

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Femara® 2,5 mg film coated tablets
Фемара 2,5 mg филмирани таблетки

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към РУ 5425, 17.04.09

Одобрено: 38/15.06.09

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Лекарствено вещество: летрозол.

Всяка филмирана таблетка съдържа 2,5 mg летрозол (letrozole).

Всяка филмирана таблетка съдържа 61,5 mg лактоза. За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1 Списък на помощните вещества.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирани таблетки.

Филмирана таблетка, тъмно жълта, кръгла, леко двойно изпъкнала с фасета, като от едната страна е отпечатан надпис "FV", а от другата – "CG".

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

- Адjuвантна терапия при жени в менопауза с хормоно- зависим рак на гърдата в начален стадий.
- Разширена (удължена) адjuвантна терапия на хормоно- зависим ранен рак на гърдата при жени в менопаузата, които преди това са били лекувани с тамоксилен като стандартна адjuвантна терапия от 5 години.
- Терапия на първи избор при жени в менопаузата с хормоно- зависим авансирал рак на гърдата.
- Лечение на авансирал рак на гърдата при жени в естествена или изкуствено индуцирана менопауза след рецидив или прогресия на заболяването, които преди това са били лекувани с антиестрогени.

Ефективността на продукта не е установена при пациенти с хормоно- независим карцином на млечната жлеза.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Възрастни и пациентки в напреднала възраст

Препоръчаната дозировка е 2,5 mg Femara един път дневно. Не се налага промяна на дозата при жени в напреднала възраст.

При адjuвантна терапия се препоръчва продължаване на лечението до 5 години или до настъпване на рецидив на тумора. Клиничният опит в подобни ситуации е наличен за 2- годишен период (средна продължителност на лечението 25 месеца).

Клиничният опит по отношение на разширена (удължена) адjuвантна терапия, е от 4 години (средна продължителност на лечението). При пациентки с авансирал или метастазиран тумор, лечение с Femara трябва да продължи дотогава, докато развитието на тумора е налице. Не се налага коригиране на дозата при пациентките в напреднала възраст.



Деца

Не се прилага при деца.

Пациентки с чернодробна и/или бъбречна недостатъчност

Не се налага коригиране на дозата при пациентките с бъбречна недостатъчност (клирънс на креатинина $\geq 30 \text{ ml/min}$).

Наличните данни за пациентки с бъбречна недостатъчност и креатининов клирънс под 30 ml/min са недостатъчни, както и за такива с тежка чернодробна недостатъчност (вж. точки 4.4 и 5.2).

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към лекарственото вещество или към някое от помощните вещества.
- Предменопаузален ендокринен статус; бременност, кърмене. (вж точки 4.6 Бременност и кърмене и 5.3 Предклинични данни за безопасност)

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

При пациентки, при които постменопаузалния статус е неясен, трябва да се изследват нивата на LH, FSH и/или на естрадиола преди началото на терапията, с цел точно изясняване на статуса.

Бъбречна недостатъчност

Терапия с Femara не е била проучвана при достатъчен брой пациентки с креатининов клирънс под 10 ml/min . При такива пациентки трябва внимателно да се прецени потенциалният рисък/полза, преди да се пристъпи към лечение с Femara.

Чернодробна недостатъчност

Femara е била проучвана при ограничен брой пациентки с карцином без метастази и различна степен на чернодробно увреждане: лека до умерено тежка и тежка чернодробна

недостатъчност. При доброволци мъже, без онкологично заболяване и тежко чернодробно заболяване (цироза, степен C по Child-Pugh), стойностите на системната експозиция и крайният полуживот са приблизително двойно по-високи в сравнение с тези при здрави доброволци.

Поради тази причина Femara трябва да се прилага с повищено внимание при такива пациентки и след обстойна преценка на потенциалното съотношение полза-рисък (вж. точка 5.2 Фармакокинетични свойства).

Кости

Femara е мощен естроген-понижаващ продукт. При адювантна и разширена (удължена) адювантна терапия средната продължителност на проследяване на пациентките от 30 до 49 месеца не е достатъчна да се оцени напълно риска от фрактури, свързан с продължителната употреба на Femara. Жените с анамнеза за остеопороза и / или фрактури, както и тези, които са с повишен рисък от развитие на остеопороза трябва да бъдат изследвани за костна плътност посредством костна денситометрия преди да бъдат включени на адювантна терапия и да бъдат проследявани за остеопороза по време на и след приключване на лечението с летрозол. Ако е необходимо, трябва да бъде започнато лечение или профилактика на остеопорозата и внимателно да бъде проследявана (вж. точка 4.8 Нежелани лекарствени реакции).

Тъй като таблетките съдържат лактоза, Femara не се препоръчва при пациенти с редки наследствени нарушения на галактозна непоносимост, тежка лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозна малабсорбция.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие



Клиничните проучвания на взаимодействията с cimetidine и warfarin показват, че едновременното приложение на Femara с тези лекарства не води до клинично значими лекарствени взаимодействия.

Също така, при преглед на проведените клинични проучвания не са установени доказателства за клинично значими взаимодействия при пациентки, приемащи други често предписвани лекарства.

Към момента няма клиничен опит от прилагането на Femara в комбинация с други противоракови агенти.

