

## VALMISTEYHTEENVETO

### 1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Dailiport 0,5 mg kovat depotkapselit  
Dailiport 1 mg kovat depotkapselit  
Dailiport 2 mg kovat depotkapselit  
Dailiport 3 mg kovat depotkapselit  
Dailiport 5 mg kovat depotkapselit

### 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Jokainen kova depotkapseli sisältää 0,5 mg takrolimuusia (monohydraattina).

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Dailiport 0,5 mg depotkapseli, kova  
Yksi kova depotkapseli sisältää 51 mg laktoosia (monohydraattina).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 5,4 mikrogrammaa paraoranssia (E110).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 0,4 mikrogrammaa alluranpunaisista AC (E129).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 3,4 mikrogrammaa tartratsiinia (E102).

Jokainen kova depotkapseli sisältää 1 mg takrolimuusia (monohydraattina).

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Dailiport 1 mg depotkapseli, kova  
Yksi kova depotkapseli sisältää 102 mg laktoosia (monohydraattina).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 7,4 mikrogrammaa paraoranssia (E110).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 0,6 mikrogrammaa alluranpunaisista AC (E129).

Jokainen kova depotkapseli sisältää 2 mg takrolimuusia (monohydraattina).

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Dailiport 2 mg depotkapseli, kova  
Yksi kova depotkapseli sisältää 204 mg laktoosia (monohydraattina).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 9,3 mikrogrammaa paraoranssia (E110).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 0,8 mikrogrammaa alluranpunaisista AC (E129).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 17,4 mikrogrammaa tartratsiinia (E102).

Jokainen kova depotkapseli sisältää 3 mg takrolimuusia (monohydraattina).

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Dailiport 3 mg depotkapseli, kova  
Yksi kova depotkapseli sisältää 306 mg laktoosia (monohydraattina).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 51,9 mikrogrammaa paraoranssia (E110).  
Yksi kova depotkapseli sisältää 1,0 mikrogrammaa alluranpunaisista AC (E129).

Jokainen kova depotkapseli sisältää 5 mg takrolimuusia (monohydraattina).

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Dailiport 5 mg depotkapseli, kova  
Yksi kova depotkapseli sisältää 510 mg laktoosia (monohydraattina).

Yksi kova depotkapseli sisältää 18,6 mikrogrammaa paraoranssia (E110).

Yksi kova depotkapseli sisältää 1,5 mikrogrammaa alluranpunaisista AC (E129).

Kapselin merkinnöissä käytettävässä painomusteessa on jäämiä seuraavista:

- Alluranpunainen AC (E129) (14 % w/w painomusteen kokonaiskoostumuksesta)
- paraoranssi (E110) (3 % w/w painomusteen kokonaiskoostumuksesta)
- lesitiimi (sojja) (0,99 % w/w painomusteen kokonaiskoostumuksesta).

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

### 3. LÄÄKEMUOTO

Depotkapseli, kova.

*0,5 mg kapselit:*

Koon 5 liivatekapseli, jossa vaaleanruskea runko-osa ja vaaleankeltainen kansiosa, mustalla painettu teksti "0,5 mg", sisällä valkoista tai kellertävää tai puristetta jauhetta (pituus 10,7–11,5 mm).

*1 mg kapselit:*

Koon 4 liivatekapseli, jossa vaaleanruskea runko-osa ja valkoinen kansiosa, mustalla painettu teksti "1 mg", sisällä valkoista tai kellertävää jauhetta tai puristetta (pituus 14,0–14,6 mm).

*2 mg kapselit:*

Koon 3 liivatekapseli, jossa vaaleanruskea runko-osa ja tummanvihreä kansiosa, mustalla painettu teksti "2 mg", sisällä valkoista tai kellertävää jauhetta tai puristetta (pituus 15,6–16,2 mm).

*3 mg kapselit:*

Koon 2 liivatekapseli, jossa vaaleanruskea runko-osa ja vaaleanoranssi kansiosa, mustalla painettu teksti "3 mg", sisällä valkoista tai kellertävää jauhetta tai puristetta (pituus 17,7–18,3 mm).

*5 mg kapselit:*

Koon 0 liivatekapseli, jossa vaaleanruskea runko-osa ja vaaleanpunainen kansiosa, mustalla painettu teksti "5 mg", sisällä valkoista tai kellertävää jauhetta tai puristetta (pituus 21,4–22,0 mm).

### 4. KLIININSET TIEDOT

#### 4.1 Käyttöaiheet

Siirteen hyljinnän ehkäisy allogenisen munuais- tai maksasiirteen saaneilla aikuisilla.

Muille immnosuppressiivisille lääkevalmisteille vastustuskykyisen siirteen hyljinnän hoito aikuisilla.

#### 4.2 Annostus ja antotapa

Dailiport on kerran vuorokaudessa suun kautta otettava takrolimuusimuoto. Dailiport-hoito vaatii huolellista, asianmukaisen pätevyyden ja tarvittavan laitteiston omaavan henkilökunnan valvontaa. Tätä lääkevalmistetta saa määrättää ja immnosuppressiivista hoitoa muuttaa ainoastaan lääkäri, jolla on kokemusta immnosuppressiivisesta lääkityksestä ja elinsiirtopotilaiden hoidosta.

Erimuotoisia suun kautta otettavia takrolimuusivalmisteita ei saa vaihtaa keskenään ilman lääkärin valvontaa. Suun kautta otettavien takrolimuusivalmisteiden vaihtaminen epähuomiossa, tahattomasti tai ilman valvontaa valmisteeseen, jonka vapautuminen tapahtuu eri tavalla, ei ole turvallista. Se voi johtaa systeemisen takrolimuusialtistuksen kliinisesti merkittäviin muutoksiin ja niistä aiheutuvaan sirteen hyljintään tai haittavaikutusten ilmaantuvuuden lisääntymiseen, esim. liialliseen tai liian vähäiseen immunosuppressioon. Potilaille tulee käyttää johdonmukaisesti samaa takrolimuusilääkemuota ja sen mukaista vuorokausiannostusta. Lääkemuodon ja annostuksen muutokset tulee tehdä ainoastaan elinsiirtoihin erikoistuneen lääkärin tarkassa valvonnassa (ks. kohdat 4.4 ja 4.8). Jos lääkemuota vaihdetaan, potilaan lääkevastetta on seurattava ja annosta säädetävä systeemisen takrolimuusialtistuksen ylläpitämisen varmistamiseksi.

#### Annostus

Alla esitetty aloitusannossuositukset ovat vain ohjeellisia. Dailiport-valmistetta annetaan yleensä yhdessä muiden immunosupressiivisten lääkeaineiden kanssa postoperatiivisen vaiheen alussa. Annos saattaa vaihdella valitun immunosupressiivisen hoito-ohjelman mukaisesti. Dailiport-annostuksen tulee perustua ensisijaisesti potilaskohtaiseen hyljinnän ja siedettävyyden kliniseen arviointiin, jonka tukena käytetään veren lääkepitoisuksien seurantaa (ks. "Lääkepitoisuksien seuranta" jäljempänä). Jos kliinisiä hyljinnän merkkejä ilmenee, immunosupressiivisen lääkityksen muuttamista tulee harkita.

*De novo* munuaissiirteen saaneilla potilailla takrolimuusin AUC<sub>0-24</sub> depotmuotoista takrolimuusia käytettäessä oli 1. päivänä 30 % alempi ja maksasiirteen saaneilla 50 % alempi verrattuna lääkeaineen välittömästi vapauttaviin kapseleihin vastaavia annoksia käytettäessä. Neljäteen päivään mennessä systeeminen altistus – vähimmäispitoisuksina mitattuna – on kummallakin valmisteella sama sekä munuaistä maksasiirteen saaneilla. Ensimmäisten kahden viikon aikana siirtoleikkauksen jälkeen suositellaan Dailiport-hoidon aikana huolellista ja tihää takrolimuusin vähimmäispitoisuksien mittausta, jotta voidaan varmistua riittävästä lääkealitistuksesta välittömästi siirtoleikkauksen jälkeen. Koska takrolimuusin puhdistuma on alhainen, saattaa kestää useita päiviä ennen kuin vakaa tila saavutetaan Dailiport-annoksen muuttamisen jälkeen.

Immunosuppression on oltava jatkuvaan sirteen hyljinnän ehkäisemiseksi, eikä oraalisen lääkityksen kestoaa täten voida rajata.

#### Munuaissiirteen hyljinnän ehkäisy

Dailiport-hoito tulee aloittaa annoksella 0,20–0,30 mg/kg/vrk, joka annetaan kerran vuorokaudessa aamuisin. Lääkkeen antaminen aloitetaan 24 tunnin kuluessa leikkauksen päättymisestä.

Elinsiirtoleikkauksen jälkeen Dailiport-annoksia yleensä pienennetään. Joissakin tapauksissa on mahdollista lopettaa muu samanaikainen immunosupressiivinen hoito ja käyttää Dailiportia monoterapiana. Potilaan tilan muuttuminen elinsiirtoleikkauksen jälkeen saattaa muuttaa takrolimuusin farmakokinetiikkaa ja vaatia uusia annosmuutoksia.

#### Maksasiirteen hyljinnän ehkäisy

Dailiport-hoito tulee aloittaa annoksella 0,10–0,20 mg/kg/vrk, joka annetaan kerran vuorokaudessa aamuisin. Lääkkeen antaminen aloitetaan noin 12–18 tuntia leikkauksen päättymisen jälkeen.

Elinsiirtoleikkauksen jälkeen Dailiport-annoksia yleensä pienennetään. Joissakin tapauksissa on mahdollista lopettaa muu samanaikainen immunosupressiivinen hoito ja käyttää Dailiportia monoterapiana. Potilaan tilan kohentuminen elinsiirtoleikkauksen jälkeen saattaa muuttaa takrolimuusin farmakokinetiikkaa ja vaatia uusia annosmuutoksia.

#### Siirtyminen välittömästi vapautuvasta takrolimuusivalmisteesta Dailiportiin

Allogeenisen sirteen saaneilla potilailla, jotka ovat saaneet kahdesti vuorokaudessa otettavaa välittömästi vapautuvaa takrolimuusia ja joiden lääkitys täytyy vaihtaa kerran vuorokaudessa otettaviin Dailiport-

depotkapseleihin, kokonaisuorokausia noksen on oltava suhteessa 1:1 (mg:mg). Dailiport tulee ottaa aamuisin.

Kliinisesti vakaiden potilaiden, jotka siirtyivät välittömästi vapautuvasta takrolimuusista (kahdesti vuorokaudessa) depotmuotoiseen takrolimuusiin (kerran vuorokaudessa) ja joiden kokonaisuorokausia noks oli suhteessa 1:1 (mg:mg), systeeminen altistus takrolimuusille ( $AUC_{0-24}$ ) depotmuotoista takrolimuusia käytettäessä oli n. 10 % alempi kuin välittömästi vapauttavaa takrolimuusia käytettäessä. Takrolimuusin vähimmäispitoisuusien ( $C_{24}$ ) ja systeemisen altistuksen ( $AUC_{0-24}$ ) välinen suhde oli depotmuotoa käytettäessä sama kuin välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla. Siirryttäässä välittömästi vapautuvasta takrolimuusista Dailiportiin on takrolimuusin vähimmäispitoisuusia mitattava ennen vaihtoa sekä kahden viikon ajan sen jälkeen. Siirtymisen jälkeen on takrolimuusin vähimmäispitoisuusia seurattava ja tarvittaessa muutettava annosta samantasoisen systeemisen altistuksen ylläpitämiseksi. Annosta on muutettava samantasoisen systeemisen altistuksen ylläpitämiseksi.

#### *Siirryminen siklosporiinihoidosta takrolimuusihoidoon*

Varovaisuutta on noudatettava, kun potilas siirrytää siklosporiinipohjaisesta hoidosta takrolimuusipohjaiseen hoitoon (ks. kohdat 4.4 ja 4.5). Siklosporiinin ja takrolimuusin samanaikainen käyttö ei ole suositeltavaa. Dailiport-hoito tulee aloittaa huomioimalla veren siklosporiinipitoisuudet ja potilaan kliininen tila. Lääkkeen aloittamista tulee siirtää, jos veren siklosporiinipitoisuudet ovat korkeat. Käytännössä takrolimuusihoido on aloitettu 12–24 tunnin kuluttua siklosporiinihoidon lopettamisesta. Veren siklosporiinipitoisuusien seuranta on jatkettava hoidon vaihtamisvaiheen jälkeen, koska siklosporiinin puhdistuma saattaa muuttua.

#### *Allogeenisen siirteen hyljinnän hoito*

Hyljintäepisodien hoidossa on käytetty tavallista suurempia takrolimuusia noksia, lääkitykseen lisättäy kortikosteroidihoidoa sekä lyhytkestoisia hoitojaksoja monoklonalisia/polyklonalisia vasta-aineita. Jos havaitaan merkkejä toksisuudesta, kuten vaikeita haittavaikutuksia (ks. kohta 4.8), Dailiport-annosta saatetaan joutua pienentämään.

#### *Allogeenisen siirteen hyljinnän hoito munuais- ja maksansiirron jälkeen*

Kun siirrytää muusta immunosuppressiivisesta lääkityksestä kerran vuorokaudessa otettavaan Dailiportiin, hoito tulee aloittaa munuais- ja maksansiirrossa suositellulla oraalisella aloitusannoksella siirteen hyljinnän ehkäisemiseksi.

#### *Allogeenisen siirteen hyljinnän hoito sydämensiirron jälkeen*

Aikuisilla Dailiport-hoitoon siirtyvillä potilailla kerran vuorokaudessa aamuisin annettava oraalin aloitusannos on 0,15 mg/kg/vrk.

#### *Allogeenisen siirteen hyljinnän hoito muiden allogeenisten elinsiirtojen jälkeen*

Vaikka depotmuotoisen takrolimuusin käytöstä keuhko-, haima- tai ohutsuolisii repotilailla ei ole kliinistä kokemusta, välittömästi vapautuvaa takrolimuusia on käytetty keuhkosii repotilailla oraalisella aloitusannoksella 0,10–0,15 mg/kg/vrk, haimasiirrepotilailla oraalisella aloitusannoksella 0,2 mg/kg/vrk ja ohutsuolisii repotilailla oraalisella aloitusannoksella 0,3 mg/kg/vrk.

#### *Lääkepitoisuuskien seuranta (Therapeutic drug monitoring)*

Annostuksen tulee perustua ensisijaisesti potilaskohtaiseen hyljinnän ja siedettävyyden kliiniseen arviointiin, jonka tukena käytetään kokoveren takrolimuusin vähimmäispitoisuusien seurantaa.

Annostuksen optimoimiseksi takrolimuusin pitoisuuskien määrittämiseen kokoveressä on saatavilla useita immuunimääritysmenetelmiä. Julkaistussa kirjallisuudessa esitettyjen pitoisuuskien vertailu potilaista kliinisesti todettuihin yksilöllisiin pitoisuusien tulee tehdä varovaisuutta noudattaen ja käytössä olleet määritysmenetelmät tuntien. Tämänhetkisessä kliinisessä käytännössä kokoveren pitoisuuskia seurataan immuunimääritysmenetelmillä. Takrolimuusin vähimmäispitoisuusien ( $C_{24}$ ) ja systeemisen altistuksen

(AUC<sub>0-24</sub>) välinen suhde on takrolimuusidepotkapseleilla ja välittömästi vapauttavilla takrolimuusikapseleilla samanlainen.

Takrolimuusin vähimmäispitoisuusia veressä tulee tarkkailla siirtoleikkauksen jälkeisenä aikana. Takrolimuusin vähimmäispitoisuudet veressä tulee mitata noin 24 tuntia Dailiport-annoksen jälkeen, juuri ennen seuraavaa annosta. Vähimmäispitoisuksia on suositeltavaa mitata usein ensimmäisten kahden viikon aikana siirtoleikkauksen jälkeen ja jaksottaisesti ylläpitohoidon aikana. Takrolimuusin vähimmäispitoisuusia tulee seurata tarkasti myös siirryttääessä välittömästi vapautuvasta takrolimuusista Dailiportin käyttöön, annosmuutosten tai immunosuppressiivisen hoidon muutosten jälkeen tai käytettääessä samanaikaisesti lääkeaineita, jotka saattavat muuttaa kokoveren takrolimuusipitoisuusia (ks. kohta 4.5). Veren lääkepitoisuuskien seurantatiheydestä päätetään kliinisen tarpeen mukaan. Koska takrolimuusin puhdistuma on alhainen, haluttu vakaa tila saatetaan saavuttaa vasta useita päiviä Dailiport-annosmuutosten jälkeen.

Kliinisten tutkimusten tulokset viittaavat siihen, että suurinta osaa potilaista voidaan hoitaa menestyksellisesti, mikäli veren takrolimuusin vähimmäispitoisuudet ovat alle 20 ng/ml. Potilaan kliininen tila on otettava huomioon tulkittaessa kokoveren lääkepitoisuusia. Kliinisessä käytännössä kokoveren vähimmäispitoisuudet pian siirtoleikkauksen jälkeen ovat yleensä olleet 5–20 ng/ml maksansiirtopotilailla ja 10–20 ng/ml munuaisen- ja sydämensiirtopotilailla. Ylläpitohoidossa maksan-, munuaisen- ja sydämensiirtopotilaiden veren lääkepitoisuudet ovat yleensä olleet 5–15 ng/ml.

#### Erityisryhmät

##### *Maksan vajaatoiminta*

Annoksen pienentäminen saattaa olla aiheellista vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla veren takrolimuusin vähimmäispitoisuusien pitämiseksi suositelluissa viiterajoissa.

##### *Munuaisten vajaatoiminta*

Koska munuaisten toiminta ei vaikuta takrolimuusin farmakokinetiikkaan (ks. kohta 5.2), annoksen muuttaminen ei yleensä ole tarpeen. Takrolimuusin mahdollisen nefrotoksiuden vuoksi suositellaan kuitenkin munuaistoihin huolellista seurantaa (mukaan lukien toistuvat seerumin kreatiiniipitoisuusien mittaukset, kreatiiniipuhdistuman määrittäminen ja virtsanerityksen seuranta).

##### *Rotu*

Valkoihoisiin verrattuna mustaihoiset potilaat saattavat tarvita suurempia takrolimuusia annoksia samanlaisten vähimmäispitoisuusien saavuttamiseksi.

##### *Sukupuoli*

Ei ole näyttöä siitä, että miehet ja naiset tarvitsisivat erilaisia annoksia samanlaisten vähimmäispitoisuusien saavuttamiseksi.

