Inga studier av effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner har utförts.

4.8 Biverkningar

a) Sammanfattning av biverkningsprofilen

Nedan angivna biverkningsfrekvenser baseras på rapporterad incidens vid analys av 12-månadersdata från multicenter, randomiserade, kontrollerade studier med everolimus i kombination med kalcineurinhämmare (CNI) och kortikosteroider hos vuxna transplanterade patienter. Alla studier utom två (efter njurtransplantation) inkluderade grupper med CNI-baserad standardbehandling utan everolimus. Everolimus i kombination med ciklosporin studerades i fem studier på sammanlagt 2 497 njurtransplanterade patienter (inkluderar två studier som inte hade kontrollgrupper som var utan everolimus) och i tre studier på sammanlagt 1 531 hjärttransplanterade patienter (ITT-populationer, se avsnitt 5.1).

Everolimus i kombination med takrolimus utvärderades i en studie som inkluderade 719 levertransplanterade patienter (ITT-populationer, se avsnitt 5.1).

De vanligaste biverkningarna är: infektioner, anemi, hyperlipidemi, debut av diabetes mellitus, sömnlöshet, huvudvärk, högt blodtryck, hosta, förstopning, illamående, perifert ödem, försämrad sårläkning (inklusive pleurautgjutning och perikardiell utgjutning).

Uppkomsten av biverkningar kan bero på den immunsuppressiva behandlingen (dvs intensitet samt duration). I studier där everolimus kombinerades med ciklosporin observerades oftare förhöjda serumkreatininvärdar hos patienter där everolimus användes i kombination med maximal dos av ciklosporin mikroemulsion än hos kontrollpatienter. Den totala biverkningsfrekvensen var lägre med minskad dos av ciklosporin mikroemulsion (se avsnitt 5.1).

Everolimus säkerhetsprofil vid administrering tillsammans med reducerad dos av ciklosporin var liknande den profil som har beskrivits i de tre pivotala studierna, i vilka full dos av ciklosporin hade administrerats, förutom att höjningen av serumkreatinin var mindre frekvent och medel- och medianvärdena av serumkreatinin var lägre än i fas III-studierna.

b) Sammanfattning av biverkningar i tabellform

Tabell 4 omfattar biverkningar som möjligen eller sannolikt är relaterade till everolimus och som rapporterats i fas III-prövningar. Om inget annat anges har biverkningarna i tabellen identifierats i fas III-studier genom en ökad förekomst hos everolimus -behandlade patienter jämfört med patienter på standardbehandling utan everolimus eller, om det är en känd biverkning av jämförelseläkemedlet vid studier med njur- och hjärttransplantation, så har de angivits med samma frekvens (se avsnitt 5.1). Där inget annat anges är biverkningsprofilen relativt samstämmig för samtliga transplantationsindikationer. Biverkningarna redovisas utifrån MedDRAs organ-systemklasser.

Biverkningarna anges med frekvenser som definieras 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 ($< 1/10\,000$).

Tabell 4 Biverkningar som möjligen eller sannolikt är relaterade till everolimus

Organsystem	Frekvens	Biverkning
Infektioner och infestationer	Mycket vanliga	Infektioner (virala, bakteriella, svampinfektioner), övre luftvägsinfektion, nedre luftvägsinfektion och lunginfektion (inklusive pneumoni) ¹ , urinvägsinfektion ²
	Vanliga	Sepsis, sårinfektion
Neoplasier; benigna, maligna och ospecifiserade	Vanliga	Maligna eller ospecifiserade tumörer, maligna och ospecifiserade hudtumörer
	Mindre vanliga	Lymfom/posttransplantation lymfoproliferativ sjukdom (PTLD)
Blodet och lymfssystemet	Mycket vanliga	Leukopeni, anemi/erytropeni, trombocytopeni ¹
	Vanliga	Pancytopeni, trombotiska mikroangiopatier (inklusive trombotisk trombocytopen purpura/hemolytiskt uremiskt syndrom)
Endokrina systemet	Mindre vanliga	Hypogonadism hos män (testosteronreduktion, FSH- och LH-ökning)
Metabolism och nutrition	Mycket vanliga	Hyperlipidemi (kolesterol och triglycerider), debut av diabetes mellitus, hypokalemia
Psykiska störningar	Mycket vanliga	Sömlöshet, ångest
Centrala och perifera nervsystemet	Mycket vanliga	Huvudvärk
Hjärtat	Mycket vanliga	Perikardiell utgjutning ³
	Vanliga	Takykardi
Blodkärl	Mycket vanliga	Hypertoni, venös tromboembolism
	Vanliga	Lymphocele ⁴ , näsblod, trombos i njurtransplantatet
Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum	Mycket vanliga	Pleural vätskeutgjutning ¹ , hosta ¹ , dyspné ¹
	Mindre vanliga	Interstiel lungsjukdom ⁵
Magarmkanalen	Mycket vanliga	Buksmärta, diarré, illamående, kräkningar
	Vanliga	Pankreatit, stomatit/munsår, orofaryngeal smärta
Lever och gallvägar	Mindre vanliga	Icke-infektiös hepatit, guldot
Hud och subkutan vävnad	Vanliga	Angioödem ⁶ , akne, hudutslag
Muskuloskeletal	Vanliga	Myalgi, artralgi

systemet och bindväv		
Njurar och urinvägar	Vanliga	Proteinuri ² , renal tubulär nekros ⁷
Reproduktionsorgan och bröstkörtel	Vanliga	Erektil dysfunktion, menstruationsrubbningar (inklusive amenorré och menorrhagi)
	Mindre vanliga	Ovariecystor
Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället	Mycket vanliga Vanliga	Perifert ödem, smärta, försämrad sårläkning, feber Ärrbråck
Undersökningar	Vanliga	Onormala leverenzymvärden ⁸

¹ vanliga vid lever- och njurtransplantation

² vanliga vid hjärt- och levertransplantation

³ vid hjärttransplantation

⁴ vid njur- och hjärttransplantation

⁵ Den SMQ-baserade sökningen (dvs. Standardised MedDRA Queries) av ILD visar frekvensen i kliniska prövningar. Denna breda sökning inkluderar även fall av relaterade händelser, t.ex. infektioner. Den frekvens som anges här kommer från en medicinsk översyn av alla kända fall.

⁶ huvudsakligen hos patienter som erhållit samtidig behandling med ACE-hämmare

⁷ vid njurtransplantation

⁸ förhöjt gamma-GT, ASAT, ALAT

c) Noggrannare beskrivning av särskilda biverkningar

Prekliniska toxikologiska studier har visat att everolimus kan minska spermatogenesen, varför manlig infertilitet måste betraktas som en potentiell risk vid långvarig behandling med everolimus. Det finns litteraturrapporter om reversibel azoospermia och oligospermia hos patienter som har behandlats med mTOR-hämmare.