Летрозол инхибира *in vitro* цитохром P-450 изоензимите 2A6, а също и 2C19 в умерена степен. Все пак е необходимо повишено внимание при едновременното прилагане на лекарства, които имат малък терапевтичен индекс, и чиято диспозиция зависи главно от тези изоензими.

4.6 Бременност и кърмене

Жени преди менопауза или в детеродна възраст

Лекарят трябва да обсъди необходимостта от провеждане на тест за бременност и подходяща контрацепция при жени в детеродна възраст (т.е. жени преди менопауза или наскоро настъпила постменопауза), включително жени преди менопауза, докато техния постменопаузален статус не се установи напълно (вж. 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба и точка 5.3 Предклинични данни за безопасност).

Бременност

Femara е противопоказан за приложение при жени преди менопауза, по време на бременност и кърмене (вж. точка 4.3 Противопоказания и 5.3 Предклинични данни за безопасност).

Кърмене

Приложението на Femara по време на кърмене е противопоказано (вж. точка 4.3 Противопоказания).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Препоръчва се повишено внимание при шофиране и работа с машини, тъй като при прилагането на Femara се наблюдават отпадналост, световъртеж и понякога се докладва сънливост.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Femara обикновено се понася добре при всички проучвания като първа и втора линия на терапия на рак на гърдата в напреднал стадий, също както и при адjuvantна терапия на рак на гърдата в начален стадий. Приблизително при една трета от пациентките на Femara като терапия за метастазите, приблизително при 70-75% от пациентките на адjuvantна терапия (както в групата на Femara така и при тамоксилен) и приблизително при 40% от пациентките на разширена (удължена) адjuvantна терапия (както при Femara, така и в плацеbo групата) се появяват нежелани реакции. Най-общо, наблюдаваните нежелани реакции са главно леки или умерено тежки. Повечето нежелани реакции могат да бъдат обяснени с нормалните фармакологични следствия от изчерпването на естрогените. (напр. горещи вълни).

Най-често докладваните нежелани реакции в клиничните проучвания са горещи вълни, мускулна болка, гадене и умора. Повечето нежелани реакции може да се причислят към нормалните фармакологични последствия на липсата на естрогени (напр. горещите вълни, алопеция и вагинално кървене).

След стандартна адjuvantна терапия с тамоксилен, при средна продължителност на проследяване 28 месеца, са докладвани следните нежелани реакции, независимо от наличието



на причинно-следствена връзка, значително по-често при Femara, отколкото при плацебо – горещи вълни (50,7% спрямо 44,3%), артralгия/артрит (28,5% спрямо 23,2%) и миалгия (10,2% спрямо 7,0%). Повечето от тези нежелани реакции са наблюдавани през първата година на лечението. Беше установено незначимо повишение на честотата на остеопорозата и костните фрактури при пациентките получаващи Femara спрямо тези, които са получавали плацебо (7,5% спрямо 6,3% и 6,7% спрямо 5,9% съответно).

При разширена (удължена) адювантна терапия, проведена при средна продължителност 47 месеца за летрозол и 28 месеца за плацебо, са докладвани следните нежелани реакции, независимо от наличието на причинно-следствена връзка, значително по-често с Femara отколкото с плацебо – горещи вълни (60,3% спрямо 52,6%), артralгия/артрит (37,9% срещу 26,8%) и миалгия (15,8% срещу 8,9%). По-голямата част от тези нежелани реакции са наблюдавани през първата година на лечение. Подобни нежелани реакции са наблюдавани при пациенти от плацебо рамото, които са били превключени на Femara. Беше установена по-висока, честота на остеопорозата и костните фрактури при пациентките получаващи Femara спрямо тези, които са получавали плацебо (12,3% спрямо 7,4% и 10,9% спрямо 7,2% съответно). При пациентки, които са преминали на Femara, всеки път след преминаването е наблюдавана ново диагностицирана остеопороза при 3,6%, докато фрактури са били наблюдавани при 5,1% от пациентките.

При адювантна терапия в групите с Femara и тамоксифен са наблюдавани следните нежелани реакции, възникнали по всяко време след рандомизирането, независимо от наличието на причинно-следствена връзка: тромбоемолизъм (1,5% спрямо 3,2%, $p < 0,001$), ангина пекторис (0,8 % спрямо 0,8%), инфаркт на миокарда (0,7% спрямо 0.4%) и сърдечна недостатъчност (0,9 % спрямо 0,4 %, $P=0,006$)

Следните нежелани лекарствени реакции, изброени в Таблица 1, са съобщени при клинични проучвания и постмаркетинговия опит с Femata:

Таблица 1

Нежеланите реакции са класифицирани в зависимост от честотата, като се започва с най-честите, според следните критерии: много чести: $\geq 10\%$, чести: $\geq 1\%$ и $<10\%$, нечести $\geq 0.1\%$ и $<1\%$, редки $>0.01\%$ и $<0.1\%$, много редки $<0.01\%$, в това число изолирани случаи.