##### *Jäkkäät*

Tällä hetkellä ei ole näyttöä siitä, että jäkkäiden annostusta olisi muutettava.

##### *Pediatriset potilaat*

Dailiport-valmisteen turvallisuutta ja tehoa alle 18 vuoden ikäisten lasten hoidossa ei ole vielä varmistettu. Saatavissa olevan vähäisen tiedon perusteella ei voida antaa suosituksia annostuksesta.

##### Antotapa

Dailiport on takrolimuusin kerran päivässä suun kautta annosteltava muoto. Oraalinen vuorokausia annos suositellaan annettavaksi kerran vuorokaudessa aamuisin.

Dailiport-depotkapselit on nautittava välittömästi läpipainopakkauksesta ottamisen jälkeen. Potilasta on neuvottava olemaan nielemättä kuivausainetta. Kapselit tulee niellä **kokonaисina** nesteen (mieluiten veden)

kanssa. Dailiport-kapselit pitää yleensä ottaa tyhjään vatsaan tai viimeistään tunti ennen ateriaa tai 2–3 tuntia aterian jälkeen maksimaalisen imetyymisen varmistamiseksi (ks. kohta 5.2). Ottamatta jäentyt aamuannos tulisi ottaa mahdollisimman pian saman päivän aikana. Seuraavana aamuna ei pidä ottaa kaksinkertaista annosta.

Jos potilas ei pysty nielemään lääkkeitä heti siirtoleikkauksen jälkeen, takrolimuusihoidoita voidaan aloittaa laskimonsisäisesti annoksesta, joka on noin viidesosa vastaavaan käyttöaiheeseen suositellusta oraalisesta annoksesta. Tätä varten on saatavilla laskimoonaan annettavia takrolimuusivalmisteita.

#### 4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyys takrolimuusille, soijalle, maapähkinälle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Yliherkkyys muille makrolideille.

#### 4.4 Varoitukset ja käytöön liittyvät varotoimet

Lääkitysvirheitä, mm. välittömästi vapautuvien ja depotmuotoisten takrolimuusivalmisteiden vaihtumista keskenään epähuomiossa, tahattomasti tai ilman valvontaa, on havaittu. Tämä on aiheuttanut vakavia haittavaikutuksia, kuten siirteen hyljintää tai muita, joko liallisesta tai liian vähäisestä takrolimuusialistuksesta johtuvia haittavaikutuksia. Potilaille tulee käyttää johdonmukaisesti samaa takrolimuusimuotaa asianmukaisella vuorokausiannostuksella. Valmistetta ja annostusta saa muuttaa vain elinsiirtoihin erikoistuneen lääkärin valvonnassa (ks. kohdat 4.2 ja 4.8).

Koska kovien takrolimuusidepotkapselien turvallisuudesta ja/tai tehosta on vain vähän tietoja, niitä ei suositella alle 18-vuotiaiden lasten hoitoon.

Kliinisiä tietoja ei vielä ole saatavilla depotmuotoisen takrolimuusin käytöstä aikuispotilaille muille immunosuppressiivisille lääkkeille vastustuskykyisen allogenisen siirteen hyljinnän hoidossa.

Kliinisiä tietoja ei vielä ole saatavilla depotmuotoisen takrolimuusin käytöstä siirteen hyljinnän ehkäisyssä aikuisilla allogenisen sydänsiirteen saaneilla potilailla.

Seuraavia seikkoja tulee seurata rutiiininomaisesti heti siirtoleikkauksen jälkeen: verenpaine, EKG, neurologinen status ja näkö, paastoglukoosiarvot, elektrolyytit (etenkin kalium), maksan- ja munuaisten toimintakokeet, veriarvot, hyytymisarvot ja plasman proteiini. Jos klinisesti merkitseviä muutoksia havaitaan, immunosuppressiivisen lääkityksen muuttamista on harkittava.

Käytettäessä samanaikaisesti takrolimuusin kanssa aineita, jotka voivat aiheuttaa yhteisvaikutuksia (ks. kohta 4.5) – etenkin voimakkaita CYP3A4:n estäjiä (kuten telapreviiri, bosepreviiri, ritonaviiri, ketokonatsoli, vorikonatsoli, itrakonatsoli, telitromysiini tai klaritromysiini) tai CYP3A4:n induktoreja (kuten rifampisiini, rifabutiini) – tulee veren takrolimuusipitoisuuden seurata, jotta takrolimuusianosta voidaan tarvittaessa säättää ja takrolimuusipitoisuus pitää samana.

##### P-glykoproteiini

Varovaisuutta on noudatettava annettaessa takrolimuusia samanaikaisesti P-glykoproteiinia estävien lääkkeiden kanssa, koska takrolimuusin pitoisuus saattaa suurentua. Kokoveren takrolimuusipitoisuutta ja potilaan kliinistä tilaa on seurattava tarkasti. Takrolimuusianosta voi olla tarpeen muuttaa (ks. kohta 4.5).

Veren takrolimuusipitoisuuden laskuun ja heikentyneeseen kliniseen tehoon johtavan tai veren takrolimuusipitoisuuden nousuun ja takrolimuusitoksisuuden riskiin johtavan interaktioriskin vuoksi mäkkikuismaa (*Hypericum perforatum*) sisältävien rohdosvalmisteiden tai muiden rohdosvalmisteiden käyttöä tulee välttää Dailiport-hoidon aikana (ks. kohta 4.5).

Siklosporiinin ja takrolimuusin yhteiskäyttöä tulee välttää ja varovaisuutta noudattaa annettaessa takrolimuusia potilaille, jotka ovat aiemmin saaneet siklosporiinia (ks. kohdat 4.2 ja 4.5).

Kaliumin runsasta käyttöä tai kaliumia säästävien diureettien käyttöä tulisi välttää (ks. kohta 4.5).

Takrolimuusin ja tiettyjen munuais- tai neurotoksisten lääkkeiden yhteiskäyttö saattaa suurentaa munuaistoksisten tai neurotoksisten vaikutusten riskiä (ks. kohta 4.5).

Immunosuppressiolääkkeillä voi olla vaikutus rokotevasteeseen, ja rokotusten teho saattaa heikentyä takrolimuusihoidon aikana. Elävien, heikennettyjen rokotteiden käyttöä tulee välttää.

#### Maha-suolikanavan häiriöt

Maha-suolikanavan perforaatiota on todettu takrolimuusia saaneilla potilailla. Koska maha- suolikanavan perforaatio on lääketieteellisesti merkittävä ja saattaa johtaa henkeä uhkaavaan tai vakavaan tilaan, riittäviä hoitotoimenpiteitä tulee harkita välittömästi tähän viittaavien oireiden tai merkkien ilmaantuessa.

Koska ripulautti saattaa muuttaa veren takrolimuusitasoja huomattavasti, on takrolimuusipitoisuuden entistä tarkempi seuranta ripulin aikana suositeltavaa.

#### Sydämen liittyvät häiriöt

Kammion ja septumin hypertrofiaa, joita on raportoitu sydänlihassairauksina, on todettu harvoissa tapauksissa välittömästi vapautuvaa takrolimuusia saaneilla, ja niitä saattaa esiintyä myös Dailiport-hoitoa saavilla. Useimmat näistä ovat olleet palautuvia, ja niitä on esiintynyt potilailla, joilla takrolimuusin vähimmäispitoisuudet veressä ovat olleet paljon suositeltuja maksimipitoisuuksia suurempia. Muita tekijöitä, joiden on havaittu suurentavan näiden kliinisten tilojen vaaraa, ovat esim. ennen hoitoa todettu sydänsairaus, kortikosteroidin käyttö, verenpainetauti, munuaisten tai maksan toimintahäiriö, infektiot, nestekuormitus ja turvotus. Niinpä suuren riskin omaavia voimakkaasti immuno-suprimoituja potilaita tulee tarkkailla esimerkiksi kaikukuvauksen tai EKG:n avulla ennen elinsiirtoa ja sen jälkeen (esim. alkuun kolmen kuukauden välein, sitten joka 9.–12. kuukausi). Mikäli normaalista poikkeavaa kehittyy, on harkittava Dailiport-annoksen pienentämistä tai hoidon vaihtamista toiseen immuno-suppressiiviseen lääkeaineeseen.

Takrolimuusi saattaa pidentää QT-aikaa ja voi aiheuttaa käännyvien kärkien takykardiaa. Varovaisuutta tulee noudattaa hoidettaessa potilaita, joilla on QT-ajan pidentymistä lisääviä riskitekijöitä, mukaan lukien potilaat, joilla itsellään tai joiden sukulaissilla on aiemmin todettu QT-ajan pidentymistä, kongestiivinen sydämen vajaatoiminta, bradyarytmia tai elektrolyyttihäiriötä. Varovaisuutta tulee noudattaa myös hoidettaessa potilaita, joilla on todettu tai epäilty synnynnäinen pitkä QT -syndrooma tai hankinnainen pidentynyt QT-aika tai jotka käyttävät samanaikaisesti lääkeitä, joiden tiedetään pidentävän QT-välää, aiheuttavan elektrolyyttihäiriötä tai lisäävän takrolimuusialistusta (ks. kohta 4.5).

#### Lymfoproliferatiiviset häiriöt ja pahanlaatuiset kasvaimet

Takrolimuusia saaneilla potilailla on raportoitu Epstein–Barrin virukseen (EBV) liittyviä lymfoproliferatiivisia häiriöitä (ks. kohta 4.8). Samanaikaisesti annettu immuno-suppressiivisten aineiden, kuten antilymfosyyttisten vasta-aineiden (esim. basiliksimabi, daktlitsumabi) yhdistelmä, lisää EBV:hen liittyvien lymfoproliferatiivisten häiriöiden riskiä. EBV-Viral Capsid Antigen (VCA) -negatiivisilla potilailla on todettu olevan suurentunut lymfoproliferatiivisten häiriöiden riski. Tästä syystä tämän ryhmän potilaiden EBV-VCA-serologia tulee varmistaa ennen Dailiport-hoidon aloittamista. Hoidon aikana suositellaan huolellista seurantaa EBV-PCR:ää apuna käyttäen. EBV-PCR-tulos saattaa olla positiivinen kuukausien ajan eikä sinänsä viittaa lymfoproliferatiiviseen sairauteen tai lymfoomaan.

Kuten muidenkin potenttien immuno-suppressiivisten yhdisteiden kohdalla, sekundaarisen syövän vaara on tuntematon (ks. kohta 4.8).

Kuten muitakin immunosuppressiivisia lääkkeitä käytettäessä, pahanlaatuisten ihmisoosten mahdollisuuden vuoksi altistuminen auringonvalolle ja ultraviolettivalolle on minimoitava käyttämällä suojaavaa vaatetusta ja aurinkovoidetta, jolla on suuri suojaakerroin.

#### Infektiot, mukaan lukien opportunisti-infektiot

Potilailla, joita hoidetaan immunosuppressiivisella lääkkeellä, Dailiport mukaan lukien, on suurentunut vaara sairastua opportunisti-infektiioihin (bakteeri-, sieni-, virus- ja alkueläininfektiot). Näistä mainittakoon CMV-infektio, BK-virusinfektioon liittyvä nefropatia ja JC-virusinfektioon liittyvä etenevä multifokaalinen leukoenkefalopatia (PML). Potilaalla on myös suurempi riski saada virusperäinen hepatiitti-infektiot (esimerkiksi hepatiitti B ja C uudelleenaktivoituneena tai uutena infektiona, sekä hepatiitti E, josta voi tulla krooninen). Nämä infektiot johtuvat usein suuresta immunosuppressiivisesta kuormituksesta ja saattavat johtaa vakaviin tai kuolemaan johtaviin tiloihin, kuten siirteen hylkisreaktioon, jotka lääkäreiden tulee huomioida erotusdiagnostiikassa hoitaessaan immunosuppressiivista lääkitystä saavia potilaita, joiden munuaisten toiminta heikkenee tai jotka saavat neurologisia oireita. Ennaltaehkäisyssä ja hallinnassa on noudatettava asianmukaisia kliinisä ohjeita.

#### Posteriorinen reversiibeli encefalopatiasyndrooma (PRES)

Takrolimuusilla hoidetuilla potilailla on todettu posteriorista reversiibeliä encefalopatiasyndroomaa (PRES). Jos takrolimuusia käyttävillä potilailla esiintyy PRESiin viittaavia oireita, kuten päänsärkyä, psyykkisen tilan muutoksia, kouristuksia ja näköhäiriöitä, heille tulisi tehdä radiologinen tutkimus (esim. magneettikuvaus). Jos PRES diagnostoidaan, suositellaan verenpaineen ja kouristusten asianmukaista hoitoa sekä systeemisen takrolimuusin käytön välittöntä lopettamista. Useimmat potilaat toipuvat täydellisesti asianmukaisten toimenpiteiden jälkeen.

#### Silmien häiriöt

Silmien häiriötä, jotka ovat joskus edenneet näön menetykseksi, on raportoitu takrolimuusilla hoidetuilla potilailla. Osassa tapauksista tilanne on korjautunut, kun on siirrytty käyttämään vaihtoehtoista immunosupressiota. Potilaita pitää neuvoa kertomaan lääkärille näontarkkuuden ja värinän muutoksista, näön hämärtymisestä tai näkökentän häiriöstä. Tällaisissa tapauksissa suositellaan tilanteen välittöntä arvioimista ja potilaan lähetämistä silmälääkärille tarvittaessa.

#### Puhdas punasoluaplasia

Puhdasta punasoluaplasiaa (PRCA) on raportoitu takrolimuusihoitaa saaneilla potilailla. Kaikilla potilailla oli PRCA:han liittyviä riskitekijöitä, kuten parvovirus B19 -tartunta, perussairaus tai PRCA:han liittyvä samanaikainen lääkitys.

#### Munuaistoksisuus

Takrolimuusi voi heikentää munuaisten toimintaa elinsiirteen saaneilla potilailla. Akuutti munuaisten vajaatoiminta ilman aktiivista hoitoa voi kehittyä krooniseksi munuaisten vajaatoiminnaksi. Munuaisten vajaatoimintapotilaita on seurattava tiiviisti, sillä takrolimuusin annostusta voidaan joutua pienentämään. Munuaistoksisuuden riski voi suurentua, jos takrolimuusia annetaan samanaikaisesti sellaisten lääkkeiden kanssa, joiden käyttöön liittyy munuaistoksisuutta (ks. kohta 4.5). Takrolimuusin samanaikaisista käyttöä sellaisten lääkkeiden kanssa, joilla tiedetään olevan munuaistoksisia vaikuttuksia, tulee välttää. Jos yhteiskäyttö on välttämätöntä, takrolimuusin minimipotisoisuuksia veressä ja munuaistoimintaa on seurattava tiiviisti, ja annostuksen pienentämistä on harkittava, jos munuaistoksisuutta ilmenee.

#### Erityisryhmät

Muista kuin valkoihoisista potilaista sekä potilaista, joilla on kohonnut immunologinen riski (esim. uusi elinsiirto, näyttöä paneelin antigenille reaktiivisista vasta-aineista [PRA]) on vain vähän kokemusta.

Annoksen pienentäminen saattaa olla tarpeen vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla (ks. kohta 4.2).

## Apuaineet

*0,5 mg ja 2 mg kapselit*

Dailiport sisältää laktoosia, atsoväriaineita ja sodiumia

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

Tämä lääkevalmiste sisältää atsoväriaineita eli paraoranssia (E110), allurpunasta AC (E129) ja tartratsiinia (E102), jotka saattavat aiheuttaa allergisia reaktioita.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol sodiumia (23 mg) per kova depotkapseli eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

*1 mg, 3 mg ja 5 mg kapselit*

Dailiport sisältää laktoosia, atsoväriaineita ja sodiumia

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

Tämä lääkevalmiste sisältää atsoväriaineita eli paraoranssia (E110) ja allurpunasta AC (E129), jotka saattavat aiheuttaa allergisia reaktioita.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol sodiumia (23 mg) per kova depotkapseli eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

Dailiport-kapseleiden merkitsemisessä käytetty painomuste sisältää sojalesitiiniä. Maapähkinälle tai sojalle yliherkkien potilaiden kohdalla yliherkkyysriski ja sen vaikeusaste tulee suhteuttaa Dailiportin käytöstä saatavaan hyötyyn.

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

Elimistössä esiintyvä takrolimuusi metaboloituu maksan CYP3A4:n välityksellä. Näyttöä on myös gastrointestinaalisesta metaboliasta, joka tapahtuu suoliston seinämässä olevan CYP3A4:n välityksellä. Aineiden, joiden tiedetään estävän tai indusoivan CYP3A4-isoentsyyymiä, samanaikainen käyttö saattaa vaikuttaa takrolimiuusin metabolismaan ja täten suurentaa tai pienentää takrolimiuusin pitoisuutta veressä.

Jos CYP3A4:n metabolismaa mahdollisesti muuttavia tai muuten veren takrolimiuusitasoon vaikuttavia aineita käytetään samanaikaisesti, on erittäin suositeltavaa seurata tarkasti takrolimiuusin pitoisuutta veressä samoin kuin QT-ajan pidentymistä (EKG:n avulla), munuaisten toimintaa ja muita sivuvaikutuksia ja keskeyttää valmisteen käyttö tai säätää sen annosta siten, että takrolimiuusitalitus säilyy muuttumattomana (ks. kohdat 4.2 ja 4.4).

*CYP3A4:n estäjät, jotka saattavat johtaa veren takrolimiuusipitoisuuden suurenemiseen*

Seuraavien aineiden on kliinisesti todettu lisäävä veren takrolimiuusipitoisuus:

Voimakkaita yhteisvaikutuksia on havaittu sienilääkkeiden, kuten ketokonatsolin, flukonatsolin, itrakonatsolin, vorikonatsolin ja isavukonatsolin, makrolidiantibiootti erytromysiini, HIV-proteasaki-inhibiittorien (esim. ritonaviiri, nelfinaviiri, sakinaviiri), HCV-proteasaki-inhibiittorien (esim. telapreviiri, bosepreviiri sekä ombitasviiri ja paritapreviiri yhdessä ritonaviirin kanssa kun samanaikaisesti käytetään tai ei käytetä dasabuviria), tai sytomegalovirusinfektion ehkäisyyn käytettävän letermoviiriin, farmakokineettisen tehosteen kobisistaatin ja tyrosiinikinaasin inhibiittorien nilotinibin ja imatinibin, kanssa. Näiden lääkeaineiden samanaikainen käyttö saattaa vaatia takrolimiuusiannoonksen pienentämistä melkein kaikilla potilailla. Farmakokineettisissä tutkimuksissa on todettu, että veriarvojen nousu johtuu pääasiassa takrolimiuusin lisääntyneestä oraalisesta hyötyosuudesta gastrointestinaalisen metabolian estymisen ansiosta. Vaikutus maksapuhdistumaan ei ole niin selvä.