I kontrollerade kliniska studier monitorerades totalt 3 256 patienter som fick everolimus i kombination med andra immunsuppressiva läkemedel under minst 1 år. Av dessa utvecklade totalt 3,1 % maligniteter där 1,0 % fick hudmaligniteter och 0,60 % lymfom eller lymfoproliferativa sjukdomar.

Fall av interstitiell lungsjukdom indikerande intraparenkymal lunginflammation (pneumonit) och/eller fibros av icke-infektiös etiologi, några fall med dödlig utgång, har förekommit hos patienter som erhållit rapamycin och dess derivat, inklusive everolimus. I de flesta fall återgår tillståndet till det normala efter att behandlingen med everolimus avbryts och/eller efter tillägg av kortikosteroider, men dödsfall har också inträffat.

d) Biverkningar som har rapporterats spontant efter försäljningsgodkännande

Följande biverkningar har rapporterats vid användning efter försäljningsgodkännande av everolimus i form av spontan- och litteraturrapporter. Eftersom dessa biverkningar har rapporterats frivilligt från en population av okänd storlek är det inte möjligt att med säkerhet beräkna frekvensen. Dessa anges därför som ingen känd frekvens. Biverkningarna anges utifrån MedDRAs organ-systemklass. Inom varje organ-system anges biverkningarna i fallande allvarlighetsgrad.

Tabell 5 Biverkningar från spontan- och litteraturrapporter (ingen känd frekvens)

Organ-system	Frekvens	Biverkning
Metabolism och nutrition	Ingen känd frekvens	Järnrist
Blodkärl	Ingen känd frekvens	Leukocytoklastisk vaskulit, lymfödem
Andningsvägar, bröstkorg och	Ingen känd frekvens	Pulmonell alveolär proteinos

mediastinum

Hud och subkutan vävnad	Ingen känd frekvens	Erytrodermi
-------------------------	---------------------	-------------

Pediatrisk population

Säkerhetsinformationen för barn och ungdomar baseras på 36-månadersdata vid njurtransplantation och 24-månadersdata vid levertransplantation (se avsnitt 5.1).

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

I djurstudier visade everolimus en låg akut toxisk potential. Inga dödsfall eller allvarlig toxicitet observerades efter enstaka orala doser på upp till 2 000 mg/kg (gränstest) hos vare sig mus eller råtta.

Rapporterad erfarenhet av överdosering hos mänskliga är mycket begränsad. Ett enstaka fall av oavslutat intag av 1,5 mg everolimus till ett 2-årigt barn har inträffat. Inga biverkningar observerades. Enstaka doser, upp till 25 mg, har administrerats till transplantation-spåienter med acceptabel akut tolererbarhet.

Allmänt stödjande åtgärder ska initieras vid alla fall av överdosering.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: selektiva immunsuppressiva läkemedel, ATC-kod: L04AA18

Verkningsmekanism

Everolimus, en hämmare av proliferationssignalerna, förhindrar transplantatavstötning i allotransplantationsmodeller hos gnagare och i icke-humana primatmodeller. Den utövar sin immunsuppressiva effekt genom att hämma proliferation och följaktligen klonal expansion av antigenaktivitativa T-celler, vilken stimuleras av T-cellspecifika interleukiner, t ex interleukin-2 och interleukin-15. Everolimus hämmar ett intracellulärt signalsteg som utlöses vid bindning av dessa tillväxtfaktorer till respektive receptor på T-cellerna och som normalt leder till cellproliferation. Blockering av denna signal av everolimus leder till ett avstannande för cellerna i cellcykeln G₁-fas.

På molekylär nivå bildar everolimus ett komplex med cytoplasmaproteinet FKBP-12. I närvaro av everolimus hämmas den tillväxtfaktor-stimulerade fosforyleringen av p70 S6-kinas. Eftersom fosforyleringen av p70 S6-kinas står under kontroll av FRAP (också benämnt m-TOR) tyder detta resultat på att everolimus-FKBP-12-kompleket binds till, och på så sätt interfererar med, FRAP-funktionen. FRAP är ett betydelsefullt reglerprotein som styr cellmetabolism, -tillväxt och -proliferation. Denna interferens med FRAP-funktionen förklarar avbrottet i cellcykeln som everolimus orsakar.

Everolimus har sålunda ett annat verkningssätt än ciklosporin. I prekliniska modeller av allotransplantation var kombinationen av everolimus och ciklosporin mer effektiv än läkemedlen var för sig.

Effekten av everolimus är inte begränsad till T-cellerna. Substansen hämmar tämligen generellt tillväxtfaktor-stimulerad proliferation av hematopoetiska såväl som icke-hematopoetiska celler, exempelvis vaskulära glattmuskelceller. Tillväxtfaktorstimulerad vaskulär glattmuskelcellsproliferation, utlöst genom skada på endotelcellerna och ledande till bildning av neointima, spelar en nyckelroll i patogenesen av kronisk rejktion. Prekliniska studier har påvisat hämning av neointimbildning i aorta i en allogen transplantationsmodell hos råtta.

Klinisk effekt och säkerhet

Njurtransplantation

everolimus i fasta doser på 1,5 mg/dag och 3 mg/dag tillsammans med standarddos av ciklosporin mikroemulsion och kortikosteroider undersöktes i två fas III-studier hos vuxna *de novo* njurtransplanterade (B201 och B251). Mykofenolatmofetil (MMF) 1 g två gånger dagligen användes som jämförelseläkemedel. Det primära sammansatta effektmåttet var behandlingssvikt (biopsibekräftad akut avstötning, transplantatförlust, död eller misslyckad uppföljning) vid 6 månader och transplantatförlust, död eller misslyckad uppföljning vid 12 månader.

Everolimus hade inte sämre effekt än MMF i dessa prövningar. Frekvensen av biopsibekräftad akut avstötning vid 6 månader i B201-studien var 21,6 %, 18,2 % samt 23,5 % för everolimus 1,5 mg/dag, everolimus 3 mg/dag respektive MMF-grupperna. I studie B251 var frekvenserna 17,1 %, 20,1 % samt 23,5 % för everolimus 1,5 mg/dag, everolimus 3 mg/dag respektive MMF-grupperna.