Инфекции и инфестации

Нечести

Инфекция на уринарния тракт

Неоплазми – доброкачествени, злокачествени и неопределени (включително кисти и полипи)

Нечести

Туморна болка (няма приложение при адювантна и разширена адювантна терапия)

Нарушения в кръвна и лимфната система

Нечести

Левкопения

Метаболитни нарушения и нарушения в храненето

Чести

Анорексия, повишен апетит,
хиперхолестеролемия

Общ едем

Нечести

Депресия

Психиатрични нарушения

Чести

Тревожност включително нервно напрежение
и раздразнителност

Нечести

Главоболие, замаяност

Нарушения на нервната система

Чести

Сънливост, безсъние, нарушения в паметта,

Нечести

нарушена чувствителност, включително



Нарушения в очите	парестезии и хипестезия, вкусови нарушения, мозъчно-съдов инцидент
Нечести	Катаракта, дразнене в очите, замъглено виждане
Сърдечно-съдови нарушения	Палпитации, тахикардия
Нечести	Тромбофлебит включително на повърхностно и дълбоко расположените венозни съдове, хипертония, исхемични сърдечно-съдови събития
Съдови нарушения	Пулмонарен емболизъм, артериална тромбоза, мозъчно-съдов инфаркт
Нечести	Диспнея, кашлица
Редки	
Нарушения на дихателната система и гръденния кош, медиастинални нарушения	
Нечести	
Стомашичревни нарушения	Гадене, повръщане, диспепсия, констipation, диария
Чести	Абдоминална болка, стоматит, сухота в устата
Нечести	
Хепатобилиарни нарушения	Повишение на чернодробните ензими
Нечести	Хепатит
С неизвестна честота	
Нарушения на кожата и подкожните тъкани	Увеличено потоотделение,
Много чести	Алопеция, обрив, вкл. еритематозен, макулопапуларен, псориазiformен и везикуларен
Чести	Пруритус, суха кожа, уртикария
Нечести	Анафилактична реакция, ангиоедем, токсична епидермална некролиза, erythema multiforme
С неизвестна честота	
Нарушения на мускулоскелетните и съединителните тъкани	
Много чести	Болки в ставите
Чести	Миалгия, костна болка, остеопороза, фрактури на костите
Нечести	Артрит
Нарушения на бъбреците и уринарния тракт	Често уриниране
Нечести	
Нарушения на половата система и млечните жлези	
Нечести	Вагинално кървене, вагинално/а течение/сухота, болки в гърдите
Общи нарушения и състояния в мястото на прилагане	
Много чести	Горещи вълни, отпадналост, вкл. астения
Чести	Физическо неразположение, периферен едем
Нечести	Пирексия, сухота на лигавиците, жажда
Други нарушения	Повишение на теглото
Чести	
Нечести	Загуба на тегло

4.9 Предозиране

Докладвани са изолирани случаи на предозиране с Femara.



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

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: ензимен инхибитор L02 BG04

Нестероиден инхибитор на ароматазата (инхибитор на биосинтезата на естроген); антинеопластичен агент.

Фармакодинамични ефекти

Елиминирането на естроген-медиирани стимулиращи ефекти е предпоставка за повлияването на тумора в случаите, когато растежа на туморна тъкан зависи от присъствието на естрогени и се използва ендокринно лечение. При жените след настъпването на менопаузата естрогени се произвеждат основно под действието на ензима ароматаза, който преобразува надбъбречните андрогени - предимно андростендион и тестостерон, в естрон и естрадиол. Следователно, потискане на биосинтезата на естроген в периферната тъкан и в самата ракова тъкан може да се постигне чрез специфично инхибиране на ензима ароматаза.

Летрозол е нестерилен ароматазен инхибитор. Инхибира ензима ароматаза чрез конкурентно свързване с хема на ароматазния cytochrome P450 изoenзим, което води до ограничаване биосинтезата на естроген във всички тъкани.

При здрави пациентки с настъпила менопауза, единични дози от 0,1; 0,5 и 2,5 mg летрозол понижават нивата на естрон и естрадиол в серума със съответно 75-78% и 78% спрямо изходните. Максималното понижение се постига в рамките на 48-78 часа.

При всички менопаузални пациентки с рак на гърдата в напреднал стадий, лекувани с дневни дози от 0,1 до 5 mg плазмените концентрации на естрадиол, естрон и естрон сулфат се понижават със 75 - 95% от изходните. При дози от 0,5 mg и по-високи, много от стойностите на естрон и естрон сулфат са под достъпните за наблюдение граници, което показва, че при такава дозировка се постига по-висока степен на потискане на естрогена. Потискането на естрогените се поддържа при всички пациентки по време на целия лечебен курс.

Инхибирането на ароматазата от летрозол е високо специфично. Не се наблюдава влошаване на стероидогенезата на надбъбречната жлеза. При пациентките с настъпила менопауза, лекувани с дневни дози летрозол от 0,1 до 5 mg не са установени клинично значими изменения в плазмените концентрации на кортизол, алдостерон, 11-дезоксикортизол, 17-хидроксипрогестерон и адренокортикотропния хормон или в активността на плазмения ренин. Тестът за стимулиране с аденокортикотропен хормон, проведен след 6 и 12 седмици лечение с дневни дози от 0,1; 0,25; 0,5; 1; 2,5 и 5 mg, не показва отслабване на продукцията на алдостерон или кортизол. Така че, не е необходимо допълване на лечението с глюкокортикоиди и минералокортикоиди.