Lievempiä yhteisvaikutuksia on todettu klotrimatsolin, klaritromysiinin, josamysiinin, nifedipiinin, nikardipiinin, diltiatseemin, verapamiilin, amiodaronin, danatsolin, etinyliestradiolin, omepratsolin, nefatsodonin ja *Schisandra sphenanthera*-uutteita sisältävien (kiinalaisten) rohdosten kanssa.

*In vitro* -tutkimusten perusteella seuraavat lääkeaineet saattavat estää takrolimuusin metabolismia: bromokriptiini, kortisoni, dapsoni, ergotamiini, gestodeeni, lidokaiini, mefenytoini, mikonatsoli, midatsolaami, nilvadipiooli, noretindroni, kinidiini, tamoksifeeni, (triasetyyli)oleandomysiini.

Greippimehun on raportoitu suurentavan veren takrolimuusipitoisuutta, ja sen nauttimista tulisi tämän vuoksi välttää. Lansopratsoli ja siklosporiini saattavat estää takrolimuusin CYP3A4-välitteistä metabolismia ja siten nostaa kokoveren takrolimuusipitoisuutta.

*Muut yhteisvaikutukset, jotka mahdollisesti johtavat kohonneisiin veren takrolimuusipitoisuuksiin*  
Takrolimuusi sitoutuu runsaasti plasman proteiineihin. Mahdolliset yhteisvaikutukset sellaisten vaikuttavien aineiden kanssa, joilla tiedetään olevan voimakas affineetti plasman proteiineihin (esim. ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet, oraaliset antikoagulantit sekä oraaliset diabeteslääkkeet) tulee ottaa huomioon. Muita yhteisvaikutuksia aiheuttavia lääkkeitä, jotka saattavat lisätä takrolimuusin systeemistä altistusta, ovat prokineettiset aineet (kuten metoklopramidi ja sisapridi), simetriini ja magnesiumalumiinihydroksidi.

#### Kannabidioli (P-gp-estää)

Takrolimuusin ja kannabidiolin samanaikaisen käytön yhteydessä on ilmoitettu tapauksista, joissa veren takrolimuusipitoisuus suurenee. Tämä saattaa johtua suoliston P-glykoproteiinin estymisestä, mikä johtaa takrolimuusin biologisen hyötyosuuden kasvuun.

Takrolimuusia ja kannabidiolia on annettava varoen, ja haittavaikutuksia on seurattava tarkasti. Seuraa kokoveren takrolimuusipitoisuutta, ja säädä tarvittaessa takrolimuusianosta (ks. kohdat 4.2 ja 4.4).

#### *CYP3A4:n induktorit, jotka saattavat johtaa veren takrolimuusipitoisuuksien pienentämiseen*

Seuraavien aineiden on kliinisesti todettu vähentävä veren takrolimuusipitoisuutta:

Rifampisiini, fenytoini ja mäkkuisman (*Hypericum perforatum*) kanssa on havaittu voimakkaita yhteisvaikutuksia, jotka voivat vaatia takrolimuusianoksen suurentamista melkein kaikilla potilailla. Kliinisesti merkityksellisiä yhteisvaikutuksia on todettu myös fenobarbitaalin kanssa. Kortikosteroidien ylläpitoannosten on todettu voivan pienentää takrolimuusin pitoisuutta veressä.

#### *Heikot CYP3A4:n induktorit: flukloksa silliini*

Yhteiskäytössä voivat pienentää takrolimuusin minimipitoisuutta kokoveressä ja suurentaa hyljinnän riskiä [ks. kohta 4.4]. Takrolimuusin minimipitoisuusia kokoveressä on seurattava ja takrolimuusianosta suurennettava tarvittaessa [ks. kohta 4.2]. Siirteen toimintaa on seurattava tiiviisti.

Akuutin hyljinnän hoitoon annetut suuret prednisoloni- ja metyyliprednisoloniannokset voivat sekä suurentaa että pienentää veren takrolimuusipitoisuutta.

Karbamatsepiini, metamitsoli ja isoniatsidi saattavat alentaa takrolimuusipitoisuutta.

Jos takrolimuusin kanssa käytetään samanaikaisesti metamitsolia, joka indusoii metaboloivia entsyyymejä (kuten CYP2B6 ja CYP3A4), takrolimuusin pitoisuus plasmassa voi pienentyä ja kliininen teho heikentyä. Tämän vuoksi varovaisuus on tarpeen metamitsolin ja takrolimuusin samanaikaisessa käytössä; kliinistä vastetta ja/tai lääkepitoisuutta on seurattava tarpeen mukaan.

#### Takrolimuusin vaiketus muiden lääkevalmisteiden metabolismaan

Takrolimuusi on tunnettu CYP3A4:n estää, ja siksi samanaikainen takrolimuusin antaminen voi vaikuttaa sellaisten lääkevalmisteiden metabolismaan, joiden tiedetään metaboloituvan CYP3A4:n välityksellä.

Siklosporiinin puoliintumisaika pidentyy, kun takrolimuusia annetaan samanaikaisesti. Lisäksi voi esiintyä synergistisiä/additiivisia nefrotoksisia vaikutuksia. Näistä syistä siklosporiinin ja takrolimuusin yhteiskäyttöä ei suositella, ja varovaisuutta on noudatettava annettaessa takrolimuusia potilaille, jotka ovat aikaisemmin saaneet siklosporiinia (ks. kohdat 4.2 ja 4.4).

Takrolimuusin on osoitettu suurentavan veren fenytoinipitoisuutta.

Koska takrolimuusi saattaa alentaa steroidipohjaisten raskaudenehkäisyvalmisteiden puhdistumaa, lisäten siten hormonialtistusta, erityistä varovaisuutta on noudatettava päättääessä raskaudenehkäisymenetelmistä.

Takrolimuusin ja statiinien interaktioista on vähän tietoja. Kliinisen tiedon perusteella takrolimuusin samanaikainen käyttö näyttäisi vaikuttavan vain vähän statiinien farmakokinetiikkaan.

Eläintutkimusten perusteella takrolimuusi voi mahdollisesti pienentää pentobarbitaalin ja antipyriinin puhdistumaa ja pidentää niiden puoliintumisaikaa.

#### Mykofenolihappo

Varovaisuutta tulee noudattaa, kun yhdistelmähoidossa siirrytään siklosporiinin käytöstä takrolimuusin käyttöön, sillä siklosporiini häiritsee mykofenolihapon enterohepaattista uudelleenkiertoa, kun taas takrolimuusilla ei tällaista vaikutusta ole, ja seuraaksena voi olla muutoksia altistuksessa mykofenolihapolle. Mykofenolihapon enterohepaattista kiertoa häiritsevät lääkkeet voivat pienentää mykofenolihapon pitoisuutta plasmassa ja heikentää sen tehoa. Mykofenolihapon lääkepitoisuksien seuranta voi olla aiheellista, kun siirrytään siklosporiinin käytöstä takrolimuusin käyttöön tai toisin päin.

#### Muut kliinisesti haitallisiiin vaikutuksiin johtavat yhteisvaikutukset

Takrolimuusin samanaikainen käyttö sellaisten lääkevalmisteiden kanssa, joilla tiedetään olevan nefrotoksisia tai neurotoksisia vaikutuksia (esim. aminoglykosidit, gyraasin estäjät, vankomysiini, kotrimoksatsoli, ei-steroidiset tulehduskilpälääkkeet, gansikloviiri tai asikloviiri) saattaa lisätä ko. toksisuutta.

Nefrotoksisuuden lisääntymistä on havaittu käytettäässä amfoterisiini B:tä tai ibuprofeenia samanaikaisesti takrolimuusin kanssa.

Koska takrolimuusihoidoon saattaa liittyä hyperkalemiaa tai aikaisemman hyperkalemian voimistumista, kaliumin runsasta käyttöä tai kaliumia säästävä diureetteja (esim. amiloridi, triamtereeni ja spironolaktoni) on syytä välttää (ks. kohta 4.4). Varovaisuutta on noudatettava, kun takrolimuusia annetaan samanaikaisesti muiden seerumin kaliumpitoisuutta nostavien aineiden, kuten trimetopriimin ja kotrimoksatsolin (trimetopriimi/sulfametoksatsoli) kanssa, sillä trimetopriimin tiedetään toimivan kaliumia säästäävänä diureettina kuten amiloridi. Seerumin kaliumin tarkkaa seurantaa suositellaan.

Immunosuppressiolääkkeillä voi olla vaikutus rokotevasteeseen, ja rokotusten teho saattaa heikentyä takrolimuusihoidon aikana. Elävien, heikennettyjen rokotteiden käyttöä tulee välttää (ks. kohta 4.4).

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

#### Raskaus

Ihmisaineistoista saadut tiedot osoittavat, että takrolimuusi läpäisee istukan. Elinsiirtopotilaista saadut vähäiset tiedot eivät anna viitteitä siitä, että takrolimuusi lisäisi raskauden kulkuun tai sen lopputulokseen liittyvien haittavaikutusten vaaraa muita immunosuppressiivisia lääkeaineita enempää. Keskenmenoja on kuitenkin raportoitu. Toistaiseksi tarjolla ei myöskään ole muuta tarkkaa epidemiologista tietoa.

Takrolimuusia voidaan harkita raskaana oleville naisille silloin, kun käytettävissä ei ole turvallisempaa vaihtoehtoa ja lääkkeestä odotettavissa oleva hyöty ylittää sikiölle mahdollisesti aiheutuvan vaaran. Jos altistus tapahtuu kohdussa, vastasyntyneen tarkkailu mahdollisten takrolimuusin haittataapatumien varalta on suositeltavaa (erityisesti vaikutukset munuaisiin). Ennenäikaisen synnytyksen (< 37 viikkoa) (ilmaantuvuus 66 synnytystä 123 synnytyksestä, ts. 53,7 %; aineistosta kävi kuitenkin ilmi, että valtaosa vastasyntyneistä oli normaalipainoisia raskauden kestoон nähden) sekä vastasyntyneen hyperkalemian riski on olemassa (ilmaantuvuus 8 vastasyntyneellä 111:stä eli 7,2 %); hyperkalemia kuitenkin paranee itsestään.

Takrolimuusi aiheutti alkio/sikiötoksisuutta rotilla ja kaniineilla, kun annokset olivat emolle toksisia (ks. kohta 5.3).

#### Imetyks

Ihmisaineistoista saadut tiedot osoittavat, että takrolimuusi erittyy rintamaitoon. Koska vahingollisia vaikutuksia vastasyntyneeseen ei voida poissulkea, naiset eivät saa imettää Dailiport-hoidon aikana.

#### Hedelmällisyys

Takrolimuusin havaittiin heikentävän urosrottien hedelmällisyyttä pienentämällä siittiömääriä ja heikentämällä siittiöiden motiliteettia (ks. kohta 5.3).

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

Takrolimuusi voi aiheuttaa neurologisia ja näköäistin häiriöitä. Vaikutukset saattavat voimistua, jos takrolimuusia käytetään yhdessä alkoholin kanssa.

Tutkimuksia takrolimuusin vaikutuksesta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn ei ole tehty.

### **4.8 Hattavaikutukset**

Immunosuppressiivisiin lääkkeisiin liittyvä hattavaikutusprofiilia on usein vaikea arvioida perussairauden ja useiden muiden lääkkeiden samanaikaisen käytön vuoksi.

Yleisimmin raportoituja hattavaikutuksia (todettu yli 10 %:lla potilaista) ovat vapina, munuaisten toimintahäiriöt, hyperglykemia, diabetes mellitus, hyperkalemia, tulehdukset, hypertensio ja unettomuus.

Hattavaikutusten esiintymistihleys on esitetty 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 ( $< 1/10\,000$ , tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitää arvointiin). Hattavaikutukset on esitetty kussakin yleisyyssluokassa hattavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä.

#### Infektiot

Kuten on tunnettu muiden voimakkaiden immunosuppressiivisten lääkeaineiden kohdalla, myös takrolimuusia saavilla potilailla on usein suurentunut riski saada jokin infektio (virus-, bakteeri-, sieni- tai alkuelaininfektio). Jo olemassa olevat infektiot saattavat pahentua. Sekä yleistyneitä että paikallisia infektioita voi esiintyä.

CMV-infekcioita, BK-virusinfektioon liittyvä nefropatia sekä JC-virusinfektioon liittyvä etenevä multifokaalista leukoenkefalopatiaa (PML), on raportoitu esiintyneen potilailla, joita on hoidettu immunosuppressiivisilla lääkkeillä, takrolimuusi mukaan lukien.

#### Hyvä- ja pahanlaatuiset kasvaimet (mukaan lukien kystat ja polyypit)

Immunosuppressiivisia lääkeaineita saavilla potilailla on suurentunut riski saada pahanlaatuisia kasvaimia. Hyvä- ja pahanlaatuisia kasvaimia, mukaan lukien EBV:hen liittyvät lymfoproliferatiiviset häiriöt ja pahanlaatuiset ihokasvaimet, on raportoitu takrolimuusihoidtoon liittyen.

#### Immuniijärjestelmä

Allergisia ja anafylaktoidisia reaktioita on todettu takrolimuusia saavilla potilailla (ks. kohta 4.4).

Hattavaikutukset		
Elinjärjestelmälouokka	Esiintymistihleys	Hattavaikutus

<b>Veri ja imukudos</b>	Yleinen  Melko harvinainen  Harvinainen  Tuntematon	Anemia, trombosytopenia, leukopenia, poikkeavat tulokset punasoluanalyseissä, leukosytoosi  Koagulopatiat, pansytopenia, neutropenia, poikkeavat tulokset hyytymiseen ja vuotoon liittyvissä testeissä  Tromboottinen trombosytopeeninen purppura, hypoprotrombinemia, tromboottinen mikroangiopatia,  Puhdas punasoluaplasia, agranulosytoosi, hemolyyttinen anemia
<b>Umpieritys</b>	Harvinainen	Hirsutismi
<b>Aineenvaihdunta ja ravitsemus</b>	Hyvin yleinen  Yleinen  Melko harvinainen	Diabetes mellitus, hyperglykemia, hyperkalemia  Metabolinen asidoosi, muut elektrolyyttihäiriöt, hyponatremia, nestekuormitus, hyperurikemia, hypomagnesemia, hypokalemia, hypokalsemia, ruokahalun heikkeneminen, hyperkolesterolemia, hyperlipidemia, hypertriglyceridemia, hypofosfatemia  Dehydraatio, hypoglykemia, hypoproteinemia, hyperfosfatemia
<b>Psykkiset häiriöt</b>	Hyvin yleinen  Yleinen  Melko harvinainen	Unettomuus  Sekavuus ja desorientaatio, masennus, ahdistusoireet, hallusinaatiot, mielenterveyshäiriöt, mielialan lasku, mielialahäiriöt, painajaiset  Psykoottinen häiriö
<b>Hermosto</b>	Hyvin yleinen  Yleinen  Melko harvinainen  Harvinainen  Hyvin harvinainen	Päänsärky, vapina  Hermoston häiriöt, kohtaukset, tajunnan tason häiriöt, perifeerinen neuropatia, heitehuimaus, parestesia ja dysestesia, kirjoitushäiriöt  Encefalopatia, keskushermoston verenvuodot ja aivoverisuonitapahtumat, kooma, puheen ja kielen häiriöt, paralyysi ja pareesi, amnesia  Hypertonia  Myastenia
<b>Silmät</b>	Yleinen  Melko harvinainen  Harvinainen  Tuntematon	Silmäoireet, näön hämärtyminen, valonarkkuus  Kaihi   Sokeus Optikusneuropatia
<b>Kuulo ja tasapainoelin</b>	Yleinen  Melko harvinainen  Harvinainen  Hyvin harvinainen	Tinnitus  Huonokuuloisuus (hypakusia)   Sensorineuraalinen kuuros Kuulon heikkeneminen
<b>Sydän</b>	Yleinen	Iskeemiset sepelvaltimohäiriöt, takykardia

	Melko harvinainen  Harvinainen Hyvin harvinainen	Sydämen vajaatoiminta, kammioperäiset rytmihäiriöt ja sydänpysähdyks, supraventrikulaarinen rytmihäiriö, kardiomyopatia, sydämen kammiohypertrofia, sydämentykytys Perikardiaalinen effusio Kääntyvien kärkien takykardia
<b>Verisuonisto</b>	Hyvin yleinen Yleinen  Melko harvinainen	Hypertensio Tromboemboliset ja iskeemiset tapahtumat, hypotensiiviset verenkiertohäiriöt, verenvuoto, ääreisverenkierto hääriöt Alaraajojen syvä laskimotukos, sokki, infarkti
<b>Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina</b>	Yleinen  Melko harvinainen Harvinainen	Parenkymaaliset keuhkosairaudet, dyspnea, pleuraeffusio, yskä, faryngiitti, nenän tukkoisuus ja tulehdus Hengitysvaikeudet, hengityselinten sairaudet, astma Akuutti hengitysvaikeusoireyhtymä
<b>Ruoansulatus elimistö</b>	Hyvin yleinen Yleinen  Melko harvinainen Harvinainen	Ripuli, pahoinvoiointi Ruoansulatuskanavan oireet, oksentelu, maha-suolikanavan kipu ja vatsakipu, maha-suolikanavan tulehdus, maha-suolikanavan verenvuoto, ulseratio ja perforaatio, askites, suutulehdus ja suun haavaumat, ummetus, dyspeptiset oireet, ilmavaivat, vatsan turvotus ja pingotus, löysät ulosteet Akuutti ja krooninen pankreatiitti, suolilama (paralyttinen ileus), ruokatorven refluksitauti, hidastunut vatsan tyhjeneminen Haiman pseudokysta, epätäydellinen suolentukkeuma (subileus)
<b>Maksaja sappi</b>	Yleinen  Harvinainen Hyvin harvinainen	Sappiteiden häiriö, hepatosellulaariset vauriot ja hepatiitti, kolestaasi ja ikterus Veno-okklusiivinen maksasairaus, maksavaltimon tromboosi Maksan vajaatoiminta
<b>Iho ja ihonalaine n kudos</b>	Yleinen  Melko harvinainen Harvinainen Hyvin harvinainen	Ihottuma, kutina, hiustenlähtö, akne, lisääntynyt hikoilu Dermatiitti, valoherkkyyys  Toksinen epidermaalinen nekrolyysi (Lyellin oireyhtymä) Stevens–Johnsonin oireyhtymä
<b>Luusto, lihakset ja sidekudos</b>	Yleinen Melko harvinainen Harvinainen	Nivelkipu, selkäkipu, lihasspasmit, raajakipu Nivelvaivat  Vähentynyt liikkuvuus
<b>Munuaiset ja virtsatiet</b>	Hyvin yleinen	Munuaisten toiminnan heikentyminen