Minskad transplantatfunktion med förhöjda serumkreatinininvärden observerades mer frekvent hos patienter med everolimus i kombination med maximala dos av ciklosporinmikroemulsion än hos patienter som behandlats med MMF. Denna effekt tyder på att everolimus ökar ciklosporinetts nefrotoxicitet. Analyser av farmakodynamiken vid olika läkemedelskoncentrationer visade att njurfunktionen inte försämrades vid minskad exponering för ciklosporin samtidigt som effekten kvarstod så länge dalvärdet av everolimus i blod låg över 3 ng/ml. Detta bekräftades senare i två fas III-studier (A2306 och A2307 på 237 respektive 256 patienter) där effekt och säkerhet av everolimus 1,5 mg och 3 mg per dag (initial dosering, fortsatt dosering baserad på dalvärdeskonzentrationen med mål \geq 3 ng/ml) utvärderades i kombination med minskad exponering för ciklosporin. I båda studierna bevarades njurfunktionen utan att effekten försämrades. I dessa studier ingick emellertid ingen studiegrupp utan everolimus. I en avslutad, randomiserad, öppen, kontrollerad, multicenter fas III-studie, A2309, randomiseras 833 *de novo* njurtransplanterade patienter till en av två alternativa everolimus -regimer med olika doser i kombination med en sänkt dos av ciklosporin eller en standardregim med natriummykofenolat (MPA) och ciklosporin. Behandlingen pågick i 12 månader. Alla patienter fick inductionsterapi med basiliximab före transplantationen och på dag 4 efter transplantationen. Efter transplantationen gavs steroider vid behov.

Initialdosering i de båda everolimus -grupperna var 1,5 mg respektive 3 mg per dag, uppdelat på två doseringstillfällen. Doseringen modifierades från dag 5 och framåt så att dalkonzentrationen av everolimus i blod bibehölls på 3–8 ng/ml respektive 6–12 ng/ml. Dosen av natriummykofenolat var 1,44 g/dag. Ciklosporindosan anpassades så att ett dalkoncentrationsintervall enligt tabell 6 upprätthölls i blod. De faktiskt uppmätta blodkoncentrationerna av everolimus och ciklosporin (C_0 och C_2) visas i tabell 7.

Även om regimen med den högre everolimus -dosen var lika effektiv som den med lägre dos, var den totala säkerheten sämre och därför rekommenderas inte regimen med hög dos.

Rekommenderad regim för everolimus är den med låg dos (se avsnitt 4.2).

Tabell 6 Studie A2309: Måltintervall för dalkoncentration av ciklosporin och everolimus i blod

Målkoncentration för ciklosporin (ng/ml)	månad 1	månad 2–3	månad 4–5	månad 6–12
everolimus -grupper	100–200	75–150	50–100	25–50
MPA-grupp	200–300	100–250	100–250	100–250

Tabell 7 Studie A2309: Uppmätta dalkoncentrationer av ciklosporin och everolimus i blod

Dalkoncentration (ng/ml)	Everolimus -grupper (ciklosporin i låg dos)				MPA (ciklosporin i standarddos)	
	Everolimus 1,5 mg		Everolimus 3,0 mg		Myfortic 1,44 g	
Ciklosporin	<i>C₀</i>	<i>C₂</i>	<i>C₀</i>	<i>C₂</i>	<i>C₀</i>	<i>C₂</i>
dag 7	195 ± 106	847 ± 412	192 ± 104	718 ± 319	239 ± 130	934 ± 438
månad 1	173 ± 84	770 ± 364	177 ± 99	762 ± 378	250 ± 119	992 ± 482
månad 3	122 ± 53	580 ± 322	123 ± 75	548 ± 272	182 ± 65	821 ± 273
månad 6	88 ± 55	408 ± 226	80 ± 40	426 ± 225	163 ± 103	751 ± 269
månad 9	55 ± 24	319 ± 172	51 ± 30	296 ± 183	149 ± 69	648 ± 265
månad 12	55 ± 38	291 ± 155	49 ± 27	281 ± 198	137 ± 55	587 ± 241
Everolimus	(Mål <i>C₀</i> 3–8)		(Mål <i>C₀</i> 6–12)			
dag 7	4,5 ± 2,3		8,3 ± 4,8		-	
månad 1	5,3 ± 2,2		8,6 ± 3,9		-	
månad 3	6,0 ± 2,7		8,8 ± 3,6		-	
månad 6	5,3 ± 1,9		8,0 ± 3,1		-	
månad 9	5,3 ± 1,9		7,7 ± 2,6		-	
månad 12	5,3 ± 2,3		7,9 ± 3,5		-	

Siffrorna är genomsnittet ± SD av uppmätta värden, *C₀* = dalkoncentration, *C₂* = värdet 2 timmar efter dosering.

Det primära effektmåttet var ett sammansatt mått på behandlingssvikt (biopsibekräftad akut avstötning, transplantatförlust, död eller uppföljning saknas). Resultatet visas i tabell 8.

Tabell 8 Studie A2309: Sammansatt och enskilda effektmått månad 6 och 12 (incidens i ITT-populationen)

	Everolimus 1,5 mg N = 277 % (n)		Everolimus 3,0 mg N = 279 % (n)		MPA 1,44 g N = 277 % (n)	
	6 mån	12 mån	6 mån	12 mån	6 mån	12 mån
Sammansatt effektmått (1:a kriterium)	19,1 (53)	25,3 (70)	16,8 (47)	21,5 (60)	18,8 (52)	24,2 (67)
Skillnad % (Everolimus - MPA)	0,4 %	1,1 %	-1,9 %	-2,7 %	-	-
95 % CI	(-6,2, 6,9)	(-6,1, 8,3)	(-8,3, 4,4)	(-9,7, 4,3)	-	-
Enskilda effektmått (2:a kriterium)						
Behandlad BPAR	10,8 (30)	16,2 (45)	10,0 (28)	13,3 (37)	13,7 (38)	17,0 (47)
Transplantatförlust	4,0 (11)	4,3 (12)	3,9 (11)	4,7 (13)	2,9 (8)	3,2 (9)
Död	2,2 (6)	2,5 (7)	1,8 (5)	3,2 (9)	1,1 (3)	2,2 (6)
Uppföljning saknas	3,6 (10)	4,3 (12)	2,5 (7)	2,5 (7)	1,8 (5)	3,2 (9)
Kombinerade effektmått (2:a kriterium)						
Transplantatförlust/död	5,8 (16)	6,5 (18)	5,7 (16)	7,5 (21)	4,0 (11)	5,4 (15)
Transplantatförlust/död/ uppföljning saknas	9,4 (26)	10,8 (30)	8,2 (23)	10,0 (28)	5,8 (16)	8,7 (24)

mån = månader, 1:a = primärt, 2:a = sekundärt, CI = konfidensintervall, marginal för non-inferiority var 10 %

Sammansatt effektmått: behandlad biopsibekräftad akut avstötning (BPAR), transplantatförlust, död eller ingen uppgift på grund av att uppföljning saknas.

Förändrad njurfunktion, påvisat via beräkningar av glomerulär filtrationshastighet (GFR) med användning av MDRD, visas i tabell 9.

Proteinuri utvärderades vid planerade besök med spot-analys av U-protein/kreatinin (se tabell 10). Ett koncentrations-effektsamband sågs för proteinurinivå och dalkoncentration av everolimus, särskilt vid C_{min}-värden över 8 ng/ml.