Не са установени изменения в плазмените концентрации на андрогените (андростендион и тестостерон) при здравите пациентки с настъпила менопауза след приемане на единични дози от 0,1; 0,5 и 2,5 mg летрозол, както и в плазмените концентрации на андростендион при пациентките с настъпила менопауза след приемане на дневни дози от 0,1 до 5 mg, което показва, че блокирането на биосинтезата на естроген не води до акумулиране на андрогенни прекурсори. Плазмените нива на лутеинизиращия хормон (LH) и фоликулостимулиращия хормон (FSH) не се повлияват от летрозол при пациентките, същото се отнася и до функцията на щитовидната жлеза, отчетено чрез тестове за тиротропин (TSH), трийодотиронин (T₄) и тироксин (T₃).



Адювантна терапия

При едно мултицентрово, двойно сляпо, рандомизирано проучване над 8000 жени в менопауза с оперативно отстранен рецептор-позитивен ранен рак на гърдата са разпределени в следните групи:

Вариант 1:

- A. Тамоксифен за 5 години
- B. Femara за 5 години
- C. Тамоксифен за 2 години, последвани от Femara за 3 години
- D. Femara за 2 години последвани от тамоксифен за 3 години

Вариант 2:

- Тамоксифен за 5 години
- Femara за 5 години

Данните в таблица 2 отразяват резултатите от групите без смяна (групи А и В) едновременно с данните получени от групите със смяна, 30 дни след преминаването от едното към другото лекарство (групи С и D). Анализът на монотерапията спрямо последователната ендокринна терапия ще бъде проведен, когато се съберат необходимите събития.

Пациентите са наблюдавани средно 26 месеца, като при 76% от тях наблюдението е продължило повече от 2 години, а при 16% (1252 пациента) - за 5 или повече години.

Първичният критерий на проучването е свободна от заболяване преживяемост (disease-free survival – DFS), която се определя като периода от рандомизацията до най-ранното събитие на локално-регионален или отдалечен рецидив (метастази) на основното заболяване, развитие на инвазивен контраптерален рак на гърдата, развитие на втори основен тумор, който не е свързан с гърдите или смърт от всякакво естество. Femara понижава риска от рецидив с 19% в сравнение с тамоксифен ($HR\ 0,81; P=0,003$). 5 годишните DFS нива са 84,0% за Femara и 81,4% за тамоксифен. Повишение на DFS при употреба на Femara се наблюдава още след 12 месеца и се запазва и след 5 години. Също така, Femara значително понижава риска от рецидив в сравнение с тамоксифен, независимо дали предварително е давана адювантна химиотерапия ($HR\ 0,72; P=0,018$) или не ($HR\ 0,84; P=0,044$).

Във връзка с вторичния критерий – общая преживяемост, са били докладвани 358 смъртни случая (166 приемащи Femara и 192 приемащи тамоксифен). Няма значителна разлика между лечението, имайки предвид общата преживяемост ($HR\ 0,86; P=0,15$). Продължителната преживяемост, свободна от заболяване (отдалечени метастази), заместващ общото преживяване, като цяло се различава значително ($HR\ 0,73; P=0,001$) и в предварително оформените групи. Femara значително намалява риска от системни нарушения със 17% в сравнение с тамоксифен ($HR\ 0,83; P=0,02$).

Въпреки това, не са получени значителни различия в полза на летрозол по отношение на контраптералния карцином на млечната жлеза ($HR\ 0,61; P=0,09$). Експлоративен анализ на DFS според нодалния статус (ангажиране на регионални лимфни възли) показва, че летрозол притежава значителни предимства пред тамоксифен по отношение редуцирането на риска от рецидив при пациентки с ангажиране на лимфните възли ($HR\ 0,71; 95\% CI\ 0,59; 0,85; P=0,0002$), като същевременно не бяха установени очевидни разлики при пациентите без ангажиране на лимфни възли ($HR\ 0,98; 95\% CI\ 0,77, 1,25; P=0,89$). Тази намалена полза при пациентките без ангажиране на лимфните възли, е потвърдена с експлоративен интеракционен анализ ($p=0,33$).

При пациентките приемащи Femara, в сравнение с тези приемащи тамоксифен, се наблюдават по-малко вторични злокачествени образувания (1,9% спрямо 2,4%). Подобно на това, честотата на



поява на ендометриален рак се понижава след прием на Femara в сравнение с tamoxifen (0,2% спрямо 0,4%).

Обобщени резултати ще намерите в таблици 2 и 3. Анализите, обобщени в таблица 4 пропускат 2 рамене от рандомизирания вариант 1, т.е. вземат предвид само резултатите от монотерапията.