	Yleinen  Melko harvinainen  Hyvin harvinainen	Munuaisten vajaatoiminta, akuutti munuaisten vajaatoiminta, toksinen nefropatia, tubulusnekroosi, virtsaamishäiriöt, oliguria, virtsarakko- ja virtsaputkioireet  Hemolyttis-ureeminen oireyhtymä, anuria  Nefropatia, virtsarakon verenvuoto
<b>Sukkuolielimeet ja rinnat</b>	Melko harvinainen	Kivuliaat kuukautiset (dysmenorrea) ja verenvuoto kohdusta
<b>Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat</b>	Yleinen  Melko harvinainen  Harvinainen  Hyvin harvinainen  Tuntematon	Kuume, kipu ja epämiellyttävä olo, heikotustilat, turvotus, ruumiinlämmön aistimisen häiriöt  Influenssan kaltaiset oireet, hermostuneisuus, epätavallinen olo, monielinhäiriö, painon tunne rinnassa, lämpötilanvaihtelun sietokyvyn heikkeneminen  Kaatuminen, ulkus, kiristävä tunne rinnassa, jano  Rasvakudoksen lisääntyminen  Kuumeinen neutropenia
<b>Tutkimukset</b>	Hyvin yleinen  Yleinen  Melko harvinainen   Hyvin harvinainen	Poikkeavat maksan toimintakokeiden tulokset  Veren AFOS-arvon nousu, painon nousu  Amylaasipitoisuuden nousu, poikkeavat EKG-löydökset, sykkeen/pulssin poikkeavuudet tutkimuksissa, painon lasku, veren laktaattidehydrogenaasiarvon kohoaminen  Poikkeavuudet sydämen ultraäänitutkimuksessa, QT-ajan pidentyminen EKG:ssä
<b>Vammat ja myrkytykset</b>	Yleinen	Primaari siirrännäisen toimintahäiriö

Lääkitysvirheitä, mm. välittömästi vapautuvien ja depotmuotoisten takrolimuusivalmisteiden vaihtumista keskenään epähuomiossa, tahattomasti tai ilman valvontaa, on havaittu. Tämän on osassa tapauksista ilmoitettu johtaneen siirteen hyljintään (esiintymistihleys on tuntematon, koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

#### Valittujen haittavaikutusten kuvaus

Raajakipu on useissa julkaistuissa tapausraporteissa kuvattu osana kalsineuriinin estäjiä aiheuttamaa kipuoireyhtymää (CIPS, Calcineurin-Inhibitor Induced Pain Syndrome). Se ilmenee yleensä bilateraalisenä, symmetrisenä, vaikea-asteisena, lisääntyvävä alaraajakipuna, ja se voi liittyä takrolimuusin supraterapeutisiin annoksiin. Oireyhtymä voi reagoida takrolimuusannoksen pienentämiseen. Joissakin tapauksissa oli välttämätöntä vaihtaa toisenlaiseen immunosuppressioon.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen 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

Yliannostuksesta on vain vähän kokemusta. Useita vahingossa tapahtuneita takrolimuusin yliannostapauksia on raportoitu; oireina ovat olleet vapina, päänsärky, pahoinvointi ja oksentelu, infektiot, nokkosihottuma, tokkuraisuus sekä veren ureatyppiarvojen, seerumin kreatiniiniarvojen ja alaniiniaminotransferraasiarvojen suureneminen. Takrolimuusihoidolle ei ole spesifistä vastalääkettä. Yliannostustapauksessa on ryhdyttävä yleisluontois iin tukitoimiin ja annettava oireenmukaista hoitoa.

Takrolimuusin suuren molekyylipainon, vähäisen vesiliukoisuuden ja runsaan erytosyytteihin ja plasman proteiineihin sitoutumisen vuoksi takrolimuusi ei luultavasti ole dialysoitavissa. Toksisia lääkepitoisuuksia on pystytty pienentämään hemofiltration tai -dialitraation avulla yksittäisillä potilailla, joiden plasman lääkepitoisuudet ovat olleet hyvin suuret. Jos toksinen annos on otettu suun kautta, pian lääkkeenoton jälkeen toteutettava mahahuuhelu ja/tai adsorboivien aineiden (kuten lääkehiihen) anto voi olla eduksi.

### 5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

#### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: immnosuppressantit, kalsineuriinin estäjät, ATC-koodi: L04AD02

##### Vaikutusmekanismi

Takrolimuusin vaikutukset näyttävät molekyylitasolla välittyyvän sytosolin proteiiniin (FKBP12) sitoutumisen kautta, joka on syy yhdisteen kertymiseen solun sisään. FKBP12-takrolimuusikompleksi sitoutuu spesifisesti ja kilpailevasti kalsineuriiniin ja estää sen toimintaa. Tämä johtaa kalsiumista riippuvaan T-solu-signaalin välittymisreittien estymiseen, jolloin myös erillisen sytokiinigeenien sarjan transkriptio estyy.

##### Farmakodynamiikka

Takrolimuusi on erittäin potentti immnosuppressiivinen lääkeaine, ja sen vaikutus on osoitettu sekä *in vitro*- että *in vivo* -kokein.

Takrolimuusi estää etenkin sytotoksisten lymfosyyttien muodostusta. Siirteen hyljintä johtuu lähinnä näiden solujen toiminnasta. Takrolimuusi ehkäisee T-solujen aktivaatiota ja auttaja-T-soluista riippuvalta B-solujen proliferaatiota sekä lymfokiinien (esim. interleukiini-2 ja interleukiini-3 ja gammainterferoni) muodostusta ja interleukiini-2 reseptorin ekspressiota.

##### Kliininen teho ja turvallisuus

##### Tulokset klinisistä tutkimuksista, joissa käytettiin kerran päivässä annosteltavaa takrolimuusia

##### *Maksansiirto*

Välittömästi vapautuvan takrolimuusin ja depotmuotoisen takrolimuusin tehoa ja turvallisuutta, molemmat yhdessä kortikosteroidien kanssa, verrattiin 471:llä maksansiirteen *de novo* saaneella. Biopsialla vahvistettujen aikuuttien hyljintäepisodien ilmaantuvuusaste ensimmäisten 24 viikon aikana siirrosta oli depotmuotoisen takrolimuusin ryhmässä 32,6 % (N = 237) ja välittömästi vapautuvan takrolimuusin ryhmässä 29,3 % (N = 234). Hoitojen välinen ero (depotmuoto – välittömästi vapautuva) oli 3,3 % (95 % luottamusväli [-

5,7 %, 12,3 %]). Potilaiden 12 kuukauden elossaololuku oli depotmuotoisella takrolimuusilla 89,2 % ja välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla 90,8 %; depotmuotoisen takrolimuusin haarassa 25 potilasta kuoli (14 naista, 11 miestä) ja välittömästi vapautuvan takrolimuusin haarassa 24 potilasta (5 naista, 19 miestä). Siirteen 12 kuukauden toimintaluku oli depotmuotoisella takrolimuusilla 85,3 % ja välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla 85,6 %.

#### *Munuaisensiirto*

Depotmuotoisen ja välittömästi vapautuvan takrolimuusin tehoa ja turvallisuutta, molemmat yhdessä mykofenolaattimofetiilin (MMF) ja kortikosteroidien kanssa, verrattiin 667:llä munuaissiirteen *de novo* saaneella. Biopsialla vahvistettujen akuuttien hyljintäepisodien ilmaantuvuusaste ensimmäisten 24 viikon aikana siirrosta oli depotmuotoisen takrolimuusin ryhmässä 18,6 % (N = 331) ja välittömästi vapautuvan takrolimuusin ryhmässä 14,9 % (N = 336). Hoitojen välinen ero (depotmuoto – välittömästi vapautuva) oli 3,8 % (95 % luottamusväli [-2,1 %, 9,6 %]). Potilaiden 12 kuukauden elossaololuku oli depotmuotoisella takrolimuusilla 96,9 % ja välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla 97,5 %; depotmuotoisen takrolimuusin haarassa 10 potilasta kuoli (3 naista, 7 miestä) ja välittömästi vapautuvan takrolimuusin haarassa 8 potilasta (3 naista, 5 miestä). Siirteen 12 kuukauden toimintaluku oli depotmuotoisella takrolimuusilla 91,5 % ja välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla 92,8 %.

Välittömästi vapautuvan takrolimuusin, siklosporiinin ja depotmuotoisen takrolimuusin tehoa ja turvallisuutta, kaikki yhdessä basilksimabi-induktion, MMF:n ja kortikosteroidien kanssa, verrattiin 638:lla munuaissiirteen *de novo* saaneella. Hoidon tehon puutteen ilmaantuvuus 12 kuukauden jälkeen (määritelminä kuolema, siirteen menetys, biopsialla vahvistettu akuutti hyljintä tai potilaan seurannasta poisjääminen) oli depotmuotoisen takrolimuusin ryhmässä 14,0 % (N = 214), välittömästi vapautuvan takrolimuusin ryhmässä 15,1 % (N = 212) ja siklosporiiniryhmässä 17,0 % (N = 212).

Hoitojen välinen ero (depotmuotoinen takrolimuusi – siklosporiini) oli -3,0 % (95,2 % luottamusväli [-9,9 %, 4,0 %]) verrattaessa depotmuotoista takrolimuusia siklosporiiniin ja -1,9 % (välittömästi vapautuva takrolimuusi – siklosporiini) (95,2 % luottamusväli [-8,9 %, 5,2 %]) verrattaessa välittömästi vapautuvaa takrolimuusia siklosporiiniin. Potilaiden 12 kuukauden elossaololuku oli depotmuotoisella takrolimuusilla 98,6 %, välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla 95,7 % ja siklosporiinilla 97,6 %; depotmuotoisen takrolimuusin haarassa 3 potilasta kuoli (kaikki miehiä), välittömästi vapautuvan takrolimuusin haarassa 10 potilasta (3 naista, 7 miestä) ja siklosporiinahaarassa 6 potilasta (3 naista, 3 miestä). Siirteen 12 kuukauden toimintaluku oli depotmuotoisella takrolimuusilla 96,7 %, välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla 92,9 % ja siklosporiinilla 95,7 %.

#### Kahdesti vuorokaudessa otettavien välittömästi vapauttavien takrolimuusikapselien kliininen teho ja turvallisuus elinten primaarisiirroissa

Prospektiivisissä tutkimuksissa välittömästi vapautuvaa takrolimuusia on tutkittu ensisijaisena immunosuppressioliäkkeenä noin 175 keuhkosiiрrepolilaalla, 475 haimasiirrepolilaalla ja 630 ohutsuolensiirrepolilaalla.

Välittömästi vapautuvan takrolimuusin turvallisuusprofiili on näissä julkaisuissa tutkimuksissa ollut yleisesti ottaen samankaltaisen kuin on raportoitu laajoista tutkimuksista, joissa välittömästi vapautuvaa takrolimuusia on käytetty ensisijaisuudella maksan-, munuaisen- ja sydämensiirron jälkeen. Alla on esitetty indikaatiokohtainen yhteenvetö laajimmista tutkimuksista hoidon tehokkuudesta.

#### *Keuhkonsiirto*

Väliaika-analyysi tuoreesta monikeskustutkimuksesta, jossa käytettiin välittömästi vapautuvaa takrolimuusia, käsittei 110 potilasta, jotka oli satunaistettu saamaan joko takrolimuusia tai siklosporiinia suhteessa 1:1. Takrolimuusihoido aloitettiin jatkuvana laskimoinfusiona, jonka annos oli 0,01–0,03 mg/kg/vrk. Oraalisen takrolimuusin annos oli 0,05–0,3 mg/kg/vrk. Elinsiirronjälkeisen vuoden aikana raportoitiin akuuttien hyljintäepisodien ilmaantuvuuden olevan pienempi takrolimuusia saaneilla potilailla kuin siklosporiinia saaneilla potilailla (11,5 % vs. 22,6 %), ja kroonisen hyljinnän, eli obliteroivan bronkioliitin, ilmaantuvuus oli myös pienempi (2,86 % vs. 8,57 %). Yhden vuoden elossaololuku takrolimuusiryhmässä oli 80,8 % ja siklosporiiniryhmässä 83 %.

Toisessa satunnaistetussa tutkimuksessa 66 potilasta sai takrolimuusia ja 67 potilasta sai siklosporiinia. Takrolimuusihoidon aloitettua jatkuvana laskimoinfusiona annoksella 0,025 mg/kg/vrk. Oraalisen takrolimuusin annos oli 0,15 mg/kg/vrk. Annosta säädettiin myöhemmin tavoitteeksi asetettuun vähimmäispitoisuuteen 10–20 ng/ml. Yhden vuoden elossaololuku takrolimuusiryhmässä oli 83 % ja siklosporiiniryhmässä 71 %, vastaavat kahden vuoden elossaololuvut olivat 76 % ja 66 %. Akuuttien hyljintäepisodien ilmaantuvuus 100:aa potilaspäivää kohden oli lukumääräisesti vähäisempää takrolimuusia saaneilla potilailla (0,85 episodia) kuin siklosporiinia saaneilla potilailla (1,09 episodia). Obliteroiva bronkioliitti kehittyi 21,7 %:lle takrolimuusiryhmän potilaista ja 38,0 %:lle siklosporiiniryhmän potilaista ( $p = 0,025$ ). Huomattavasti useampi ( $n = 13$ ) siklosporiinia saava potilas piti siirtää takrolimuusihoidoon kuin takrolimuusia saava potilas siklosporiinihoidoon ( $n = 2$ ) ( $p = 0,02$ ) (Keenan et al., Ann Thoracic Surg 1995;60:580).

Kaksi tutkimuskeskusta käsittevässä lisätutkimuksessa 26 potilasta satunnaistettiin takrolimuusiryhmään ja 24 potilasta siklosporiiniryhmään. Takrolimuusihoidon aloitettua jatkuvana laskimoinfusiona annoksella 0,05 mg/kg/vrk. Oraalisen takrolimuusin annos oli 0,1–0,3 mg/kg/vrk. Annosta säädettiin myöhemmin tavoitteeksi asetettuun vähimmäispitoisuuteen 12–15 ng/ml. Yhden vuoden elossaololuku takrolimuusiryhmässä oli 73,1 % ja siklosporiiniryhmässä 79,2 %.

Takrolimuusiryhmässä oli suurempi määrä potilaita, joilla ei ollut akuuttia hyljintäreaktiota ensimmäisten kuuden kuukauden (57,7 % vs. 45,8 %) eikä yhden vuoden (50 % vs. 33,3 %) kuluttua keuhkonsiirrosta. Eloonjäämisluvut olivat samankaltaisia kaikkissa kolmessa tutkimuksessa. Kaikkissa kolmessa tutkimuksessa akuutin hyljintäreaktion ilmaantuvuus oli lukumääräisesti vähäisempää takrolimuusiryhmässä, ja yhden tutkimuksen raportien mukaan obliteroivan bronkioliitin ilmaantuvuus oli huomattavasti pienempi takrolimuusihoidon yhteydessä.

#### *Haimansiirto*

Monikeskustutkimuksessa, jossa käytettiin välittömästi vapautuvaa takrolimuusia, tutkimushenkilönä oli 205 potilasta, jotka saivat samanaikaisesti haima- ja munuaissiirteen. Potilaat satunnaistettiin saamaan joko takrolimuusia ( $n = 103$ ) tai siklosporiinia ( $n = 102$ ). Tutkimussuunnitelman mukaisesti oraalisen takrolimuusin aloitusannos oli 0,2 mg/kg/vrk. Tämän jälkeen annosta säädettiin niin, että tavoitteeksi asetettu vähimmäispitoisuus 8–15 ng/ml saavutettiin 5. päivään mennessä ja 5–10 ng/ml 6 kuukauden jälkeen. Haimasiirteen toiminta yhden vuoden kohdalla oli huomattavasti yleisempää takrolimuusiryhmässä: 91,3 % takrolimuusiryhmässä ja 74,5 % siklosporiiniryhmässä ( $p < 0,0005$ ). Munuaissiirteen toiminta oli kuitenkin samankaltaista molemmissa ryhmissä. Yhteensä 34 potilaan siklosporiinihoidoista vaihdettiin takrolimuusihoidoon, mutta vain 6 takrolimuusihoidoa saavat potilasta tarvitsi vaihtoehtoista hoitoa.

#### *Ohutsuolensiirto*

Välittömästi vapautuvan takrolimuusin käytöstä ensisijaisena lääkkeenä ohutsuolensiirron jälkeisessä hoidossa on julkaistu yhdestä tutkimuskeskuksesta peräisin olevaa kliinistä kokemustietoa, jonka perusteella 155 potilaan (65:llä vain ohutsuolisirre, 75:llä maksa-ohutsuolisirre ja 25:llä monielinsirre) aktuariaalinen yhden vuoden eloontajamisluku oli 75 %, viiden vuoden eloontajamisluku oli 54 % ja kymmenen vuoden eloontajamisluku oli 42 % takrolimuusi- ja prednisonihoidon jälkeen.

Ensimmäisten vuosien aikana takrolimuusin oraalinen aloitusannos oli 0,3 mg/kg/vrk. Tulokset parannivat jatkuvasti kokemuksen karttuessa seuraavien 11 vuoden aikana. Ohutsuolensiirron tulosten jatkuvan paranemisen syiksi on esitetty moninaisia innovaatioita, esimerkiksi Epstein–Barr (EBV)-ja CMV-infektioiden varhaisen toteamisen mahdollistavat teknikat, luuydinaugmentaatio, rinnakkaisihoido interleukiini-2-antagonisti daktsumabilla, pienemmät takrolimuusin aloitusannokset tavoitteeksi asetetun vähimmäispitoisuuden ollessa 10–15 ng/ml sekä tuorein innovaatio eli allograftin sädetyys.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

### Imeytyminen

Ihmisellä takrolimuusin on osoitettu voivan imeytyä koko maha-suolikanavan alueelta. Takrolimuusi imeytyy yleensä nopeasti. Dailiport on hitaasti lääkeainetta vapauttava takrolimuusimuoto, jolla on laaja oraalin linjainen imetymisprofiili. Huippupitoisuudet ( $C_{max}$ ) veressä todetaan suunnilleen keskimäärin 2 tunnissa ( $t_{max}$ ).