De biverkningar som rapporterades oftare för rekommenderad everolimus -regim (dvs. den med låg dos), jämfört med kontrollgruppen som fick MPA, inkluderas i tabell 4. En lägre frekvens av virusinfektioner rapporterades för everolimus -behandlade patienter, främst beroende på lägre rapporterad frekvens av CMV-infektion (0,7 % mot 5,95 %) och BK-virusinfektion (1,5 % mot 4,8 %).

Tabell 9 Studie A2309: Njurfunktion (MDRD-beräknad GFR) vid månad 12 (ITT-population)

	Everolimus 1,5 mg N = 277	Everolimus 3,0 mg N = 279	MPA 1,44 g N = 277
Genomsnittlig GFR (ml/min/1,73 m ²) månad 12	54,6	51,3	52,2
Genomsnittlig skillnad (everolimus - MPA) 95 % CI	2,37 (-1,7; 6,4)	-0,89 (-5,0; 3,2)	-

Imputering av GFR-värden som saknades för månad 12: transplantatförlust = 0; död eller ingen uppgift pga. att uppföljning av njurfunktionen saknas = LOCF1 (last-observation-carried-forward approach 1: behandlingsslut (fram till månad 12)).

MDRD: Modification of Diet in Renal Disease

Tabell 10 Studie A2309: Urinprotein/kreatinin-kvot

	Behandling	Proteinurikategori (mg/mmol)			
		normal % (n) (< 3,39)	mild %(n) (3,39 – <33,9)	sub-nefrotisk % (n) (33,9 – < 339)	nefrotisk % (n) (> 339)
Månad 12 (TED)	Everolimus 1,5 mg	0,4 (1)	64,2 (174)	32,5 (88)	3,0 (8)
	Everolimus 3 mg	0,7 (2)	59,2 (164)	33,9 (94)	5,8 (16)
	MPA 1,44 g	1,8 (5)	73,1 (198)	20,7 (56)	4,1 (11)

1 mg/mmol = 8,84 mg/g

TED: Behandlingsslut (värdet månad 12 eller LOCF)

Hjärttransplantation

I en tvåårig fas III-studie (B253) jämfördes everolimus 1,5 mg/dag och 3 mg/dag, i kombination med standarddosier av ciklosporin mikroemulsion och kortikosteroider, med azatioprin (AZA) 1–3 mg/kg/dag. Den primära slutmåtpunkten var ett sammansatt effektmått av frekvens av akut avstötning ISHLT grad \geq 3A, akut avstötning med hemodynamisk påverkan, transplantatförlust, död eller uppföljningsförlust vid 6, 12 och 24 månader. Båda doserna av everolimus var överlägsna AZA vid 6, 12 och 24 månader. Frekvensen av biopsibekräftad akut avstötning ISHLT grad \geq 3A vid 6 månader var 27,8 % för everolimus 1,5 mg/dag-gruppen, 19 % för everolimus 3 mg/dag-gruppen respektive 41,6 % för AZA-gruppen ($p = 0,003$ för 1,5 mg jämfört med kontroll, $< 0,001$ för 3 mg jämfört med kontroll).

Baserat på intravaskulära ultraljudsdata av koronararterna från en delpopulation i studien, var båda everolimus-doserna signifikant mer effektiva än AZA för att förhindra transplantatvaskulopati (definierad som en ökning av intimans maximala tjocklek från ursprungsvärde \geq 0,5 mm för åtminstone ett matchat snitt från en automatiserad serie), en viktig riskfaktor för sen transplantatförlust.

Förhöjda värden av serumkreatinin observerades mer frekvent hos patienter som hade behandlats med everolimus och standarddos av ciklosporin mikroemulsion än hos patienter som behandlats med AZA. Dessa resultat indikerar att everolimus ökar den ciklosporininducerade njurtoxiciteten.

Studie A2411 var en randomiserad, 12-månaders, öppen studie som jämförde everolimus i kombination med reducerad dos av ciklosporin mikroemulsion samt kortikosteroider med mykofenolatmofetil (MMF) och standarddos av ciklosporin mikroemulsion samt kortikosteroider hos *de novo*-hjärttransplanterade patienter. Everolimus påbörjades vid dosen 1,5 mg/dag och dosen

anpassades sedan för att bibehålla en dalkoncentration i blodet av everolimus mellan 3–8 ng/ml. MMF-doseringen påbörjades med 1 500 mg två gånger dagligen. Ciklosporin mikroemulsions doserna anpassades till följande målintervall för dalkoncentration (ng/ml):

Tabell 11 Målintervall för dalkoncentration av ciklosporin

Dalvärden ciklosporin C ₀	månad 1	månad 2	månad 3–4	månad 5–6	månad 7–12
Everolimus - gruppen	200–350	150–250	100–200	75–150	50–100
MMF-gruppen	200–350	200–350	200–300	150–250	100–250

Faktiska blodkoncentrationer som uppmäts visas i tabell 12.

**Tabell 12 Studie A2411: Sammanfattande statistik för blodkoncentrationer* av CsA
(medelvärde ± SD)**

	Everolimus -gruppen (n = 91)	MMF-gruppen (n = 83)
Besök	C₀	C₀
dag 4	154 ± 71 n = 79	155 ± 96 n = 74
månad 1	245 ± 99 n = 76	308 ± 96 n = 71
månad 3	199 ± 96 n = 70	256 ± 73 n = 70
månad 6	157 ± 61 n = 73	219 ± 83 n = 67
månad 9	133 ± 67 n = 72	187 ± 58 n = 64
månad 12	110 ± 50 n = 68	180 ± 55 n = 64

* dalkoncentrationer (C₀) i helblod

Förändringar i njurfunktion visas i tabell 13. Effektresultat visas i tabell 14.

**Tabell 13 Studie A2411: Förändringar i kreatininclearance under studien (patienter med
parade värden)**

		Beräknat kreatinin clearance (Cockcroft–Gault)* ml/min		
		Startvärdet Medelvärde (±SD)	Värde vid en tidpunkt Medelvärde (±SD)	Skillnad mellan grupperna Medelvärde (95 % CI)
månad 1	Everolimus (n = 87)	73,8 (± 27,8)	68,5 (± 31,5)	-7,3
	MMF (n = 78)	77,4 (± 32,6)	79,4 (± 36,0)	(-18,1; 3,4)
månad 6	Everolimus (n = 83)	74,4 (± 28,2)	65,4 (± 24,7)	-5,0
	MMF (n = 72)	76,0 (± 31,8)	72,4 (± 26,4)	(-13,6; 2,9)
månad 12	Everolimus (n = 71)	74,8 (± 28,3)	68,7 (± 27,7)	-1,8
	MMF (n = 71)	76,2 (± 32,1)	71,9 (± 30,0)	(-11,2; 7,5)

* inkluderar patienter med värden både vid start och vid besök

Tabell 14 Studie A2411: Effektrelaterade händelser (incidens i ITT-populationen)

Mätpunkt för effekt	Everolimus n = 92	MMF n = 84	Skillnad i antalet händelser Medelvärde (95 %CI)
Vid 6 månader			
Akut rejktion påvisad med biopsi ISHLT grad \geq 3A	18 (19,6 %)	23 (27,4 %)	-7,8 (-20,3; 4,7)
Sammansatt effekt uppnåddes inte*	26 (28,3 %)	31 (36,9 %)	-8,6 (-22,5; 5,2)
Vid 12 månader			
Akut rejktion påvisad med biopsi ISHLT grad \geq 3A	21 (22,8 %)	25 (29,8 %)	-6,9 (-19,9; 6,1)
Sammansatt effekt uppnåddes inte*	30 (32,6 %)	35 (41,7 %)	-9,1 (-23,3; 5,2)
Död eller graftförlust/retransplantation	10 (10,9 %)	10 (11,9 %)	-

* Sammansatt effekt uppnåddes inte: något av följande: - akut rejktion grad \geq 3A, akut rejktion med hemodynamisk påverkan, graftförlust, död eller att uppföljning av patienten saknas.