Таблица 2 Свободна от заболяване и обща преживяемост (ITT популация)

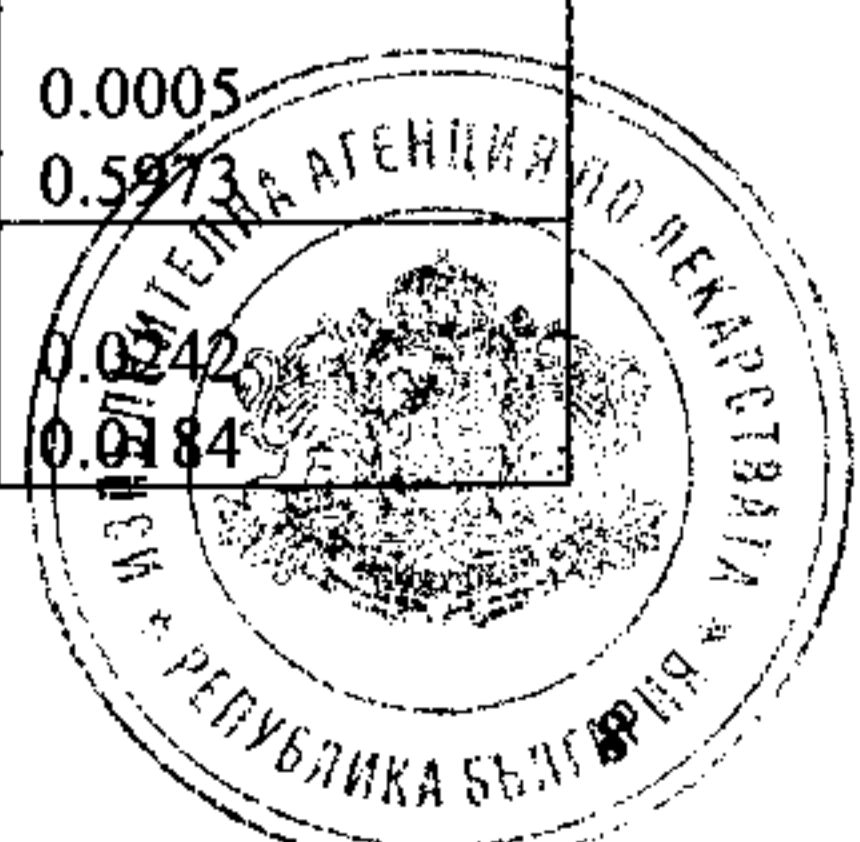
	Femara N=4003	Tamoxifen N=4007	Hazard Ratio (95 % CI)	P- Стойност ¹
Свободна от заболяване преживяемост (първичен критерий) събития (дефиниция по протокол, общо)	351	428	0,81 (0.70,0.93)	0.0030
Продължителна преживяемост свободна от заболяване (вторичен критерий)	184	249	0.73 (0.60, 0.88)	0.0012
Обща преживяемост (вторичен критерий) - брой смъртни случаи (общо)	166	192	0.86 (0.70, 1.06)	0.1546
Обща преживяемост свободна от заболяване (вторичен критерий)	323	383	0.83 (0.72, 0,97)	0.0172
Контралатерален рак на гърдата (инвазивен) (вторичен критерий)	19	31	0.61 (0.35, 1.08)	0.0910

CI = доверителен интервал

¹ “Logrank” тест, разпределение по начин на рандомизация и употребата на основна адювантна терапия

**Таблица 3 Свободна от заболяване и обща преживяемост според засягане на лимфните
възли и основна адювантна химиотерапия (ITT популация)**

	Hazard Ratio 95 % CI за hazard ratio	P- Стойност ¹
Свободна от заболяване преживяемост		
Засягане на лимфните възли		
- Да	0.71 (0.59, 0.85)	0.0002
- Не	0.98 (0.77, 1.25)	0.8875
Предшестваща адювантна химиотерапия		
- Да	0.72 (0.55, 0.95)	0.0178
- Не	0.84 (0.71, 1.00)	0.0435
Обща преживяемост		
Засягане на лимфните възли		
- Да	0.81 (0.63, 1.05)	0.1127
- Не	0.88 (0.59, 1.30)	0.5070
Предшестваща адювантна химиотерапия		
- Да	0.76 (0.51, 1.14)	0.1848
- Не	0.90 (0.71, 1.15)	0.3951
Продължителна преживяемост свободна от заболяване		
Засягане на лимфните възли		
- Да	0.67 (0.54, 0.84)	0.0005
- Не	0.90 (0.60, 1.34)	0.5973
Предшестваща адювантна химиотерапия		
- Да	0.69 (0.50, 0.95)	0.0242
- Не	0.75 (0.60, 0.95)	0.0184



CI = доверителен интервал

¹ модел на Сох за нивата на значимост

Таблица 4 Първоначален основен анализ: критерии за ефикасност, според рандомизираните варианти на двете групи с монотерапия (ITT популация)

Цел	Вариант	Статистика	Летрозол	Тамоксифен
Свободна от болестни прояви преживяемост (DFS)	1	Събития/брой	100 / 1546	137 / 1548
	2	HR (95% CI), P Събития /брой	0.73 (0.56, 0.94), 0.0159 177 / 917	202 / 911
		HR (95% CI) P	0.85 (0.69, 1.04), 0.1128	
	Общо	Събития/ брой HR (95% CI) P	277 / 2463 0.80 (0.68, 0.94), 0.0061	339 / 2459
DFS (изключвайки вторични неоплазии)	1	Събития /брой	80 / 1546	110 / 1548
	2	HR (95% CI) P Събития /брой	0.73 (0.54, 0.97), 0.0285 159 / 917	187 / 911
		HR (95% CI) P	0.82 (0.67, 1.02), 0.0753	
	Общо	Събития / брой HR (95% CI) P	239 / 2463 0.79 (0.66, 0.93), 0.0063	297 / 2459
Далечна DFS	1	Събития /брой HR (95% CI) P	57 / 1546 0.79 (0.56, 1.12), 0.1913	72 / 1548
	2	Събития /брой HR (95% CI) P	98 / 917 0.77 (0.59, 1.00), 0.0532	124 / 911
	общо	Събития /брой HR (95% CI) P	155 / 2463 0.78 (0.63, 0.96), 0.0195	196 / 2459
Обща преживяемост	1	Събития /брой HR (95% CI) P	41 / 1546 0.86 (0.56, 1.30), 0.4617	48 / 1548
	2	Събития /брой HR (95% CI) P	98 / 917 0.84 (0.64, 1.10), 0.1907	116 / 911
	Общо	Събития /брой HR (95% CI) P	139 / 2463 0.84 (0.67, 1.06), 0.1340	164 / 2459