Imetyminen vaihtelee, ja takrolimuusin keskimääräinen oraalin biologinen hyötyosuuus (tutkittu välittömästi vapautuvalla takrolimuusilla) on 20 % – 25 % (yksilöllinen vaihteluväli aikuisilla 6–43 %). Depotmuotoisen takrolimuusin oraalin biologinen hyötyosuuus laski annettaessa valmistetta aterian jälkeen. Depotmuotoisen takrolimuusin imetyminen hidastui ja heikkeni annettaessa valmistetta ruoan yhteydessä.

Sappineste ei vaikuta takrolimuusin imetyymiseen, ja tästä syystä Dailiport-hoito voidaan aloittaa oraalisesti.

Depotmuotoisella takrolimuusilla AUC-arvon ja kokoveren vähimmäispitoisuuden välillä vallitsee voimakas korrelaatio vakaassa tilassa. Kokoveren vähimmäispitoisuuden seuranta antaa sen vuoksi hyvän arvion systeemisestä altistuksesta.

#### Jakautuminen

Ihmisellä takrolimuusin jakautumista laskimonsisäisen infuusion jälkeen voidaan kuvata kaksivaiheiseksi. Takrolimuusi sitoutuu systeemisessä verenkierrossa voimakkaasti punasoluihin, jonka seurauksena on suunnilleen 20:1 kokoveri/plasmapitoisuussuhde. Takrolimuusi sitoutuu plasmassa runsaasti (> 98,8 %) plasman proteiineihin, pääasiassa seerumin albumiiniin ja happamaan  $\alpha$ -1-glykoproteiiniin.

Takrolimuusi jakautuu laajalti elimistössä. Plasmapitoisuksiin perustuen vakaan tilan jakautumistilavuus on keskimäärin 1 300 l (terveillä koehenkilöillä). Vastaava kokovereiden perustuva arvo on keskimäärin 47,6 l.

#### Biotransformaatio

Takrolimuusi metaboloituu laajalti maksassa, pääasiassa sytokromi P450 3A4:n kautta. Huomattava osa takrolimuusista metaboloituu myös suolen seinämässä. Useita metaboliitteja on tunnistettu. Näistä vain yhdellä on *in vitro* todettu takrolimuusin kaltaista immunosuppressiivista vaikutusta. Muilla metaboliiteilla on vain vähän tai ei lainkaan immunosuppressiivista vaikutusta. Ainoastaan yksi inaktiivisista metaboliiteista esiintyy pieninä pitoisuksina systeemisessä verenkierrossa. Näin ollen metaboliiteilla ei ole vaikutusta takrolimuusin farmakologiseen vaikutukseen.

#### Eliminaatio

Takrolimuusin puhdistuma on alhainen. Terveillä henkilöillä kokoveren pitoisuksista arvioitu kokonaispuhdistuma oli keskimäärin 2,25 l/h. Aikuisilla maksansiirtopotilailla havaitut arvot ovat olleet 4,1 l/h, munuaissiirtopotilailla 6,7 l/h ja sydänsiirtopotilailla 3,9 l/h. Puhdistuman suureneminen elinsiirron jälkeen johtuu nähtävästi mm. alhaisista hematokriitti- ja proteiiniarvoista, jotka suurentavat vapaan takrolimuusin pitoisuksia, sekä kortikosteroidien aiheuttamasta metabolian tehostumisesta. Takrolimuusin puoliintumisaika on pitkä ja vaihteleva. Terveillä henkilöillä sen puoliintumisaika on keskimäärin noin 43 tuntia.

Kun  $^{14}C$ -leimattua takrolimuusia annettiin laskimoon tai suun kautta, valtaosa radioaktiivisuudesta erittyi ulosteesseen. Noin 2 % radioaktiivisuudesta erittyi virtsaan. Alle 1 % takrolimuusista erittyi muuttumattomassa muodossa ulosteesseen ja virtsaan. Tämä viittaa siihen, että takrolimuusi eliminoituu lähes täysin metaboliittien muodossa. Eliminaatio tapahtuu lähinnä sapen kautta.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Rotilla ja pavianeilla tehdyissä toksisuustutkimuksissa toksiset vaikutukset kohdistuivat pääasiassa munuaisiin ja haimaan. Rotilla takrolimuusi aiheutti hermosto- ja silmätoksisuutta. Kaniineilla havaittiin korjautuvaa sydäntoksisuutta takrolimuusin laskimonsisäisen annostelun jälkeen.

Annettaessa takrolimuusia laskimoon nopeana infuusiona/bolus injektiona annoksella 0,1–1,0 mg/kg todettiin joillakin eläinlajeilla QTc-ajan pidetymistä. Näillä annoksilla saavutetut huippupitoisuudet veressä olivat yli 150 ng/ml, mikä on yli 6 kertaa suurempi kuin depotmuotoisella takrolimuusilla kliinisissä elinsiirroissa todetut keskimääräiset huippupitoisuudet.

Rotilla ja kaniineilla todettiin alkio- ja sikiötoksisuutta, mutta vain annoksilla, jotka aiheuttivat emolle merkitsevää toksisuutta. Naarasrotilla toksiset annokset heikensivät lisääntymistoimintoja ja vaikuttivat synnytystä, ja jälkeläisten syntymäpaino, elinkelpoisuus ja kasvu heikkenivät.

Takrolimuusin havaittiin heikentävän urosrottien hedelmällisyyttä pienentämällä siittiömäärää ja heikentämällä siittiöiden motilitettia.

## 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

### 6.1 Apuaineet

*Kapselin sisältö*

Etyyliselluloosa

Hypromelloosi

Laktoosimonohydraatti

Magnesiumstearaatti

*Kapselin kuori*

0,5 mg ja 2 mg kapselit

Briljanttisininen FCF (E133)

Alluranpunainen AC (E129)

Titaanidioksiidi (E171)

Paraoranssi (E110)

Liivate

Tartratsiumi (E102)

*1 mg ja 3 mg kapselit*

Briljanttisininen FCF (E133)

Alluranpunainen AC (E129)

Titaanidioksiidi (E171)

Paraoranssi (E110)

Liivate

*5 mg kapselit*

Briljanttisininen FCF (E133)

Alluranpunainen AC (E129)

Titaanidioksiidi (E171)

Paraoranssi (E110)

Liivate

Erytrosiini (E127)

*Painomuste*

Shellakkaküllle

Alluranpunainen AC alumiihilakka (E129)

briljanttisininen FCF alumiihilakka (E133)

paraoranssi alumiihilakka (E110)

Propyleeniglykoli (E1520)

Lesitiini (sojaa)

Simetikoni

## **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Takrolimuusi on yhteensopimaton PVC:n (polyvinylkiloridin) kanssa. Putket, ruiskut ja muut takrolimuusikapseleista valmistettavan suspension valmistukseen tai antoon käytettävät laitteet eivät saa sisältää PVC:tä.

## **6.3 Kestoaika**

2 vuotta

Pussin avaamisen jälkeen: 1 vuosi.

## **6.4 Säilytys**

Säilytä alkuperäispakkauksessa (alumiinipussissa). Herkkä valolle. Herkkä kosteudelle.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot**

PVC/PVDC // alumiiniläpipainopakkaus alumiinipussissa, jossa on kuivausainetta.

Pakkauskoot: 30, 50, 60 (2 x 30) ja 100 (2 x 50) kovaa depotkapselia läpipainopakkauksissa ja 30 x 1, 50 x 1, 60 x 1 (2 x 30) ja 100 x 1 (2 x 50) kovaa depotkapselia yksittäispakatuissa, perforoiduissa läpipainopakkauksissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

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

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

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

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

0,5 mg: 36290  
1 mg: 36291  
2 mg: 36292  
3 mg: 36293  
5 mg: 36294

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

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä:

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä:

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

13.06.2022

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Dailiport 0,5 mg hårda depotkapslar  
Dailiport 1 mg hårda depotkapslar  
Dailiport 2 mg hårda depotkapslar  
Dailiport 3 mg hårda depotkapslar  
Dailiport 5 mg hårda depotkapslar

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

Dailiport 0,5 mg hårda depotkapslar  
En hård depotkapsel innehåller 0,5 mg takrolimus (som monohydrat).

**Hjälpmämne(n) med känd effekt:**

En kapsel innehåller 51 mg laktosmonohydrat.  
En kapsel innehåller 5,4 mikrogram para-orange (E110).  
En kapsel innehåller 0,4 mikrogram allurarött AC (E129).  
En kapsel innehåller 3,4 mikrogram tartrazin (E102).

Dailiport 1 mg hårda depotkapslar  
En hård depotkapsel innehåller 1 mg takrolimus (som monohydrat).

**Hjälpmämne(n) med känd effekt:**

En kapsel innehåller 102 mg laktosmonohydrat.  
En kapsel innehåller 7,4 mikrogram para-orange (E110).  
En kapsel innehåller 0,6 mikrogram allurarött AC (E129).

Dailiport 2 mg hårda depotkapslar  
En hård depotkapsel innehåller 2 mg takrolimus (som monohydrat).

**Hjälpmämne(n) med känd effekt:**

En kapsel innehåller 204 mg laktosmonohydrat.  
En kapsel innehåller 9,3 mikrogram para-orange (E110).  
En kapsel innehåller 0,8 mikrogram allurarött AC (E129).  
En kapsel innehåller 17,4 mikrogram tartrazin (E102).

Dailiport 3 mg hårda depotkapslar  
En hård depotkapsel innehåller 3 mg takrolimus (som monohydrat).

**Hjälpmämne(n) med känd effekt:**

En kapsel innehåller 306 mg laktosmonohydrat.  
En kapsel innehåller 51,9 mikrogram para-orange (E110).  
En kapsel innehåller 1,0 mikrogram allurarött AC (E129).

Dailiport 5 mg hårda depotkapslar  
En hård depotkapsel innehåller 5 mg takrolimus (som monohydrat).

**Hjälpmämne(n) med känd effekt:**

En kapsel innehåller 510 mg laktosmonohydrat.

En kapsel innehåller 18,6 mikrogram para-orange (E110).

En kapsel innehåller 1,5 mikrogram allurarött AC (E129).

Tryckbläcket som används för att märka kapseln innehåller spårmängder av:

- allurarött AC aluminiumlack (E129) (14 viktprocent av den totala tryckbläckskompositionen)
- para-orange FCF aluminiumlack (E110) (3 viktprocent av den totala tryckbläckskompositionen)
- sojalecitin (0,99 viktprocent av den totala tryckbläckskompositionen).

För fullständig förteckning över hjälvpännen, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Hård depotkapsel.

*0,5 mg kapslar:*

Gelatinkapsel storlek 5 med ljusbrun underdel och ljusgul överdel, med ”0,5 mg” tryckt i svart, innehållande vitt till gulaktigt pulver eller komprimerat pulver (längd 10,7-11,5 mm).

*1 mg kapslar:*

Gelatinkapsel storlek 4 med ljusbrun underdel och vit överdel, med ”1 mg” tryckt i svart, innehållande vitt till gulaktigt pulver eller komprimerat pulver (längd 14,0-14,6 mm).

*2 mg kapslar:*

Gelatinkapsel storlek 3 med ljusbrun underdel och mörkgrön överdel, med ”2 mg” tryckt i svart, innehållande vitt till gulaktigt pulver eller komprimerat pulver (längd 15,6-16,2 mm).

*3 mg kapslar:*

Gelatinkapsel storlek 2 med ljusbrun underdel och ljusorange överdel, med ”3 mg” tryckt i svart, innehållande vitt till gulaktigt pulver eller komprimerat pulver (längd 17,7-18,3 mm).

*5 mg kapslar:*

Gelatinkapsel storlek 0 med ljusbrun underdel och rosa överdel, med ”5 mg” tryckt i svart, innehållande vitt till gulaktigt pulver eller komprimerat pulver (längd 21,4-22,0 mm).

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Profylax mot transplantatavstötning hos vuxna njur- och levertransplantationspatienter.

Behandling av transplantatavstötning som är resistent mot behandling med andra immunsuppressiva läkemedel hos vuxna patienter.

#### **4.2 Dosering och administreringsätt**

Dailiport är en oral beredning av takrolimus som tas en gång dagligen. Behandling med Dailiport kräver noggranna kontroller av adekvat utbildad och utrustad personal. Endast läkare med erfarenhet av immunsuppressiv terapi och vård av organtransplanterade patienter ska förskriva detta läkemedel och initiera ändringar i den immunsuppressiva behandlingen.

Byte mellan olika orala beredningar av takrolimus skall inte göras utan klinisk övervakning. Ovarsamt, oavsiktligt eller oövervakat byte mellan olika orala takrolimusberedningar med olika frisättningsegenskaper är riskabelt. Det kan leda till avstötning av det transplanterade organet eller ökad

biverkningsincidens, inklusive under- eller överimmunsuppression, på grund av kliniskt relevanta skillnader i den systemiska exponeringen för takrolimus. Patienterna bör stå kvar på behandling med samma takrolimusberedningsform och den därtill hörande dagliga doseringsregimen. Byte av beredningsform och ändringar i doseringsregimen ska endast ske under noggrann övervakning av transplantationsspecialist (se avsnitt 4.4 och 4.8). Efter byte från en beredningsform till en annan måste terapeutisk läkemedelsövervakning ske och dosjusteringar göras för att säkerställa att systemexponeringen för takrolimus bibehålls.

### Dosering

De nedan angivna rekommenderade initialdoserna är endast avsedda som vägledning. Dailiport ges rutinmässigt tillsammans med andra immunsuppressiva medel under den initiala postoperativa perioden. Dosen kan variera beroende på vald immunsuppressiv regim. Dailiportdosen ska primärt baseras på klinisk bedömning av avstötning och tolerans hos varje enskild patient med stöd av kontroller av blodkoncentrationen (se nedan under ”Terapeutisk läkemedelsövervakning”). Vid tydliga kliniska tecken på avstötning ska man överväga en ändring i den immunsuppressiva regimen.

Hos patienter som njur- eller levertransplanterats för första gången var AUC<sub>0-24</sub> för takrolimus dag 1 30 % respektive 50 % lägre för takrolimus med fördröjd frisättning jämfört med takrolimus med omedelbar frisättning, vid ekvivalenta doser. Vid dag 4 var systemexponeringen för de båda beredningarna, mätt som dalvärden, jämförbar hos både njur- och levertransplantationspatienter. Noggrann och frekvent monitorering av dalvärdena för takrolimus rekommenderas under de första två veckorna med Dailiport efter transplantationen för att säkerställa adekvat läkemedelsexponering under perioden direkt efter transplantation. Eftersom takrolimus är en substans med lågt clearance kan det ta flera dagar innan steady state uppnås efter dosjustering av Dailiport.

För att förhindra avstötning av transplantat måste immunsuppression upprätthållas och därfor kan ingen begränsning av behandlingstiden vid oral behandling ges.

### Profylax mot njurtransplantatavstötning

Behandling med Dailiport ska inledas med 0,20-0,30 mg/kg/dygn givet som en daglig dos på morgonen. Administreringen ska inledas inom 24 timmar efter avslutad kirurgi.

Doserna av Dailiport minskas vanligen under perioden efter transplantationen. I vissa fall är det möjligt att sätta ut annan samtidig immunsuppressiv behandling, vilket leder till Dailiport-behandling som monoterapi. Förändringar i patientens tillstånd efter transplantationen kan förändra farmakokinetiken hos takrolimus och kan kräva ytterligare dosjusteringar.

### Profylax mot levertransplantatavstötning

Behandling med Dailiport ska inledas med 0,10-0,20 mg/kg/dygn givet som en daglig dos på morgonen. Administreringen ska inledas cirka 12-18 timmar efter avslutad kirurgi. Doserna av Dailiport minskas vanligen under perioden efter transplantationen. I vissa fall är det möjligt att sätta ut annan samtidig immunsuppressiv behandling, vilket leder till Dailiport-behandling som monoterapi. Förbättring av patientens tillstånd efter transplantationen kan förändra farmakokinetiken hos takrolimus och kan kräva ytterligare dosjusteringar.

### Överföring av patienter behandlade med takrolimus med omedelbar frisättning till Dailiport

Transplantationspatienter som underhållsbehandlas med takrolimus med omedelbar frisättning två gånger dagligen och som behöver överföras till Dailiport en gång dagligen ska föras över på 1:1-basis (mg:mg) för den totala dygnsdosen. Dailiport ska tas på morgonen.

Hos stabila patienter som överförts från takrolimus med omedelbar frisättning (två gånger dagligen) till takrolimus med förlängd frisättning (en gång dagligen) på 1:1-basis (mg:mg) för den totala dygnsdosen,

var systemexponeringen för takrolimus ( $AUC_{0-24}$ ) för takrolimus med fördöjd frisättning ungefär 10 % lägre än för takrolimus med omedelbar frisättning. Sambandet mellan dalvärdena för takrolimus ( $C_{24}$ ) och systemexponeringen ( $AUC_{0-24}$ ) för takrolimus med förlängd frisättning är likvärdigt med det för takrolimus med omedelbar frisättning. Vid överföring från takrolimus med omedelbar frisättning till Dailiport ska dalvärdena för takrolimus kontrolleras före överföring och inom två veckor efter överföring. Efter överföring ska dalvärdena för takrolimus övervakas och vid behov dosjustering görs för att upprätthålla liknande systemexponering. Dosjusteringar ska göras för att säkerställa att liknande systemexponering upprätthålls.

#### Överföring från ciklosporin till takrolimus

Försiktighet ska iakttas när patienter överförs från ciklosporin- till takrolimusbaserad terapi (se avsnitt 4.4 och 4.5). Samtidig behandling med ciklosporin och takrolimus rekommenderas inte. Dailiport ska sättas in först efter bedömning av ciklosporinkoncentrationen i blodet och patientens kliniska tillstånd. Behandlingen ska skjutas upp vid förhöjda blodkoncentrationer av ciklosporin. I kliniskt bruk har takrolimusbaserad behandling satts in 12-24 timmar efter den sista ciklosporindosen. Ciklosporinkoncentrationerna i blod ska följas efter överföring eftersom clearance för ciklosporin kan påverkas.

#### Behandling av transplantatavstötning

Ökade doser av takrolimus, tillägg av kortikosteroidbehandling och insättning av korta behandlingsperioder med mono-/polyklona antikroppar har alla använts för att hantera avstötningsepisoder. Vid tecken på toxicitet, såsom allvarliga biverkningar (se avsnitt 4.8), kan Dailiport-dosen behöva minskas.