Studie A2310 var en fas III, multicenter, randomiserad, öppen studie där två behandlingsregimer med everolimus och reducerad dos ciklosporin jämfördes mot en standardbehandling med mykofenolatmofetil (MMF) och ciklosporin under 24 månader. Användning av eventuell induktionsbehandling var centerspecifik (basiliximab, tymoglobulin eller icke-induktion). Alla patienter fick kortikosteroider.

Startdosen i everolimus -grupperna var 1,5 mg/dag respektive 3 mg/dag och justerades för att uppnå de på förhand uppställda målkoncentrationerna av everolimus i blodet på mellan 3–8 ng/ml respektive 6–12 ng/ml (dalkoncentrationer). MMF-dosen var 3 g/dag. Ciklosporindoserna anpassades till samma dalkoncentrationer som i studie A2411. Blodkoncentrationerna av everolimus och ciklosporin redovisas i tabell 15.

Rekrytering av patienter till studiearmen med den experimentellt högre everolimus -dosen avbröts i förtid på grund av ett ökat antal dödsfall, som orsakades av infektioner och hjärt-kärlsjukdomar, vilka inträffade inom de första 90 dagarna efter randomiseringen.

Tabell 15 Studie A2310: Uppmätta dalkoncentrationer av ciklosporin (CsA) och everolimus

Besök	Everolimus 1,5 mg/reducerad dos CsA n = 279	MMF 3 g/standarddos CsA n = 268
	everolimus (C_0 ng/ml)	ciklosporin (C_0 ng/ml)
dag 4	5,7 (4,6)	153 (103)
månad 1	5,2 (2,4)	247 (91)
månad 3	5,4 (2,6)	209 (86)
månad 6	5,7 (2,3)	151 (76)
månad 9	5,5 (2,2)	117 (77)
månad 12	5,4 (2,0)	102 (48)

Siffrorna är medelvärde \pm (standardavvikelse) av uppmätta värden av C_0 (= dalkoncentration).

Effektresultat vid 12 månader visas i tabell 16.

Tabell 16 Studie A2310: Incidens av effektmått utifrån behandlingsgrupp (ITT-population – analys vid 12 månader)

	Everolimus 1,5 mg	MMF
--	-------------------	-----

	n = 279	n = 271
	n (%)	n (%)
Primärt: misslyckad terapeutisk effekt, sammansatt effektmått	99 (35,1)	91 (33,6)
- Akut rejktion associerat med hemodynamisk påverkan	11 (3,9)	7 (2,6)
- Akut rejktion påvisad med biopsi ISHLT \geq grad 3A	63 (22,3)	67 (24,7)
- Död	22 (7,8)	13 (4,8)
- Graftförlust/retransplantation	4 (1,4)	5 (1,8)
- Uppföljning av patienten saknas	9 (3,2)	10 (3,7)

Misslyckad terapeutisk effekt, sammansatt effektmått: Akut rejktion påvisad med biopsi ISHLT \geq grad 3A, akut rejktion med hemodynamisk påverkan, graftförlust/retransplantation, död eller att uppföljning av patienten saknas.

Den högre dödligheten i everolimus -gruppen i förhållande till MMF-gruppen var främst ett resultat av ett ökat antal dödsfall på grund av infektion under de första tre månaderna hos de everolimus - patienter som fick induktion med tymoglobulin. En obalans i antalet dödsfall inom den subgrupp som fick tymoglobulin var särskilt tydlig hos patienter som var inlagda på sjukhus före transplantation och med LVAD (left ventricular assist device) (se avsnitt 4.4).

Njurfunktionen under studie A2310, beräknad genom glomerulär filtrationshastighet (GFR) med användning av MDRD, var 5,5 ml/min/1,73 m² (97,5 % CI 10,9; 0,2) lägre för grupperna som fick 1,5 mg everolimus än för grupperna som fick MMF vid månad 12.

Denna skillnad observerades främst vid de studiecentra där de genomsnittliga ciklosporinkoncentrationerna var liknande under hela studieperioden hos de patienter som fick everolimus och de som randomiseras till kontrollgruppen. Detta fynd understryker vikten av att minska ciklosporinkoncentrationen vid kombination med everolimus enligt tabellen 17 nedan (se även avsnitt 4.2):

Tabell 17 Målintervall/månad för dalkoncentration av ciklosporin

Målkoncentration av ciklosporin C ₀	månad 1	månad 2	månad 3–4	månad 5–6	månad 7–12
Everolimus -grupp	200–350	150–250	100–200	75–150	50–100
MMF-grupp	200–350	200–350	200–300	150–250	100–250

Skillnaden berodde dessutom främst på en skillnad som utvecklades under den första månaden efter transplantation när patienten fortfarande har en instabil hemodynamisk situation, vilket skulle kunna påverka analysen av njurfunktionen. Därefter var minskningen i genomsnittlig GFR från månad 1 till månad 12 betydligt mindre i everolimusgruppen jämfört med kontrollgruppen (-6,4 jämfört med -13,7 ml/min, p = 0,002).

Proteinuri, uppmätt i engångsprövning av urin och uttryckt som protein/kreatininförhållandet i urinen, tenderade att vara högre hos everolimus-behandlade patienter. Subnefrotiska nivåer observerades hos 22 % av patienterna som fick everolimus jämfört med de som fick MMF (8,6 %). Nefrotiska nivåer rapporterades också hos två patienter (0,8 %) i varje behandlingsgrupp (se avsnitt 4.4).

Biverkningarna hos de som fick 1,5 mg everolimus i studie A2310 överensstämmer med de som redovisas i tabell 4. En lägre frekvens av virusinfektioner rapporterades för patienter som behandlades med everolimus, främst beroende på en lägre rapportering av CMV-infektioner jämfört med MMF (7,2 % jämfört med 19,4 %).