Посочената P-стойност се базира на logrank test, стратифициран за адювантна химиотерапия при всяка възможност за рандомизиране, както и за всяка възможност за рандомизиране и адювантна терапия за общ анализ.

Средната продължителност на лечението (в групата, проследявана за безопасност) беше 25 месеца, 73% от пациентките бяха лекувани повече от 2 години, а 22% - за повече от 4 години. И при двете групи (с летрозол и тамоксифен) средната продължителност на проследяване е 30 месеца.

Нежелани реакции, за които се подозира че са свързани с приложението на проучвания лекарствен продукт бяха в следния порядък: при 78 % от пациентките, лекувани с летрозол, срещу 73 % от пациентките, лекувани с тамоксифен. Най-често съобщавани нежелани реакции от приложението на Femara бяха горещи вълни, нощно изпотяване, артralгия, увеличаване на теглото и гадене. От тях, със значително по-голяма честота при лечение с Femara бяха само ставните болки (20 % спрямо 13 % с тамоксифен). Лечението с Femara е свързано със значително по-висок риск от развитие на остеопороза (2,2% спрямо 1,2% тамоксифен). Общо, независимо от причинно-следствена връзка и при двете терапевтични рамена бяха докладвани сърдечно съдови /мозъчно-съдови нежелани реакции, с приблизително еднаква честота, но всяко време след рандомизацията (10,8% за летрозол спрямо 12,2% за tamoxifen). От тях, тромбоемболичните инциденти бяха значително по-рядко при Femara (1,5%), отколкото при тамоксифен (3,2%) ($P<0,001$), докато сърдечната недостатъчност е със значително по-голяма честота сред пациентките, лекувани с Femara (0,9%) отколкото тези, лекувани с tamoxifen.



(0,4%) ($P=0,006$). Сред болните с нормални изходни стойности на серумния холестерол е наблюдавано 1,5-кратно нарастване на холестерола при 5,4% от тези, които са третирани с Femara, в сравнение с 1,1% за тамоксилен.

Разширена (удължена) адювантна терапия

В хода на мултицентрово, двойно-сляпо, рандомизирано, плацебо-контролирано проучване, над 5100 жени в менопаузата с рецептор-положителен или неустановен първичен рак на гърдата, които са били без прояви на заболяване след завършване на адювантната терапия с тамоксилен (4,5 до 6 години), са рандомизирани на Femara или плацебо.

Първоначалният анализ, проведен след среден период на проследяване от около 28 месеца (25 % от пациентките са били проследени в продължение на поне 38 месеца) показва, че Femara понижава риска от рецидивиране с до 42% в сравнение с плацебо (HR 0,58; $P=0,00003$). Статистически значимите ползи при свободната от заболяване преживяемост в полза на летрозол се наблюдават независимо от засягането на лимфните възли – без засягане на лимфните възли, HR 0,48, $P=0,002$; със засягане на лимфните възли, HR 0,61, $P=0,002$.

За вторичния критерий общая преживяемост (OS) са докладвани общо 113 смъртни случая (51 при Femara, 62 при плацебо). Като цяло, липсва статистически значима разлика между двете терапии по отношение на общата преживяемост (HR 0,82, $P=0,29$). Впоследствие, проучването продължава като разслепено и пациентите от плацебо групата при желание могат да преминат на Femara. След разслепяване на проучването, над 60% от пациентите на плацебо са избрали да преминат на Femara (т.е. късно разширена адювантна популация). След разслепяване на проучването, на пациентките които са преминали от плацебо на Femara не е провеждана адювантна терапия с тамоксилен средно за 31 месеца (диапазон от 14 до 79 месеца).

Проведени са осъвременени анализи при средна продължителност на проследяване до 49 месеца. При Femara рамото най-малко 30% от пациентите са завършили 5 години и 59% са завършили най-малко 4 години от проследяването. В актуализираните анализи на DFS, Femara значително намалява риска от вторичен рак на гърдата, в сравнение с плацебо (съотношение на риска 0,68; 95% CI 0,55, 0,83; $P=0,0001$). Femara също значително намалява вероятността от нов инвазивен контраплатерален рак до 41% в сравнение с плацебо (0,59; 95% CI 0,36, 0,96; $P=0,03$). Не е имало значителна разлика в свободната от заболяване преживяемост или общата преживяемост.