#### Behandling av transplantatavstötning efter njur- eller levertransplantation

Vid överföring från andra immunsuppressiva till Dailiport en gång dagligen ska behandlingen inledas med den initialdos som rekommenderas vid njur- respektive levertransplantation för profylax mot transplantatavstötning.

#### Behandling av transplantatavstötning efter hjärtransplantation

Hos vuxna patienter som överförs till Dailiport ska en initialdos på 0,15 mg/kg/dygn tas en gång dagligen på morgonen.

#### Behandling av transplantatavstötning efter andra organtransplantationer

Det finns ingen klinisk erfarenhet av takrolimus med förlängd frisättning hos lung-, pankreas- eller tarmtransplanterade patienter, men takrolimus med omedelbar frisättning har använts till lungtransplanterade patienter med en oral initialdos på 0,10-0,15 mg/kg/dygn, till pankreastransplanterade patienter med en oral initialdos på 0,2 mg/kg/dygn och vid tarmtransplantation med en oral initialdos på 0,3 mg/kg/dygn.

#### Terapeutisk läkemedelsövervakning

Dosen ska primärt baseras på klinisk bedömning av avstötning och tolerans för varje enskild patient med stöd av kontroller av dalvärden för takrolimus i helblod.

Som hjälp för optimering av dosen finns flera immunanalyser för bestämning av takrolimuskoncentrationer i helblod tillgängliga. Jämförelse av koncentrationer i publicerad litteratur med individuella värden erhållna vid kliniskt bruk ska ske med försiktighet och med kännedom om de använda analysmetoderna. I nuvarande klinisk praxis övervakas koncentrationerna i helblod med immunanalyser. Sambandet mellan dalvärdena för takrolimus ( $C_{24}$ ) och systemexponeringen ( $AUC_{0-24}$ ) är likvärdigt för takrolimus depotkapslar och takrolimuskapslar med omedelbar frisättning.

Dalvärdena för takrolimus i blodet ska övervakas under perioden efter transplantationen. Dalvärdena för

takrolimus ska bestämmas cirka 24 timmar efter den senaste Dailiport-dosen, strax före nästa dos. Frekvent monitorering av dalvärdena rekommenderas under de första två veckorna efter transplantationen, följt av regelbundna kontroller under underhållsbehandling. Dalvärdena för takrolimus i blodet ska också monitoreras noggrant efter överföring från takrolimus med omedelbar frisättning till Dailiport, vid dosjusteringar, ändringar i den immunsuppressiva regimen eller vid samtidig administrering av substanser som kan ändra takrolimuskoncentrationerna i helblod (se avsnitt 4.5) Kontrollfrekvensen för koncentrationsbestämning i blodet ska baseras på det kliniska behovet. Eftersom takrolimus är en substans med lågt clearance kan det ta flera dagar innan eftersträvat steady state uppnås efter dosjustering av Dailiport.

Data från kliniska studier tyder på att en majoritet av patienterna kan behandlas tillfredsställande om dalvärdena för takrolimus i blodet ligger under 20 ng/ml. Patientens kliniska tillstånd måste beaktas när nivåerna i helblod tolkas. I klinisk praxis har dalvärdena i helblod legat inom intervallet 5-20 ng/ml hos levertransplantationspatienter och 10-20 ng/ml hos njur- och hjärtransplantationspatienter under perioden direkt efter transplantationen. Vid den efterföljande underhållsbehandlingen har koncentrationerna i blodet vanligen legat inom intervallet 5-15 ng/ml hos lever-, njur- och hjärtransplantationspatienter.

#### Särskilda patientgrupper

##### *Nedsatt leverfunktion*

Dosreduktion kan krävas hos patienter med gravt nedsatt leverfunktion för att bibehålla rekommenderade dalvärden för takrolimus i blodet.

##### *Nedsatt njurfunktion*

Eftersom takrolimus farmakokinetik inte påverkas av njurfunktionen (se avsnitt 5.2) är dosjustering inte nödvändig, men på grund av takrolimus potentiellt nefrotoxiska effekt rekommenderas noggrann övervakning av njurfunktionen (inklusive fortlöpande bestämning av serumkreatininkoncentrationerna, beräkning av kreatininclearance och övervakning av urinproduktionen).

##### *Etniska skillnader*

Jämfört med kaukasier kan svarta patienter behöva högre doser av takrolimus för att nå likvärdiga dalvärden.

##### *Kön*

Det finns inga belägg för att manliga och kvinnliga patienter skulle kräva olika doser för att få likvärdiga dalvärden.

##### *Äldre*

I nuläget tyder inget på att dosjustering är nödvändig för äldre personer.

##### *Pediatrisk population*

Säkerhet och effekt för Dailiport för barn under 18 år har ännu inte fastställts. Begränsade data finns tillgängliga men ingen doseringsrekommendation kan fastställas.

##### Administreringssätt

Dailiport är en oral beredning av takrolimus som tas en gång dagligen. Den orala dygnsdosen av Dailiport bör tas en gång dagligen på morgonen.

Dailiport hårla depotkapslar ska intas omedelbart efter att de tagits ut från blisterförpackningen. Patienten ska varnas om att inte svälja torkmedlet. Kapslarna ska sväljas **hela** tillsammans med vätska (helst vatten). Dailiport ska normalt tas på tom mage eller minst 1 timme före eller 2-3 timmar efter måltid för maximal absorption (se avsnitt 5.2). En glömd morgondos ska tas så snart som möjligt

samma dag. Nästa morgon ska inte dubbel dos tas.

Hos patienter som inte kan inta läkemedel oralt direkt efter transplantationen kan takrolimusbehandling inledas intravenöst med en dos på ungefär 1/5 av den rekommenderade orala dosen för motsvarande indikation. Av denna anledning finns intravenösa beredningsformer av takrolimus tillgängliga.

#### **4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen, soja, jordnötter eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1. Överkänslighet mot andra makrolider.

#### **4.4 Varningar och försiktighet**

Felmedicinering, inklusive ovarsamt, oavsiktligt eller oövervakat byte mellan takrolimusberedningar med omedelbar respektive födröjd frisättning, har observerats. Detta har lett till allvarliga biverkningar, inklusive avstötning av det transplanterade organet och andra biverkningar som kan vara en följd av antingen under- eller överexponering för takrolimus. Patienterna bör stå kvar på behandling med samma takrolimusberedningsform och den därtill hörande dagliga doseringsregimen. Byte av beredningsform och ändringar i doseringsregimen ska bara ske under noggrann övervakning av transplantationsspecialist (se avsnitt 4.2 och 4.8).

Tacrolimus hårda depotkapslar rekommenderas inte för behandling av barn under 18 år, på grund av att säkerhets- och effektdata är begränsade.

För behandling av transplantatavstötning hos vuxna patienter, som är resistent mot behandling med andra immunsuppressiva läkemedel, finns det ännu inte några kliniska data för takrolimus som depotberedning.

För profylax mot transplantatavstötning hos vuxna hjärttransplantationspatienter finns det ännu inte några kliniska data för takrolimus som depotberedning.

Regelbundna kontroller ska göras av följande variabler under den tidiga postoperativa perioden: blodtryck, EKG, neurologisk status och synstatus, fastebloodsockernivåer, elektrolyter (speciellt kalium), lever- och njurfunktionstester, hematologiska parametrar, koagulationsvärdet samt plasmaproteinbestämningar. Vid kliniskt relevanta avvikelser ska justering av den immunsuppressiva terapin övervägas.

När substanser med interaktionspotential (se avsnitt 4.5), särskilt kraftiga CYP3A4-inhibitorer (såsom telaprevir, boceprevir, ritonavir, ketokonazol, vorikonazol, itrakonazol, telitromycin och klaritromycin) eller CYP3A4-inducerare (såsom rifampicin och rifabutin), kombineras med takrolimus, ska takrolimushalten i blodet övervakas för att möjliggöra dosjustering av takrolimus så att en likvärdig takrolimusexponering bibehålls.

#### **P-glykoprotein**

Försiktighet ska iakttas vid samtidig administrering av takrolimus med läkemedel som hämmar P-glykoprotein eftersom ökade takrolimusnivåer kan förekomma. Koncentrationerna av takrolimus i helblod och patientens kliniska tillstånd ska noga övervakas. En justering av takrolimusdosen kan vara nödvändig (se avsnitt 4.5).

Växtbaserade produkter som innehåller johannesört (*Hypericum perforatum*) eller andra växtbaserade produkter ska undvikas under behandling med Dailiport på grund av risken för interaktioner som kan

leda till antingen minskade blodkoncentrationer av takrolimus och minskad klinisk effekt av takrolimus eller ökade blodkoncentrationer av takrolimus och risk för takrolimustoxicitet (se avsnitt 4.5).

Samtidig behandling med ciklosporin och takrolimus ska undvikas och försiktighet iakttas när takrolimus ges till patienter som tidigare behandlats med ciklosporin (se avsnitt 4.2 och 4.5).

Högt intag av kalium eller kaliumsparande diuretika ska undvikas (se avsnitt 4.5).

Vissa kombinationer av takrolimus och läkemedel som är kända för att vara nefrotoxiska eller neurotoxiska kan öka risken för sådana effekter (se avsnitt 4.5).

Immunsuppressiva medel kan påverka svaret på vaccination, och vaccinationer under takrolimusbehandling kan vara mindre effektiva. Användning av levande, försvagade vacciner ska undvikas.

#### Gastrointestinal sjukdom

Gastrointestinal perforation har rapporterats hos patienter som behandlats med takrolimus. Eftersom gastrointestinal perforation är en medicinsk nädsituation som kan leda till ett allvarligt eller livshotande tillstånd ska lämpliga behandlingar övervägas omedelbart efter att misstänkta symptom eller tecken uppstått.

Eftersom takrolimusnivåerna i blodet kan förändras signifikant vid diarré rekommenderas extra uppföljning av takrolimuskoncentrationerna under episoder av diarré.

#### Hjärtsjukdom

Kammarhypertrofi och/eller septumhypertrofi, rapporterade som kardiomyopatier, har observerats i sällsynta fall hos patienter som behandlats med takrolimus med omedelbar frisättning och kan även uppträda med Dailiport. Flertalet fall har varit reversibla och förekommit när dalvärdena för takrolimus i blodet legat långt över rekommenderade maximala värden. Andra faktorer som observerats öka risken för dessa kliniska tillstånd inkluderar existerande hjärtsjukdom, bruk av kortikosteroider, hypertoni, nedsatt njur- eller leverfunktion, infektioner, vätskeretention och ödem. Således ska högriskpatienter som får avsevärd immunsuppression kontrolleras t.ex. med ekokardiografi eller EKG före och efter transplantationen (t.ex. initialt vid 3 månader och sedan 9-12 månader efter transplantationen). Om förändringar uppstår ska reduktion av Dailiportdosen eller byte av behandling till annat immunsuppressivt medel övervägas.

Takrolimus kan förlänga QT-intervallet och kan orsaka *torsades de pointes*. Försiktighet ska iakttas hos patienter med riskfaktorer för QT-förlängning, hos patienter med personlig anamnes eller familjeanamnes på QT-förlängning, kronisk hjärtinsufficiens, bradyarytmier och elektrolytrubbningsar. Försiktighet ska också iakttas hos patienter som diagnostiseras med eller misstänks ha medfött långt QT-syndrom eller förvärvad QT-förlängning, eller patienter som samtidigt behandlas med andra läkemedel kända för att orsaka förlängning av QT-intervallet, orsaka elektrolytrubbningsar eller kända för att öka takrolimusexponeringen (se avsnitt 4.5).

#### Lymfoproliferativa sjukdomar och maligniteter

Epstein-Barr-virus (EBV)-associerade lymfoproliferativa sjukdomar har rapporterats hos patienter i samband med behandling med takrolimus (se avsnitt 4.8). Samtidig behandling med immunsuppressiva läkemedel såsom antilymfocytantikroppar (t.ex. basiliximab, däklizumab) ökar risken för EBV-associerade lymfoproliferativa sjukdomar. EBV-Viral Capsid Antigen (VCA)-negativa patienter har rapporterats ha ökad risk för utveckling av lymfoproliferativa sjukdomar. EBV-VCA-serologin ska därför kontrolleras hos denna patientgrupp innan behandling med Dailiport inleds. Under behandlingen rekommenderas noggrann kontroll med EBV-PCR. Positivt EBV-PCR kan kvarstå i månader och är i

sig inte indikativt för lymfoproliferativ sjukdom eller lymfom.

Liksom för andra potenta immunsuppressiva substanser är risken för sekundär cancer okänd (se avsnitt 4.8)

Liksom för andra immunsuppressiva läkemedel ska exponeringen för solljus och UV-ljus begränsas genom användning av täckande klädsel och solskyddsmedel med hög skyddsfaktor, på grund av den möjliga risken för maligna hudförändringar.

#### Infektioner inklusive opportunistiska infektioner

Patienter som behandlas med immunsuppressiva läkemedel, inklusive Dailiport, löper ökad risk för infektioner inklusive opportunistiska infektioner (orsakade av bakterier, svampar, virus och protozoer), t.ex. CMV-infektion, nefropati orsakad av BK-virus och progressiv multifokal leukoencefalopati (PML) i samband med JC-virusinfektion. Patienter har också ökad risk för infektioner med virushepatit (t.ex. reaktivering av hepatitis B och C och ny infektion samt hepatitis E, som kan bli kronisk). Dessa infektioner förekommer ofta i samband med stark immunsuppression och kan leda till allvarliga eller fatala tillstånd inklusive transplantatavstötning som läkaren bör överväga i differentialdiagnosiken hos immunsupprimerade patienter med progressiv försämring av lever- eller njurfunktionen eller neurologiska symtom. Förebyggande och hantering bör ske i enlighet med lämplig klinisk vägledning

#### Posteriort reversibelt encefalopatisyndrom (PRES)

Patienter som behandlas med takrolimus har rapporterats utveckla posteriort reversibelt encefalopatisyndrom (PRES). Om patienter som tar takrolimus får symptom som tyder på PRES, t.ex. huvudvärk, förändrat psykiskt status, epileptiska anfall och synstörningar, ska radiologisk undersökning utföras (t.ex. MR). Om PRES diagnostiseras rekommenderas adekvat blodtrycks- och epilepsikontroll samt omedelbar utsättning av systemisk takrolimusbehandling. De flesta patienterna tillfrisknar fullständigt efter att lämpliga åtgärder har vidtagits.

#### Ögonsjukdom

Ögonsjukdom, i vissa fall progredierande till synförlust, har rapporterats hos patienter som behandlats med takrolimus. I vissa fall har tillbakagång rapporterats efter byte till annan immunosuppression. Patienten skall uppmanas att rapportera förändringar i synskärpa eller färgseende, vid dimsyn eller synfältsdefekt, och i sådana fall rekommenderas en snabb utvärdering med remiss till en ögonläkare vid behov.

#### Ren erytrocytapsi

Fall av ren erytrocytapsi (pure red cell aplasia, PRCA), har rapporterats hos patienter som behandlats med takrolimus. Riskfaktorer för PRCA såsom parvovirus B19-infektion, underliggande sjukdom eller samtidiga läkemedel som associerats med PRCA rapporterades hos samtliga patienter.

#### Nefrotoxicitet

Takrolimus kan resultera i nedsatt njurfunktion hos patienter som genomgått transplantation. Akut nedsatt njurfunktion utan aktiv intervention kan utvecklas till kroniskt nedsatt njurfunktion. Patienter med nedsatt njurfunktion ska övervakas noggrant eftersom takrolimusdosen kan behöva minskas. Risken för nefrotoxicitet kan öka när takrolimus administreras samtidigt med läkemedel som förknippas med nefrotoxicitet (se avsnitt 4.5). Samtidig användning av takrolimus med läkemedel som har kända nefrotoxiska effekter ska undvikas. När samtidig administrering inte kan undvikas ska dalvärdena för takrolimus i blodet och njurfunktionen övervakas noggrant och dosminskning ska övervägas om nefrotoxicitet uppstår.Särskilda populationer

Erfarenheterna från behandling av icke-kaukasiska patienter och patienter med förhöjd immunologisk risk (t.ex. omtransplantation, påvisade panelreaktiva antikroppar, PRA) är begränsade.

Dosreduktion kan krävas hos patienter med gravt nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.2).

#### Hjälppännen

##### 0,5 mg och 2 mg kapslar

Dailiport innehåller laktos och azofärgämnen, innehåller natrium.

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd ska inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist och glukos-galaktosmalabsorption.

Detta läkemedel innehåller azofärgämnen para-orange (E110), allurarött AC (E129) och tartrazin (E102), vilka kan ge allergiska reaktioner.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per kapsel, d.v.s. är nast intill "natriumfritt".

##### 1 mg, 3 mg och 5 mg kapslar

Dailiport innehåller laktos och azofärgämnen, innehåller natrium.

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd ska inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist och glukos-galaktosmalabsorption

Detta läkemedel innehåller azofärgämnen para-orange (E110) och allurarött AC (E129), vilka kan ge allergiska reaktioner.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per kapsel, d.v.s. är nast intill "natriumfritt".

Tryckbläcket som används för att märka Dailiportkapslarna innehåller sojalecitin. För patienter som är överkänsliga mot jordnötter eller soja ska risken för och graden av överkänslighet vägas mot nyttan av att använda Dailiport.

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

Systemiskt tillgängligt takrolimus metaboliseras via CYP3A4 i levern. Det finns också belägg för gastrointestinal metabolism via CYP3A4 i tarmväggen. Samtidig användning av substanser som är kända för att hämma eller inducera CYP3A4 kan påverka metabolismen av takrolimus och därmed öka eller minska koncentrationen av takrolimus i blodet.

Det rekommenderas starkt att koncentrationen av takrolimus i blodet, liksom QT-förlängning (med EKG), njurfunktionen och andra biverkningar, övervakas noga när substanser som har potential att påverka CYP3A4-metabolismen eller på annat sätt kan påverka koncentrationen av takrolimus i blodet används samtidigt, och att takrolimusbehandlingen avbryts eller justeras på lämpligt sätt för att upprätthålla likvärdig takrolimusexponering (se avsnitt 4.2 och 4.4).