Levertransplantation

I en fas III-studie med vuxna levertransplanterade patienter (H2304) administrerades en reducerad dos av takrolimus med everolimus 1,0 mg två gånger dagligen med påbörjad everolimus-behandling cirka fyra veckor efter transplantationen, vilket jämfördes med en standarddos av takrolimus. Everolimus dosjusterades för att behålla en dalkoncentration av everolimus i blodet på 3–8 ng/ml i gruppen som fick everolimusmed reducerad dos av takrolimus. I denna grupp justerades takrolimusdosen vartefter för att uppnå en dalkoncentration på 3–5 ng/ml under 12 månader.

Endast 2,6 % av deltagarna i studie H2304 var svarta, varför denna studie endast ger begränsad effekt- och säkerhetsdata för denna population (se avsnitt 4.2).

Sammantaget var incidensen av det sammansatta effektmåttet (behandlad biopsibekräftad akut avstötning [tBPAR], transplantatförlust eller död) lägre i gruppen som fick everolimus med reducerad dos av takrolimus (6,7 %) jämfört med gruppen med enbart takrolimus (9,7 %) i 12-månadersanalysen och resultaten var likartade vid 24 månader (se tabell 18).

Resultaten för de enskilda komponenterna av det sammansatta effektmåttet visas i tabell 19.

Tabell 18 Studie H2304: Incidens av primärt effektmått enligt Kaplan-Meier (KM) (ITT-population – analys vid 12 och 24 månader)

Data som statistikförs	EVR+reducerad TAC N = 245		TAC kontroll N = 243	
	12 månader	24 månader	12 månader	24 månader
Antal misslyckade fall av sammansatt effektmått (tBPAR*, transplantatförlust eller död) från randomisering till månad 24/12	16	24	23	29
KM-beräkning av incidensen av antal misslyckade fall av sammansatt effektmått (tBPAR*, transplantatförlust eller död) månad 24/12	6,7 %	10,3 %	9,7 %	12,5 %
Skillnad i KM-beräkning (mot kontroll)	-3,0 %	2,2 %		
97,5 % konfidensintervall för skillnaden	(-8,7 %; 2,6 %)	(-8,8 %; 4,4 %)		
P-värde vid Z-test (EVR + reducerad TAC – kontroll = 0) (no difference test)	0,230	0,452		
P-värde* vid Z-test (EVR + reducerad TAC – kontroll \geq 0,12) (non-inferiority test)	< 0,001	< 0,001		

*tBPAR = behandlad biopsibekräftad akut avstötning

Tabell 19 Studie H2304: Jämförelse av incidensen av sekundära effektmått (ITT-population – analys vid 12 och 24 månader)

Effektmått	EVR/reducerad TAC N = 245 (%)	TAC kontroll N = 243 (%)	Riskskillnad (95 % konfidensintervall)	P-värde*
Transplantatförlust				
12 månader	6 (2,4)	3 (1,2)	1,2 (-7,8; 10,2)	0,5038
24 månader	9 (3,9)	7 (3,2)	0,8 % (-3,2; 4,7)	0,661
Dödsfall				
12 månader	9 (3,7)	6 (2,5)	1,2 (-7,8; 10,1)	0,6015
24 månader	12 (5,2)	10 (4,4)	0,8 % (-3,7; 5,2)	0,701
BPAR ¹				
12 månader	10 (4,1)	26 (10,7)	-6,6 (-11,2; -2,0)	0,0052
24 månader	14 (6,1)	30 (13,3)	-7,2 % (-13,5; -0,9)	0,010
tBPAR ²				

12 månader	7 (2,9)	17 (7,0)	-4,1 (-8,0; -0,3)	0,0345
24 månader	11 (4,8)	18 (7,7)	-2,9 % (-7,9; 2,2)	0,203

1. BPAR = biopsibekräftad akut avstötning; 2. tBPAR = behandlad biopsibekräftad akut avstötning

* Alla p-värden avser två-sidiga test med en signifikansnivå om 0,05.

En jämförelse mellan behandlingsgrupperna avseende förändring av eGFR (MDRD4) [ml/min/1,73 m²] från tiden för randomisering (dag 30) till månad 12 och 24, visar en märkbart bättre njurfunktion för gruppen som fick everolimus med reducerad takrolimusdos (se tabell 20).

Tabell 20 Studie H2304: En jämförelse mellan behandlingsgrupperna avseende förändring av eGFR (MDRD4) vid 12 månader (ITT-population – analys vid 12 och 24 månader)

Skillnad mot kontroll						
Behandling	N	LS medelvärde (SE)	LSM medelvärde (SE)	97,5 % konfidensintervall	P-värde (1)	P-värde (2)
EVR + reducerad TAC						
12 månader	244	-2,23 (1,54)	8,50 (2,12)	(3,74; 13,27)	< 0,001	< 0,001
24 månader	245	-7,94 (1,53)	6,66 (2,12)	(1,9; 11,42)	< 0,0001	0,0018
TAC kontroll						
12 månader	243	-10,73 (1,54)				
24 månader	243	-14,60 (1,54)				

Minstakvadratmetoden (least squares), i medelvärde, med konfidensintervall på 97,5 %, p-värden från en ANCOVA-modell innehållande behandling och hepatitis C-status som faktorer och utgångsvärdet av eGFR som kovariat.

P-värde (1): Non-inferiority test med NI-marginal = -6 ml/min/1,73m² med ensidig 0,0125-nivå.

P-värde (2): Superiority test med dubbelsidig 0,025-nivå.

Pediatrisk population

Aderolio ska inte användas hos njur- eller levertransplanterade pediatriska patienter (se avsnitt 4.2). Europeiska läkemedelsmyndigheten har givit undantag från kravet att skicka in studieresultat för hjärttransplanterade pediatriska patienter (se avsnitt 4.2).

Everolimus utvärderades hos pediatriska patienter (1–18 år, n = 106), som genomgått allogen njurtransplantation, i en multicenter, randomiserad, öppen studie under 12 månader med ytterligare 24 månaders uppföljning, med två parallella grupper (1:1); everolimus i kombination med reducerad dos av takrolimus och utsättning av kortikosteroider 6 månader efter transplantation, jämfört med mykofenolatmofetil och standarddos av takrolimus. Vid 12 månader var effekten av everolimus med reducerad dos av takrolimus och steroidutsättning var jämförbar med mykofenolatmofetil och standarddos av takrolimus (9,6 % [5/52] mot 5,6 % [3/54]) för det primära sammansatta effektmåttet av BPAR, transplantatförlust och död. Samtliga händelser var BPAR och inga dödsfall eller transplantatförluster rapporterades.

Vid 36 månaders uppföljning var det sammansatta effektmåttet samma i båda behandlingsgrupperna, medan behandlad BPAR rapporterades hos fem patienter i varje grupp. Transplantatförlust rapporterades hos en patient (2,1%) i gruppen som fått everolimus med reducerad dos av takrolimus jämfört med två patienter (3,8%) i gruppen som fått mykofenolatmofetil med standarddos av takrolimus. Inga dödsfall rapporterades under studien.