Актуализираните резултати (средна продължителност на проследяване до 40 месеца) от проучването на костната минерална плътност (включени 226 пациентки) показваха, че на 2-та година, в сравнение с изходните стойности, пациентките получавали летрозол са в по-голяма степен подложени на риск от намаляване на костната минерална плътност в бедрената кост (средно намаляване 3,8 %, в сравнение с 2,0% при групата с плацебо ($P=0,012$, коригирана за употребата на бифосфонати, $P=0,018$). Пациентките, получаващи летрозол бяха свързани с по-изразено намаляване на костната плътност в лумбалната област на гръбначния стълб, въпреки че не бяха установени съществени различия по всяко време.

По време на проучването беше задължително едновременно приложение на калций и витамин D.

Осъвременените резултати (при средна продължителност на проследяване приблизително 50 месеца) от проучване на липидния профил (включени 347 пациентки) не показват значителни различия между Femara и плацебо по отношение на общия холестерол, и липидните фракции по всяко време.

В актуализирания анализ на основното проучване 11,1% от пациентките на Femara съобщават за сърдечно-съдови нежелани реакции, спрямо 8,6% за групата на плацебо. Тази събития



включват инфаркт на миокарда (Femara 1,3%, плацебо 0,9%), ангина налагаща хирургично лечение (Femara 1,0%, плацебо 0,8%), новопоявила се или влошаваща се ангина пекторис (Femara 1,7% спрямо плацебо 1,2%), тромбоемболизъм (Femara 1,0%, плацебо 0,6%) и мозъчно-съдови инциденти (Femara 1,7% спрямо плацебо 1,3%).

Не бяха наблюдавани значителни различия в общото физическо и интелектуално състояние, което подсказва, че като цяло летрозол не влошава качеството на живот, при сравнение с плацебо. Терапевтични различия в полза на плацебо бяха установени при оценка на пациенти със специфични физически проблеми, различни болки, жизненост, сексуални и вазомоторни проблеми. Макар че са статистически значими, счита се че тези разлики нямат клинично приложение.

Терапия на първа линия

За да се сравнят Femara 2,5 mg с тамоксифен 20 mg, като първа линия терапия при жени в менопауза и напреднал карцином на млечната жлеза беше проведено контролирано двойно-сляпо клинично проучване. При всички 907 включени в проучването жени, летрозол превъзхождаше тамоксифен по отношение на времето до прогресия на заболяването (първичен критерий) и общия обективен отговор, времето до терапевтичен неуспех и клиничните ползи. Резултатите са обобщени в таблица 5.

Таблица 5

Резултати при междуенно проследяване 32 месеца

Вариабилна	Статистика	Femara n=453	Tamoxifen n=454
Време до прогресия	Средно (95% CI for median) Hazard ratio (HR) (95% CI for HR) <i>P</i>	9.4 месеца (8.9, 11.6 месеца) 0.78 (0.62, 0.83) <0.0001	6.0 месеца (5.4, 6.3 месеца)
Честота на обективен отговор	CR+PR (95% CI for rate) Odds ratio (95% CI for odds ratio) <i>P</i>	145 (32%) (28, 36%) 1.78 (1.32, 2.40) 0.0002	95 (21%) (17, 25%)
Обобщени клинични ползи	CR+PR+NC \geq 24 седмици Odds ratio (95% CI for odds ratio) <i>P</i>	226 (50%) 1.62 (1.24, 2.11) 0.0004	173 (38%)
Време до терапевтичен неуспех	Средно (95% for median) Hazard ratio (95% CI for HR) <i>P</i>	9.1 месеца (8.6, 9.7 месеца) 0.73 (0.64, 0.84) <0.0001	5.7 месеца (3.7, 6.1 месеца)

Времето до прогресия на заболяването и степента на клиничен отговор бяха значително подобри за летрозол в сравнение с групата с тамоксифен както при пациентки с неясен рецепторен статус, така и при такива, позитивни за хормонални рецептори. Подобно на това, времето до прогресия на заболяването беше значително по-дълго и степента на клиничен отговор – значително по-висока за летрозол без значение дали е била прилагана адjuvantна антиестрогенна терапия или не. Времето до прогресия на заболяването беше значително по-дълго за летрозол без значение от локализацията на тумора. Средното време до прогресията също е два пъти по-дълго за Femara, прилагана на пациентки с меко-тъканна локализация на първичното огнище (средно 12,1 месеца за Femara, 6,4 месеца за тамоксифен) и при пациентки с висцерални метастази (средно 8,3 месеца за Femara, 4,6 месеца за тамоксифен).



клиничен отговор също беше по-висока при пациентки с мекотъканна локализация на тумора, лекувани с Femara (50% спрямо 34% за тамоксилен), както и за пациентки с висцерални метастази (28% Femara спрямо 17% тамоксилен).

Дизайнът на проучването позволи преминаване на пациентките на друга терапия при прогресия на заболяването, или прекратяване на участие в проучването. Приблизително 50% от пациентките преминаха на срещуположното рамо терапия и преминаването беше напълно завършено за 36 месеца. Средното време до преминаване на друга терапия беше 17 месеца (от Femara на тамоксилен) и 13 месеца (от тамоксилен на Femara).