#### *CYP3A4-inhibitorer som har potential att öka takrolimuskoncentrationen i blodet*

Följande substanser har kliniskt visats öka takrolimuskoncentrationen i blodet:

Kraftiga interaktioner har observerats med antimykotika såsom ketokonazol, flukonazol, itrakonazol, vorikonazol och isavukonazol, makrolidantibiotikumet erytromycin, hiv-proteashämmare (t.ex. ritonavir, nelfinavir, sakvinavir), HCV-proteashämmare (t.ex. telaprevir, boceprevir och kombinationen av ombitasvir och paritaprevir med ritonavir, vid användning med och utan dasabuvir), eller det CMV-antivirala letermovir, den farmakokinetiska förstärkaren kobicistat och tyrosinkinashämmarna nilotinib och imatinib. Samtidig användning av dessa substanser kan kräva dosreduktion för takrolimus hos nästan alla patienter. Farmakokinetiska studier har visat att ökningen i blodnivåerna huvudsakligen är ett resultat av ökad biotillgänglighet av takrolimus på grund av hämning av den gastrointestinala metabolismen. Effekten på hepatiskt clearance är mindre uttalad.

Svagare interaktioner har observerats med klotrimazol, klaritromycin, josamycin, nifedipin, nikardipin,

diltiazem, verapamil, amiodaron, danazol, etinylestradiol, omeprazol, nefazodon och (kinesiska) naturläkemedel som innehåller extrakt av *Schisandra sphenanthera*.

Följande substanser har visats vara potentiella hämmare av takrolimusmetabolismen *in vitro*: bromokriptin, dapson, ergotamin, gestoden, kinidin, kortison, lidokain, mefenytoin, mikonazol, midazolam, nilvadipin, noretindron, tamoxifen, (triacetyl)oleandomycin.

Grapefruktsaft har rapporterats öka mängden takrolimus i blodet och ska därför undvikas. Lansoprazol och ciklosporin kan möjligen hämma CYP3A4-metabolismen av takrolimus och därigenom öka koncentrationerna av takrolimus i helblod.

#### *Andra interaktioner som kan leda till ökad takrolimuskoncentration i blodet*

Takrolimus har en omfattande bindning till plasmaproteiner. Möjliga interaktioner med andra aktiva substanser som är kända för att ha en hög affinitet till plasmaproteiner ska övervägas (t.ex. NSAID, orala antikoagulantia eller orala antidiabetika).

Andra möjliga interaktioner som kan öka systemexponeringen för takrolimus är prokinetiska medel (såsom metoklopramid och cisaprid), cimetidin och magnesium-aluminiumhydroxid.

#### Cannabidiol (P-gp-hämmare)

Förhöjda nivåer av takrolimus i blodet har rapporterats vid samtidig användning av takrolimus med cannabidiol. Detta kan bero på hämning av intestinalt P-glykoprotein, vilket leder till ökad biotillgänglighet av takrolimus.

Samtidig administrering av takrolimus och cannabidiol ska utföras med försiktighet och med noggrann övervakning av biverkningar. Övervaka dalkoncentrationerna av takrolimus i helblod och justera takrolimusdosen vid behov (se avsnitt 4.2 och 4.4).

#### *CYP3A4-inducerare som kan leda till minskad takrolimuskoncentration i blodet*

Följande substanser har kliniskt visats minska takrolimuskoncentrationen i blodet:

Kraftiga interaktioner har observerats med rifampicin, fenytoin och johannesört (*Hypericum perforatum*), vilket kan kräva ökade takrolimusdosser hos nästan alla patienter. Kliniskt signifikanta interaktioner har även observerats med fenobarbital. Underhållsdosser av kortikosteroider har visats minska blodnivåerna av takrolimus.

#### *Svaga CYP3A4-inducerare: flukloxacillin*

Samtidig administrering kan minska dalkoncentrationen av takrolimus i helblod och öka risken för avstötning [se avsnitt 4.4]. Övervaka dalkoncentrationerna av takrolimus i helblod och öka takrolimusdosen vid behov [se avsnitt 4.2]. Övervaka transplantatets funktion noggrant.

Högdosrat prednisolon eller metylprednisolon som administreras för behandling av akut avstötning har potential att öka eller minska blodnivåerna av takrolimus.

Karbamazepin, metamizol och isoniazid har potential att minska takrolimuskoncentrationerna.

Samtidig administrering av takrolimus och metamizol, som är en inducerare av metaboliserande enzymer såsom CYP2B6 och CYP3A4, kan leda till lägre plasmakoncentrationer av takrolimus och därmed eventuellt till minskad klinisk effekt. Försiktighet ska därför iakttas när metamizol och takrolimus administreras samtidigt; kliniskt svar och/eller läkemedelsnivåer ska övervakas vid behov.

#### Takrolimus effekt på andra läkemedels metabolism

Takrolimus är en känd CYP3A4-hämmare och därför kan samtidig användning av takrolimus och andra

läkemedel som man vet metaboliseras via CYP3A4 påverka metabolismen av dessa läkemedel.

Halveringstiden för ciklosporin förlängs när takrolimus ges samtidigt. Dessutom kan synergistiska/additiva nefrotoxiska effekter uppträda. Av dessa skäl bör inte ciklosporin och takrolimus tas samtidigt och försiktighet ska iakttas när takrolimus ges till patienter som tidigare fått ciklosporin (se avsnitt 4.2 och 4.4)

Takrolimus har visats öka fenytoinkoncentrationen i blodet.

Eftersom takrolimus kan minska clearance för steroidbaserade antikonceptionella medel, vilket leder till ökad hormonexponering, ska särskild försiktighet iakttas vid beslut om preventivmetoder.

Begränsad information finns kring interaktioner mellan takrolimus och statiner. Kliniska data tyder på att farmakokinetiken hos statiner i huvudsak är oförändrad vid samtidig administrering av takrolimus.

Djurexperimentella data har visat att takrolimus kan tänkas minska clearance och öka halveringstiden för pentobarbital och fenazon.

#### Mykofenolsyra

Försiktighet skall iakttas vid byte av kombinationsbehandling från ciklosporin, som påverkar det enterohepatiska kretsloppet av mykofenolsyra, till takrolimus, som saknar denna effekt, eftersom detta kan leda till förändringar av mykofenolsyraexponeringen. Läkemedel som påverkar det enterohepatiska kretsloppet av mykofenolsyra kan potentiellt sänka plasmanivåerna och även effekten av mykofenolsyra. Terapeutisk läkemedelsövervakning av mykofenolsyra kan vara lämplig vid byte från ciklosporin till takrolimus eller *vice versa*.

#### Andra interaktioner som leder till kliniskt skadliga effekter

Samtidig användning av takrolimus och läkemedel som är kända för att vara nefrotoxiska eller neurotoxiska kan förstärka dessa effekter (t.ex. aminoglykosider, gyrashämmare, vankomycin, kotrimoxazol, NSAID, ganciklovir och aciklovir).

Förstärkt nefrotoxicitet har observerats efter administrering av amfotericin B och ibuprofen tillsammans med takrolimus.

Eftersom takrolimusbehandling kan ge hyperkaliemi, eller förstärka redan förekommande hyperkaliemi, ska högt intag av kalium eller kaliumsparande diureтика (t.ex. amilorid, triamteren och spironolakton) undvikas (se avsnitt 4.4). Försiktighet bör iakttas när takrolimus administreras tillsammans med andra substanser som ökar serumkalium, såsom trimetoprim och trimetoprim/sulfametoxazol, eftersom trimetoprim verkar som ett kaliumsparande diuretikum såsom amilorid. Noggrann övervakning av serumkalium rekommenderas.

Immunsuppressiva medel kan påverka svaret på vaccination och vaccinationer under takrolimusbehandling kan vara mindre effektiva. Användning av levande försvagade vacciner ska undvikas (se avsnitt 4.4).

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

#### Graviditet

Data på mänskliga visar att takrolimus passerar över placenta. Begränsad information från mottagare av transplantat visar inte på någon ökad risk för skadlig påverkan på utvecklingen eller utfallet av graviditer under takrolimusbehandling jämfört med andra immunsuppressiva läkemedel. Spontana aborter har dock rapporterats. Till dags dato finns inga andra relevanta epidemiologiska data tillgängliga. Takrolimusbehandling kan övervägas vid behandling av gravida kvinnor när det inte finns

något säkrare alternativ och när de förväntade fördelarna överväger risken för fostret. Vid exponering *in utero* rekommenderas övervakning av det nyfödda barnet med avseende på möjliga biverkningar av takrolimus (speciellt effekter på njurarna). Det finns risk för prematur födsel (<37 veckor) (incidens: 66 av 123 födslar, dvs. 53,7 %; data visar dock att majoriteten av de nyfödda hade normal födelsevikt för sin gestationsålder) och för hyperkalemi hos det nyfödda barnet (incidens: 8 av 111 nyfödda, dvs. 7,2 %), som emellertid normaliseras spontant.

Hos råtta och kanin gav takrolimus embryofetal toxicitet vid doser som var toxiska för moderdjuren (se avsnitt 5.3).

#### Amning

Data på mänskliga visar att takrolimus utsöndras i bröstmjölk. Eftersom skadliga effekter på det nyfödda barnet inte kan uteslutas ska kvinnor inte amma när de får Dailiport.

#### Fertilitet

En negativ effekt av takrolimus på handjurens fertilitet i form av minskat antal spermier och minskad motilitet sågs hos råtta (se avsnitt 5.3).

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

Takrolimus kan ge synstörningar och neurologiska störningar. Denna effekt kan förstärkas om takrolimus används tillsammans med alkohol.

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

### **4.8 Biverkningar**

Biverkningsprofilen vid användning av immunsuppressiva medel är ofta svår att fastställa beroende på den bakomliggande sjukdomen och samtidigt bruk av andra läkemedel.

De vanligaste rapporterade biverkningarna (förekommer hos >10 % av patienterna) är tremor, nedsatt njurfunktion, hyperglykemiska tillstånd, diabetes mellitus, hyperkalemi, infektioner, hypertoni och sömnsvårigheter.

Biverkningsfrekvenserna 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 ( $< 1/10\,000$ ); ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Biverkningarna presenteras inom varje frekvensområde efter fallande allvarlighetsgrad.

#### Infektioner och infestationer

Såsom välkänt vid behandling med andra potenta immunsuppressiva läkemedel föreligger ökad risk för infektioner (virala, bakteriella, svampinfektioner, infektioner orsakade av protozoer) hos patienter som behandlas med takrolimus. Redan existerande infektioner kan förvärras. Både generaliserade och lokala infektioner kan förekomma.

CMV-infektion, nefropati orsakad av BK-virus och progressiv multifokal leukoencefalopati (PML) i samband med JC-virusinfektion har rapporterats hos patienter som behandlats med immunsuppressiva läkemedel, inklusive takrolimus.

#### Neoplasier, benigna, maligna och ospecificerade

Hos patienter som behandlas med immunsuppressiva läkemedel föreligger ökad risk för utveckling av tumörer. Både benigna och maligna tumörer inklusive EBV-associerade lymfoproliferativa sjukdomar och hudtumörer har rapporterats i samband med takrolimusbehandling.

#### Immunsystemet

Allergiska och anafylaktoida reaktioner har observerats hos patienter som behandlats med takrolimus (se avsnitt 4.4).

<b>Biverkningar</b>		
<b>Organsystem</b>	<b>Frekvens</b>	<b>Biverkningar</b>
<b>Blodet och lymfsystemet</b>	Vanliga	Anemi, trombocytopeni, leukopeni, onormala värden vid analys av röda blodkroppar, leukocytos
	Mindre vanliga	Koagulationsrubbningar, pancytopeni, neutropeni, onormala värden på koagulations- och blödningstest, trombotisk trombocytopen purpura
	Sällsynta	Trombotisk trombocytopen purpura, trombotisk hypoprotrombinemi, trombotisk mikroangiopati.
	Ingen känd frekvens	Erytroblastopeni, agranulocytos, hemolytisk anemi
<b>Endokrina systemet</b>	Sällsynta	Hirsutism
<b>Metabolism och nutrition</b>	Mycket vanliga	Diabetes mellitus, hyperglykemiska tillstånd, hyperkalemi
	Vanliga	Metabolisk acidosis, andra elektrolytrubbningsar, hyponatremi, vätskeretention, hyperurikemi, hypomagnesemi, hypokalemia, hypokalcemi, minskad aptit, hyperkolesterolma, hyperlipidemi, hypertriglyceridemi, hypofosfatemi
	Mindre vanliga	Dehydrering, hypoglykemi, hypoproteinemi, hyperfosfatemi
<b>Psykiska störningar</b>	Mycket vanliga	Sömnsvårigheter

	Vanliga	Förvirring och desorientering, depression, ångestsymtom, hallucinationer, psykiska sjukdomar, nedstämdhet, humörpåverkan och humörstörningar, mardrömmar
	Mindre vanliga	Psykotiska sjukdomar
<b>Centrala och perifera nervsystemet</b>	Mycket vanliga	Huvudvärk, tremor
	Vanliga	Nervsjukdomar, kramper, medvetandestörningar, perifera neuropatier, yrsel, parestesier och dysestesier, nedsatt skrivförmåga
	Mindre vanliga	Encefalopati, CNS-blödningar och cerebrovaskulära incidenter, koma, tal- och språkavvikelser, förlamning och pares, amnesi
	Sällsynta	Hypertoni
	Mycket sällsynta	Myasteni
<b>Ögon</b>	Vanliga	Ögonsjukdomar, dimsyn, fotofobi
	Mindre vanliga	Katarakt
	Sällsynta	Blindhet
	Ikke känd frekvens	Optisk neuropati
<b>Öron och balansorgan</b>	Vanliga	Tinnitus
	Mindre vanliga	Hypoakusi
	Sällsynta	Neurosensorisk dövhets
	Mycket sällsynta	Nedsatt hörsel
<b>Hjärtat</b>	Vanliga	Ischemiska krantsartärsjukdomar, takykardi
	Mindre vanliga	Hjärtsvikt, ventrikulära arytmier och hjärtstillstånd, supraventrikulära arytmier, kardiomyopatier, kammarhypertrofi, hjärtklappning
	Sällsynta	Perikardiell utgjutning
	Mycket sällsynta	<i>Torsades de pointes</i>
<b>Blodkärl</b>	Mycket vanliga	Hypertoni
	Vanliga	Tromboemboliska och ischemiska tillstånd, vaskulär hypotoni, blödning, perifera blodkärlssjukdomar
	Mindre vanliga	Djup ventrombos i armar och ben, chock, infarkt
<b>Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum</b>	Vanliga	Sjukdomar i lungparenkym, dyspné, vätskeutgjutning i lungsäcken, hosta, faryngit, nästäppa och inflammationer
	Mindre vanliga	Andningssvikt, sjukdomar i andningsvägarna, astma
	Sällsynta	Andnödssyndrom
<b>Magtarmkanalen</b>	Mycket vanliga	Diarré, illamående

	Vanliga	Gastrointestinala tecken och symtom, kräkningar, mag- och buksmärkor, inflammatoriska sjukdomar i magtarmkanalen, gastrointestinala blödningar, gastrointestinala sår och perforation, ascites, stomatit och sår bildning, förstopning, tecken och symtom på dyspepsi, flatulens, uppsväldhet och svullnad, lös avföring
	Mindre vanliga	Akut och kronisk pankreatit, paralytisk ileus, gastroesophageal refluxsjukdom, försämrad tömning av magsäcken
	Sällsynta	Pseudocystor i pankreas, subileus
<b>Lever och gallvägar</b>	Vanliga	Gallgångssjukdomar, hepatocellulär skada och hepatitis, kolestas och guldot
	Sällsynta	Venös ocklusiv leversjukdom, leverartärtrombos
	Mycket sällsynta	Leversvikt
<b>Hud och subkutan vävnad</b>	Vanliga	Utslag, klåda, alopeci, akne, ökad svettning
	Mindre vanliga	Dermatit, fotosensitivitet
	Sällsynta	Toxisk epidermal nekroly (Lyells syndrom)
	Mycket sällsynta	Stevens-Johnsons syndrom
<b>Muskuloskeletala systemet och bindväv</b>	Vanliga	Artralgi, ryggsmärta, muskelpasmer, smärta i extremitet
	Mindre vanliga	Ledsjukdomar
	Sällsynta	Minskad rörelseförmåga
<b>Njur- och urinvägar</b>	Mycket vanliga	Nedsatt njurfunktion
	Vanliga	Njursvikt, akut njursvikt, toxisk nefropati, nekros i njurtubuli, onormala värden i urinanalyser, oliguri, symtom från urinblåsa eller urinrör
	Mindre vanliga	Hemolytiskt uremiskt syndrom, anuri
	Mycket sällsynta	Nefropati, hemorragisk cystit
<b>Reproduktionsorgan och bröstkörtel</b>	Mindre vanliga	Dysmenorré och livmoderblödningar
<b>Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringssättet</b>	Vanliga	Febersjukdomar, smärta och obehag, tillstånd med asteni, ödem, störd uppfattning av kroppstemperaturen
	Mindre vanliga	Influensaliknande sjukdom, nervositet, onormal känsla, multiorgansvikt, tryck över bröstet, temperaturintolerans
	Sällsynta	Fall, sår, trånghet i bröstet törst
	Mycket sällsynta	Ökad fettvävnad
	Ikke känd	Febril neutropeni

<b>Undersökningar</b>	Mycket vanliga Vanliga Mindre vanliga Mycket sällsynta	Onormala leverfunktionsvärden Ökade alkaliska fosfataser i blodet, viktökning Ökat blodamylas, onormalt EKG, onormal hjärtfrekvens och puls, viktminskning, ökat laktatdehydrogenas i blodet Onormalt ekokardiogram, QT-förslängning på EKG
<b>Skador, förgiftningar och behandlingskomplikationer</b>	Vanliga	Nedsatt funktion hos primärt transplantat

Felmedicinering, inklusive ovarsamt, oavsiktligt eller oövervakat byte mellan takrolimusberedningar med omedelbar respektive födröjd frisättning, har observerats. Ett antal avstötningfall associerade med detta har rapporterats, (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data).

Beskrivning av speciella biverkningar Smärta i extremiteter har beskrivits i ett antal publicerade rapporter som en del av Calcineurin-Inhibitor Induced Pain Syndrome (CIPS). Detta visar sig vanligtvis som en bilateral, symmetrisk, svår, uppåtgående smärta i nedre extremiteterna. Tillståndet kan vara associerat med supra-terapeutiska nivåer av takrolimus och kan förbättras av minskad takrolimusdos. I vissa publicerade fall var det nödvändigt att byta till annan immunosuppression.

#### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nyta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning (se detaljer nedan).