Extrapolering av data för everolimus hos vuxna njurtransplanterade patienter till pediatriska data och data i litteraturen, visar att det sammansatta effektmåttet var lägre jämfört med det som observerats hos vuxna. Njurfunktionen, beräknad genom uppskattad glomerulär filtrationshastighet (eGFR), var jämförbart mellan båda studiegrupperna.

Sammantaget avbröt 35 % (18/52) av patienterna i everolimus-gruppen behandlingen med studieläkemedlet, jämfört med 17 % (9/54) i kontrollgruppen, på grund av biverkningar/infektioner. De flesta biverkningar/infektioner som ledde till att behandlingen avbröts i förtid berodde på enskilda händelser och rapporterades inte hos fler än en patient. I gruppen som fått everolimus med reducerad

dos av takrolimus rapporterades posttransplantation lymfoproliferativ sjukdom (PTLD) hos två patienter och hepatocellulärt karcinom hos en patient.

Hos pediatrika patienter (1 månad–18 år, n = 56) som genomgått allogen levertransplantation och som antingen fick en fullstor lever eller ett tekniskt modifierat levertransplantat från en avlidne eller levande donator, utvärderades everolimus i kombination med reducerad dos av takrolimus eller ciklosporin i en multicenterstudie med en studiearm under 24 månader. Misslyckad behandling definierades som ett sammansatt effektmått (tBPAR, transplantatförlust och död vid 12 månader). Det primära sammansatta effektmåttet eller någon av dess komponenter inträffade hos två av 56 patienter. Inga dödsfall eller transplantatförluster rapporterades under 24 månaders behandling. En förbättring av njurfunktionen, mätt som en ökning av genomsnittlig beräknad glomerulär filtrationshastighet (eGFR), från randomisering till 12 månader var 6,3 ml/min/1,73m². En förbättring av njurfunktionen observerades även vid 24 månader, med en ökning av genomsnittlig eGFR från utgångsvärde med 4,5 ml/min/1,73m².

Hos pediatrika levertransplanterade patienter observerades ingen negativ påverkan på tillväxt eller pubertetsutveckling. Tre huvudsakliga säkerhetsproblem identifierades emellertid från analysen av säkerheten hos pediatrika levertransplantationspatienter jämfört med vuxna och publicerad litteratur: en hög andel som avbröt behandlingen med studieläkemedlet i förtid, allvarliga infektioner som ledde till sjukhusvistelse och PTLD. Incidensen för PTLD i gruppen 2– < 18 år var högre, särskilt hos EBV-negativa barn under 2 år, jämfört med vuxna och i publicerad litteratur. Baserat på säkerhetsdata och nyta-riskprofil rekommenderas inte användning.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Absorption

Efter oral administrering erhölls maximal koncentration 1 till 2 timmar efter dosintag. Blodkoncentrationen av everolimus är proportionell mot dosen i området 0,25 till 15 mg hos transplanterade patienter. Den relativt biotillgängligheten av den dispergerbara tabletten jämfört med tabletten är 0,90 (90 % CI 0,76–1,07) baserat på AUC-värde.

Effekt av föda

C_{max} och AUC för everolimus reduceras med 60 % respektive 16 % när tabletten ges i samband med en fetrik måltid. För att minimera denna variabilitet bör Aderolio konsekvent tas med eller utan föda.

Distribution

Blod/plasmaförhållandet av everolimus är koncentrationsberoende och varierar från 17 % till 73 % i intervallet 5 till 5 000 ng/ml. Proteinbindningen i plasma är cirka 74 % hos friska försökspersoner och patienter med nättligt försämrad leverfunktion. Distributionsvolymen i slutfasen (Vz/F) hos stabila njurtransplanterade patienter som får underhållsbehandling är 342 ± 107 liter.

Metabolism

Everolimus är ett substrat till CYP3A4 och P-glykoprotein. Efter oral administrering är everolimus den huvudsakliga cirkulerande komponenten i blodet hos mänskliga. Sex huvudmetaboliter av everolimus har upptäckts i blodet hos mänskliga, inklusive tre monohydroxylerade metaboliter, två hydrolytiska ringöppnade produkter och ett fosfatidylkolinkonjugat av everolimus. Dessa metaboliter identifierades även hos djurslag som används i toxicitetsstudier och visade cirka 100 gånger mindre aktivitet än everolimus självt. Följaktligen anses everolimus bidra till den största delen av den totala farmakologiska aktiviteten.

Eliminering

Efter en enskild radioaktiv märkt dos av everolimus till transplanterade patienter, som fick ciklosporin, återfanns den största delen av radioaktiviteten (80 %) i faeces och endast en mindre mängd (5 %) i urinen. Oförändrat läkemedel kunde inte påvisas i urin eller faeces.

Steady-state farmakokinetik

Farmakokinetiken var jämförbar för njur- och hjärttransplanterade patienter som fick everolimus två gånger dagligen samtidigt med ciklosporin mikroemulsion. Jämviktskoncentrationen (steady-state) uppnåddes vid dag 4 med en ackumulerad blodkoncentration som var två till tre gånger högre än den nivå som erhölls efter första dosen. T_{max} uppnås 1 till 2 timmar efter dosering. Vid doses 0,75 mg respektive 1,5 mg två gånger dagligen ligger C_{max} på i genomsnitt $11,1 \pm 4,6$ respektive $20,3 \pm 8,0$ ng/ml och AUC i genomsnitt på 75 ± 31 respektive 131 ± 59 ng.tim/ml. Lägsta blodkoncentrationen (C_{min}) före nästa dos låg i genomsnitt på $4,1 \pm 2,1$ respektive $7,1 \pm 4,6$ ng/ml vid en dosering av 0,75 respektive 1,5 mg två gånger dagligen. Everolimusexponeringen förändras ej med tiden under det första året efter transplantationen. C_{min} är signifikant korrelerad till AUC med en korrelationskoefficient som ligger mellan 0,86 och 0,94. Baserat på en populationfarmakokinetisk analys är oralt clearance (CL/F) $8,8 \text{ l/tim}$ (27 % interpatientvariation) och den centrala distributionsvolymen (Vc/F) 110 l (36 % interpatientvariation). Residualvariabilitet i blodkoncentrationer är 31 %. Halveringstiden för eliminationen är 28 ± 7 timmar.

Särskilda patientpopulationer

Nedsatt leverfunktion

I jämförelse med AUC för everolimus hos patienter med normal leverfunktion, var genomsnittligt AUC hos 6 patienter med lätt leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh-klass A) 1,6 gånger högre, i två oberoende studier med grupper om 8 och 9 patienter med måttlig leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh-klass B) 2,1 respektive 3,3 gånger högre och hos 6 patienter med svår leverfunktionsnedsättning (Child–Pugh-klass C) 3,6 gånger högre. Genomsnittlig halveringstid var 52, 59 och 78 timmar vid lätt, måttlig respektive svår leverfunktionsnedsättning. Den förlängda halveringstiden fördröjer tiden till steady-statekoncentration för everolimus i blodet.