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

#### **4.9 Överdosering**

Erfarenheterna av överdosering är begränsade. Ett antal fall av oavsiktlig överdosering med takrolimus har rapporterats och de symptom har innefattat tremor, huvudvärk, illamående och kräkning, infektioner, urtikaria, kraftlöshet, förhöjt blodorena och serumkreatinin samt ökade ALAT-nivåer. Det finns ingen särskild antidot mot takrolimus. I händelse av överdosering ska gängse understödjande åtgärder vidtas och symptomatisk behandling sättas in.

Den höga molekylvikten, dålig löslighet i vatten och den starka bindningen till röda blodkroppar och plasmaproteiner tyder på att takrolimus inte är dialyserbart. I några fall där patienter haft mycket höga plasmakoncentrationer har hemofiltrering eller diafiltrering minskat toxiska koncentrationer. Vid förgiftning efter oralt intag kan magsköljning och/eller intag av adsorptionsmedel (t.ex. medicinskt kol) vara av värde, om det genomförs kort tid efter intag.

#### **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

## **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Immunsuppressiva medel, kalcineurinhämmare, ATC-kod: L04AD02

### Verkningsmekanism

På molekylär nivå tycks effekten av takrolimus medieras genom bindning till ett protein (FKBP12) i cytoplasman vilket också svarar för den intracellulära ackumuleringen av substansen. Komplexet mellan FKBP12 och takrolimus binds specifikt och kompetitivt till och hämmar kalcineurin, vilket leder till en kalciumberoende hämning av T-cellsmedierade reaktioner och hindrar därmed transkriptionen av ett viss typ av cytokingener.

### Farmakodynamisk effekt

Takrolimus är en mycket potent immunsuppressiv substans och har visat sig ha effekt både *in vitro* och *in vivo*.

Takrolimus hämmar speciellt bildningen av de cytotoxiska lymfocyter som är huvudsakligen ansvariga för avstötning av transplantat. Takrolimus undertrycker aktivering av T-lymfocyter och T-hjälparcellberoende proliferation av B-celler, liksom bildningen av lymfokiner (såsom interleukin-2, -3 och gamma-interferon) samt uttrycket av interleukin-2-receptorn.

### Klinisk effekt och säkerhet

#### Resultat från kliniska prövningar med takrolimus en gång dagligen

##### *Levertransplantation*

Effekten och säkerheten för takrolimus med förlängd frisättning och takrolimus med omedelbar frisättning, båda i kombination med kortikosteroider, jämfördes hos 471 patienter som levertransplanterades för första gången. Incidensen av biopsiverifierad akut avstötning under de första 24 veckorna efter transplantation var 32,6 % i gruppen som fick takrolimus med förlängd frisättning (N=237) och 29,3 % i gruppen som fick takrolimus med omedelbar frisättning (N=234). Skillnaden mellan behandlingarna (förlängd respektive omedelbar frisättning) var 3,3 % (95 % konfidensintervall [-5,7 %, 12,3 %]). Patientöverlevnaden vid 12 månader var 89,2 % för takrolimus med förlängd frisättning och 90,8 % för takrolimus med omedelbar frisättning. I armen som fick takrolimus med förlängd frisättning dog 25 patienter (14 kvinnor, 11 män) och i armen som fick takrolimus med omedelbar frisättning dog 24 patienter (5 kvinnor, 19 män). Transplantatöverlevnaden vid 12 månader var 85,3 % för takrolimus med förlängd frisättning och 85,6 % för takrolimus med omedelbar frisättning.

##### *Njurtransplantation*

Effekten och säkerheten för takrolimus med förlängd frisättning och takrolimus med omedelbar frisättning, båda i kombination med mykofenolatmofetil (MMF) och kortikosteroider, jämfördes hos 667 patienter som njurtransplanterades för första gången. Incidensen av biopsiverifierad akut avstötning under de första 24 veckorna efter transplantation var 18,6 % i gruppen som fick takrolimus med förlängd frisättning (N=331) och 14,9 % i gruppen som fick takrolimus med omedelbar frisättning (N=336). Skillnaden mellan behandlingarna (förlängd respektive omedelbar frisättning) var 3,8 % (95 % konfidensintervall [-2,1 %, 9,6 %]). Patientöverlevnaden vid 12 månader var 96,9 % för takrolimus med förlängd frisättning och 97,5 % för takrolimus med omedelbar frisättning. I armen som fick takrolimus med förlängd frisättning dog 10 patienter (3 kvinnor, 7 män) och i armen som fick takrolimus med omedelbar frisättning dog 8 patienter (3 kvinnor, 5 män). Transplantatöverlevnaden vid 12 månader var 91,5 % för takrolimus med förlängd frisättning och 92,8 % för takrolimus med omedelbar frisättning.

Effekten och säkerheten för takrolimus med förlängd frisättning, ciklosporin och takrolimus med omedelbar frisättning, alla i kombination med antikroppsinduktion med basilimax, MMF och kortikosteroider, jämfördes hos 638 patienter som njurtransplanterades för första gången. Incidensen av behandlingssvikt vid 12 månader (definierad som dödsfall, förlust av transplantat,

biopsiverifierad akut avstötning, eller uppföljning saknas [lost to follow-up]) var 14,0 % i gruppen som fick takrolimus med förlängd frisättning (N=214), 15,1 % i gruppen som fick takrolimus med omedelbar frisättning (N=212) och 17,0 % i ciklosporingruppen (N=212). Behandlingsskillnaderna var -3,0 % (takrolimus med förlängd frisättning-ciklosporin) (95,2 % konfidensintervall [-9,9 %, 4,0 %]) för takrolimus med förlängd frisättning mot ciklosporin och -1,9 % (takrolimus med omedelbar frisättning-ciklosporin) (95,2 % konfidensintervall [-8,9 %, 5,2 %]) för takrolimus med omedelbar frisättning mot ciklosporin. Patientöverlevnaden vid 12 månader var 98,6 % för takrolimus med förlängd frisättning, 95,7 % för takrolimus med omedelbar frisättning och 97,6 % för ciklosporin. I armen med takrolimus med förlängd frisättning dog 3 patienter (alla män), i armen som fick takrolimus med omedelbar frisättning dog 10 patienter (3 kvinnor, 7 män) och i ciklosporinarmen dog 6 patienter (3 kvinnor, 3 män). Transplantatöverlevnaden vid 12 månader var 96,7 % för takrolimus med förlängd frisättning, 92,9 % för takrolimus med omedelbar frisättning och 95,7 % för ciklosporin.

#### Klinisk effekt och säkerhet när takrolimus med omedelbar frisättning givits två gånger dagligen vid primära organtransplantationer

I prospektiva studier har oralt takrolimus med omedelbar frisättning studerats som primärt immunsuppressivt medel hos ca 175 patienter efter lungtransplantation, 475 patienter efter pankreastransplantation och 630 patienter efter tarmtransplantation. Den totala säkerhetsprofilen hos takrolimus med omedelbar frisättning i dessa publicerade studier förefaller vara likvärdig med den som rapporterats i större studier där takrolimus med omedelbar frisättning använts som primär behandling vid lever-, njur- och hjärttransplantation. Effektresultaten i de största studierna vid varje indikation är sammanfattade nedan.

#### *Lungtransplantation*

I en interimsanalys av en nyligen genomförd multicenterstudie med takrolimus med omedelbar frisättning redovisades 110 patienter som genomgick randomisering 1:1 till att få antingen takrolimus eller ciklosporin. Takrolimus inleddes som kontinuerlig intravenös infusion med en dos på 0,01 till 0,03 mg/kg/dygn och oralt takrolimus gavs i en dos på 0,05 till 0,3 mg/kg/dygn. Under det första året efter transplantationen rapporterades en lägre frekvens av akuta avstötningsepisoder för takrolimus jämfört med ciklosporin (11,5 % mot 22,6 %) och en lägre frekvens av kronisk avstötning, bronchiolitis obliterans-syndrom (2,86 % mot 8,57 %) rapporterades inom det första året efter transplantation. Överlevnaden efter 1 år var 80,8 % i takrolimus- och 83 % i ciklosporingruppen.

En annan randomiserad studie omfattade 66 patienter på takrolimus och 67 patienter på ciklosporin. Takrolimus inleddes som kontinuerlig intravenös infusion med en dos på 0,025 mg/kg/dygn och oralt takrolimus gavs i en dos på 0,15 mg/kg/dygn med efterföljande dosjustering till de eftersträvade dalvärdena på 10 till 20 ng/ml. Patientöverlevnaden vid 1 år var 83 % i takrolimus- och 71 % i ciklosporingruppen, 2-årsöverlevnaden var 76 % respektive 66 %. Den akuta avstötningsfrekvensen per 100 patientdagar var numeriskt lägre i takrolimusgruppen (0,85 episoder) än i ciklosporingruppen (1,09 episoder). Obliterativ bronkiolit utvecklades hos 21,7 % av patienterna i takrolimusgruppen jämfört med 38,0 % av patienterna i ciklosporingruppen ( $p=0,025$ ). Signifikant fler ciklosporinbehandlade patienter ( $n=13$ ) behövde överföras till takrolimus än takrolimusbehandlade patienter behövde överföras till ciklosporin ( $n=2$ ) ( $p=0,02$ ) (Keenan et al., Ann Thoracic Surg 1995;60:580).

I en ytterligare studie med 2 center randomiseras 26 patienter till takrolimus- och 24 patienter till ciklosporingruppen. Takrolimus inleddes som kontinuerlig intravenös infusion med en dos på 0,05 mg/kg/dygn och oralt takrolimus gavs i en dos på 0,1 till 0,3 mg/kg/dygn med efterföljande dosjustering till de eftersträvade dalvärdena på 12 till 15 ng/ml. Patientöverlevnaden vid 1 år var 73,1 % i takrolimusgruppen mot 79,2 % i ciklosporingruppen. Frånvaron av akuta avstötningsreaktioner var högre i takrolimusgruppen vid 6 månader (57,7 % mot 45,8 %) och vid 1 år efter lungtransplantationen (50 % mot 33,3 %). De tre studierna visar på likvärdiga överlevnadstal. Incidenserna för akut avstötning var numeriskt lägre med takrolimus i alla de tre studierna och i en av studierna rapporterades en signifikant lägre incidens av bronchiolitis

obliterans-syndrom med takrolimus.

#### *Pankreastransplantation*

En multicenterstudie med takrolimus med omedelbar frisättning har utförts på 205 patienter som genomgick samtidig pankreas- och njurtransplantation och randomiseras till takrolimus (n=103) eller ciklosporin (n=102). Den initiala orala takrolimusdosen enligt protokollet var 0,2 mg/kg/dygn med efterföljande dosjustering till de eftersträvade dalvärdena på 8 till 15 ng/ml vid dag 5 och 5 till 10 ng/ml efter månad 6. Överlevnaden hos pankreastransplantaten vid 1 år var signifikant överlägsen med takrolimus: 91,3 % mot 74,5 % med ciklosporin ( $p<0,0005$ ), medan överlevnaden för njurtransplantaten var likartad i de båda grupperna. Totalt 34 patienter bytte behandling från ciklosporin till takrolimus, medan endast 6 takrolimuspatienter behövde alternativ behandling.

#### *Tarmtransplantation*

Publicerad klinisk erfarenhet från ett center vid användning av takrolimus med omedelbar frisättning som primär behandling efter tarmtransplantation visar en statistisk överlevnadsfrekvens för 155 patienter (65 endast tarm, 75 lever och tarm, samt 25 multiorgan) som fick takrolimus och prednisolon på 75 % vid 1 år, 54 % vid 5 år och 42 % vid 10 år. Under de första åren var den initiala orala dosen av takrolimus 0,3 mg/kg/dygn. Resultaten förbättrades kontinuerligt med ökad erfarenhet under 11 år. Ett antal nyheter, såsom tekniker för tidig upptäckt av Epstein-Barr-virus (EBV) och CMV-infektioner, benmärgssupport, tillägg av interleukin-2-antagonisten daklizumab, lägre initiala doser av takrolimus med eftersträvade dalvärden på 10 till 15 ng/ml, och senast utförd strålning av allogent transplantat, anses ha bidragit till förbättrade resultat över tid för denna indikation.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

#### Absorption

Hos mänskliga har takrolimus visats kunna absorberas i hela magtarmkanalen. Tillgängligt takrolimus absorberas i allmänhet snabbt. Dailiport är en depotberedning av takrolimus som ger en förlängd oral absorptionsprofil med en genomsnittlig tid till maximal blodkoncentration ( $C_{max}$ ) på ca 2 timmar ( $t_{max}$ ).

Absorptionen varierar och den genomsnittliga orala biotillgängligheten för takrolimus (undersökt för takrolimus med omedelbar frisättning) är 20 %-25 % (individuell spridning hos vuxna 6 %-43 %). Den orala biotillgängligheten för takrolimus med förlängd frisättning var lägre när det gavs efter en måltid. Både hastighet och absorptionsgrad för takrolimus med förlängd frisättning minskar när det tas tillsammans med föda.

Absorption av takrolimus är inte beroende av gallflödet och därför kan behandling med Dailiport inledas peroralt.

Det finns en stark korrelation mellan AUC och dalvärden i helblod vid steady-state för takrolimus med förlängd frisättning. Övervakning av dalvärdena i helblod ger därför en god skattning av systemexponeringen.

#### Distribution

Blodkoncentrationen av takrolimus har ett bifasiskt förlopp efter intravenös infusion hos mänskliga. Takrolimus är starkt bundet till erytrocyter i systemcirkulationen, vilket leder till en kvot för distributionen i helblod/plasma på cirka 20:1. Takrolimus binds i hög grad (>98,8 %) till plasmaproteiner och då främst till serumalbumin och surt  $\alpha$ -1-glykoprotein.

Takrolimus har hög distributionsvolym. Distributionsvolymen vid steady state baserat på plasmakoncentrationer är ca 1 300 l (friska försökspersoner). Motsvarande data baserat på helblod

var i genomsnitt 47,6 l.

### Metabolism

Takrolimus metaboliseras i hög omfattning i levern, huvudsakligen av cytokrom P450-3A4. Takrolimus metaboliseras också i betydande grad i tarmväggen. Ett flertal metaboliter har identifierats. Endast en av dessa har *in vitro* visats ha immunsuppressiv aktivitet liknande den hos takrolimus. De övriga metaboliterna har endast svag eller ingen immunsuppressiv aktivitet. I systemcirkulationen återfinns endast en av de inaktiva metaboliterna i låga koncentrationer. Därför bidrar inte metaboliterna till den farmakologiska effekten av takrolimus.

### Eliminering

Takrolimus har lågt clearance. Hos friska försökspersoner var genomsnittligt totalclearance 2,25 l/timme, beräknat från koncentrationer i helblod. Hos vuxna lever-, njur- och hjärtransplantationspatienter har totalclearance på 4,1 l/timme, 6,7 l/timme respektive 3,9 l/timme observerats. Faktorer såsom låga hematokrit- och proteinnivåer, som resulterar i en ökning av den obundna fraktionen av takrolimus, eller kortikosteroidinduceras ökad metabolism, anses vara orsakerna till den högre clearance som observerats efter transplantation. Halveringstiden för takrolimus är lång och varierande. Hos friska försöks personer är den genomsnittliga halveringstiden i helblod ca 43 timmar.

Efter intravenös och oral administrering av <sup>14</sup>C-märkt takrolimus elimineras radioaktiviteten huvudsakligen i fäces. Ungefär 2 % av radioaktiviteten återfanns i urinen. Mindre än 1 % oförändrat takrolimus återfanns i urin och fäces, vilket tyder på att takrolimus metaboliseras nästan fullständigt före eliminering och att utsöndring via gallan är den huvudsakliga eliminationsvägen.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Njurarna och pankreas var de primära organen som påverkades i toxicitetsstudier på råtta och babian. Hos råtta gav takrolimus toxiska effekter i nervsystemet och i ögonen. Reversibla kardiotoxiska effekter sågs hos kanin efter intravenös administrering av takrolimus. När takrolimus administreras intravenöst som en snabb infusion/bolusinjektion med en dos på 0,1 till 1,0 mg/kg har QTc-förlängning observeras hos några djurarter. De högsta koncentrationerna i blod vid dessa doser låg över 150 ng/ml, vilket är mer än 6 gånger högre än de genomsnittliga koncentrationer som observerats med takrolimus med förlängd frisättning i kliniska transplantationer.

Embryofetal toxicitet sågs hos råtta och kanin och var begränsad till doser som gav signifikant toxicitet hos moderdjuren. Hos råtta sågs nedsatt reproduktion inklusive antalet födslar vid toxiska doser och hos avkomman sågs minskad födelsevikt, viabilitet och tillväxt. En negativ effekt av takrolimus på handjurens fertilitet i form av minskat antal spermier och minskad motilitet sågs hos råtta.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmänne**

#### *Kapselinnnehåll*

Etylcellulosa

Hypromellos

Laktosmonohydrat

Magnesiumstearat

#### *Kapselskal*

0,5 mg och 2 mg kapslar

Briljantblått FCF (E133)

Allurarött AC (E129)  
Titandioxid (E171)  
Para-orange (E110)  
Gelatin  
Tartrazin (E102)

*1 mg och 3 mg kapslar*  
Briljantblått FCF (E133)  
Allurarött AC (E129)  
Titandioxid (E171)  
Para-orange (E110)  
Gelatin

*5 mg kapslar*  
Briljantblått FCF (E133)  
Allurarött AC (E129)  
Titandioxid (E171)  
Para-orange (E110)  
Gelatin  
Erytrosin (E127)

*Tryckbläck*  
Shellack  
Allurarött AC aluminiumlack (E129)  
Briljantblått FCF aluminiumlack (E133)  
Para-orange FCF aluminiumlack (E110)  
Propylenglykol (E1520)  
Sojalecitin  
Simetikon

## 6.2 Inkompatibiliteter

Takrolimus är inte kompatibelt med PVC (polyvinylklorid). Slangar, sprutor och annan utrustning som används för att bereda en suspension av innehållet i takrolimuskapseln får inte innehålla PVC.

## 6.3 Hållbarhet

2 år.

Bruten aluminiumförpackning: 1 år

## 6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i originalförpackningen (aluminiumspåse). Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

## 6.5 Förpacknings typ och innehåll

PVC/PVDC // aluminiumblister förpackat i aluminiumspåse med torkmedel.

Förpackningsstorlekar: 30, 50, 60 (2x30) och 100 (2x50) hårda depotkapslar i blistar och 30x1, 50x1, 60x1 (2x30) och 100x1 (2x50) hårda depotkapslar i perforerade endosblistrar.

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**

0,5 mg: 36290

1 mg: 36291

2 mg: 36292

3 mg: 36293

5 mg: 36294

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

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

13.06.2022