Nedsatt njurfunktion

Njurfunktionsförsämring efter transplantationen (kreatininclearance intervall 11–107 ml/min) påverkade ej farmakokinetiken av everolimus.

Pediatrisk population

Fjorton *de novo* njurtransplanterade pediatriska patienter (2–16 år) fick en startdos på $0,8 \text{ mg/m}^2$ (maximalt 1,5 mg) everolimus dispergerbara tablett(er) två gånger dagligen i kombination med ciklosporin mikroemulsion. Doseringen justerades därefter individuellt med koncentrationsbestämning för att upprätthålla everolimus dalkoncentration $\geq 3 \text{ ng/ml}$ före dosering. Vid steady state var everolimus dalkoncentration $6,2 \pm 2,4 \text{ ng/ml}$, C_{max} $18,2 \pm 5,5 \text{ ng/ml}$ och AUC $118 \pm 28 \text{ ng.tim/ml}$, vilket är jämförbart med vuxna som fick everolimus med liknande måldalkoncentrationer av everolimus. Steady-state CL/F var $7,1 \pm 1,7 \text{ l/tim/m}^2$ och halveringstiden för eliminationen var 30 ± 11 timmar hos barn.

Äldre

En begränsad minskning i everolimus orala clearance med 0,33 % per år beräknades hos vuxna (studerat åldersintervall var 16–70 år). Inga dosjusteringar anses vara nödvändiga.

Etnicitet

Grundat på farmakokinetisk populationsanalys är oralt clearance (CL/F) i genomsnitt 20 % högre hos svarta transplantationspatienter (se avsnitt 4.2).

Exponerings-respons samband

Medelvärdet av everolimus dalvärde under de första 6 månaderna efter transplantation var relaterat till prevalensen av biopsibekräftad akut avstötning och till prevalensen av trombocytopeni hos njur- och hjärttransplanterade patienter (se tabell 21). Hos levertransplanterade patienter är sambandet mellan genomsnittlig dalkoncentration av everolimus och förekomsten av biopsibekräftad akut avstötning mindre väldefinierad. Någon korrelation mellan högre everolimus exponering och biverkningar som trombocytopeni har inte observerats (se tabell 21).

Tabell 21 Exponerings-responsamband för everolimus hos transplanterade patienter

Njurtransplantation:					
Dalkoncentration (ng/ml)	≤ 3,4	3,5–4,5	4,6–5,7	5,8–7,7	7,8–15,0
Andel utan avstötning	68 %	81 %	86 %	81 %	91 %
Trombocytopeni (< 100 x 10 ⁹ /l)	10 %	9 %	7 %	14 %	17 %
Hjärttransplantation:					
Dalkoncentration (ng/ml)	≤ 3,5	3,6–5,3	5,4–7,3	7,4–10,2	10,3–21,8
Andel utan avstötning	65 %	69 %	80 %	85 %	85 %
Trombocytopeni (< 75 x 10 ⁹ /l)	5 %	5 %	6 %	8 %	9 %
Levertransplantation:					
Dalkoncentration (ng/ml)	≤ 3	3–8		≥ 8	
Andel utan behandlad BPAR	88 %	98 %		92 %	
Trombocytopeni (≤ 75 x 10 ⁹ /l)	35 %	13 %		18 %	

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Den prekliniska säkerhetsprofilen för everolimus utvärderades hos möss, råttor, minigrisar, apor och kaniner. De huvudsakliga målorganen hos flera djurarter var han- och hondjurets reproduktionsorgan (tubulär degeneration av testiklar, minskat antal spermier i bitestiklarna och livmoderatrofi) och endast hos råttor påverkades lungorna (ökat antal alveolära makrofager) och ögonen (linsgrumlingar i främre suturlinjen). Mindre njurförändringar sågs hos råtta (exacerbation av åldersrelaterat lipofuscin i tubulärt epitel) och mus (exacerbation av bakgrundslesioner). Det fanns inga tecken på njurtoxicitet hos apor eller minigrisar.

Spontant förekommande bakgrundssjukdomar (kronisk myokardit hos råtta, coxsackie-virusinfektion i plasma och hjärta hos apa, coccidia-infestation i mag-tarmkanalen hos smågrisar, hudlesioner hos mus och apa) tycks förvärras av behandling med everolimus. Dessa fynd observerades i allmänhet vid systemiska exponeringskoncentrationer inom det terapeutiska exponeringsintervallet eller över, utom för fynden i råtta, vilka rapporterades vid nivåer lägre än terapeutisk exponering på grund av hög vävnadsdistribution.

Ciklosporin i kombination med everolimus gav högre systemisk exponering för everolimus och ökad toxicitet. Inga nya målorgan noterades i råtta. Apor uppvisade hemorragi och arterit i flera organ.

I en fertilitetsstudie på råtta påverkades testikulär morfologi vid doser om 0,5 mg/kg och därför. Spermiermotiliteten, spermieantal och testosteronnivån i plasma var reducerade vid 5 mg/kg, vilket är inom det terapeutiska exponeringsintervallet och orsakade nedsättning av fertiliteten hos handjur. Det finns bevis för att denna effekt är reversibel. Fertiliteten hos honråttor påverkades inte, men everolimus går över i placenta och är fostertoxiskt. Hos råttor orsakade everolimus embryo/foetotoxicitet vid systemisk exponering under den terapeutiska nivån. Detta manifesterade sig som mortalitet och minskad vikt hos fostret. Frekvensen av skelettförändringar och missbildningar vid 0,3 och 0,9 mg/kg (t ex ofullständig tillslutning av bröstbenet) var förhöjd. I kanin noterades embryotoxicitet i form av ökat antal sena resorptioner.

Genotoxiska studier som innehöllade relevanta slutmåtpunkter visade inga tecken på klastogen eller mutagen effekt. Tillförsel av everolimus i upp till 2 år indikerade inte någon onkogen potential hos mus och råtta vid de högsta doserna motsvarande 8,6 och 0,3 gånger den uppskattade kliniska exponeringen.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmän

Butylhydroxitoluen (E321)

Magnesiumstearat (E470B)

Laktosmonohydrat

Hypromellos typ 2910

Krospovidon typ A

Vattenfri laktos

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

3 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

Polyamid/aluminium/PVC-aluminiumblister.

Förpackningar innehållande 50/60/100/250 tablett(er).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Sandoz A/S

Edvard Thomsens Vej 14

2300 Köpenhamn S

Danmark

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

0,25 mg: 35560

0,5 mg: 35561

0,75 mg: 35562

1 mg: 35563

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 8.3.2019

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

08.11.2022