Приложението на Femara като първа линия терапия за карцином на млечната жлеза в напреднал стадий доведе до средна обща преживяемост 34 месеца, при 30 месеца за тамоксилен (Logrank тест $P=0.53$, несигнificantno). По-добра преживяемост беше свързана с Femara поне до 24 месец. Честотата на преживяване 24 месеца беше 64% за групата на лечение с Femara спрямо 58% за групата на лечение с тамоксилен. Липсата на предимства по отношение на общата преживяемост за Femara би могла да бъде обяснена с дизайна на проучването.

Общата продължителност на ендокринната терапия ("време до химиотерапията") беше значително по-голяма за Femara (средно 16.3 месеца, 95% CI 15 до 18 месеца), в сравнение с тамоксилен (средно 9.3 месеца, 95% CI 8 до 12 месеца) (logrank $P=0.0047$).

Лечение на втори избор

Проведени са две контролирани проучвания, сравняващи две дози летрозол (Femara 0,5 mg и 2,5 mg) с мегестрол ацетат и с аминоглутетимид, съответно при жени в менопаузата с напреднал рак на гърдата, лекувани преди това с антиестрогени. Времето до прогресия на заболяването не беше съществено различно между летрозол 2,5 mg и мегестрол ацетат ($P = 0,07$). Статистически значими различия се наблюдават в полза на Femara 2,5 mg в сравнение с мегестрол ацетат в степента на общия туморен отговор (24% спрямо 16%, $P=0,04$) и във времето до настъпване на неефективност на терапията ($P=0,04$). Общата преживяемост не се различава значително в двете рамена ($P=0,2$).

Във второто проучване степента на отговор показва статистически незначима разлика между летрозол 2,5 mg и аминоглутетимид ($P=0,06$). Femara 2,5 mg превъзхожда статистически аминоглутетимид относно времето до прогресия ($P=0,008$), времето за достигане на неефективност на лечението ($P=0,003$) и общата степен на преживяемост ($P=0,002$).

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Летрозол се абсорбира бързо и изцяло в stomashno-chrevния тракт (средна абсолютна бионаличност 99,9%). Присъствието на храна леко понижава степента на абсорбция (средно $t_{max} = 1$ час на гладно спрямо 2 часа след хранене; средно $C_{max} = 129 \pm 20,3$ nmol/l на гладно спрямо $98,7 \pm 18,6$ nmol/l след хранене), но степента на абсорбция (площта под кривата AUC) остава непроменена. Незначителното отражение върху степента на резорбция се счита за клинично незначимо и следователно летрозол може да се приема независимо от времето на хранене.

Разпределение

Свързването на летрозол с плазмените протеини е приблизително 60%, предимно с албумин (55%). Концентрацията на летрозол в еритроцитите е около 80% от тази в плазмата. След прилагането на маркиран 2,5 mg ^{14}C летрозол, приблизително 82% от радиоактивността в плазмата се дължи на непроменено вещество. Следователно, ефективната концентрация на



метаболитите е ниска. Летрозол се разпределя в тъканите бързо и екстензивно. Привидният обем на разпределение в steady state е около $1,87 \pm 0,47 \text{ l/kg}$.

Метаболизъм и елиминиране

Основният път на елиминиране на летрозол е метаболитния клирънс до фармакологично неактивен карбинолов метаболит ($\text{CL}_{\text{m}} = 2,1 \text{ l/h}$), но то е относително бавно в сравнение с кръвния поток през черния дроб (около 90 l/h). Установено е, че изoenзимите 3A4 и 2A6 на cytochrome P450 могат да превръщат летрозол в неговия метаболит. Формирането на несъществени неидентифицирани метаболити и директното ескретиране през бъбреците и в изпражненията играе несъществена роля в общото елиминиране на летрозол. В рамките на две седмици след приложението при здрави менопаузални доброволки на $2,5 \text{ mg}$ летрозол, маркиран с ^{14}C , $88,2 \pm 7,6\%$ от радиоактивността е установена в урината и $3,8 \pm 0,9\%$ в изпражненията. Най-малко 75% от радиоактивността, установена в урината за период до 216 часа ($84,7 \pm 7,8\%$ от дозата), се приписва на глюкуроновото производно на карбиноловия метаболит, около 9% - на два неидентифицирани метаболита и 6% - на непроменения летрозол.

Привидният краен полуживот в плазмата е около 2 дни. След прилагане на $2,5 \text{ mg}$ дневна доза, steady-state нивата се достигат след 2 до 6 седмици. Плазмените концентрации steady-state са приблизително 7 пъти по-високи от концентрациите, измерени след приемане на единична доза от $2,5 \text{ mg}$, но са само 1,5 до 2 пъти по-високи от steady-state стойностите, предсказани от концентрациите, измерени след единична доза, което показва слаба нелинейност във фармакокинетиката на летрозол при прилагане на дневна доза от $2,5 \text{ mg}$. Тъй като steady-state нивата се запазват във времето, може да се заключи, че няма продължително натрупване на летрозол.

Възрастта не оказва влияние върху фармакокинетиката на летрозол.

Специални категории пациентки

В едно проучване, включващо 19 доброволци с различна степен на бъбренчата функция (24-часов клирънс на креатинина 9 до 116 mL/min) не е установлен ефект върху фармакокинетиката на летрозол след прилагане на единична доза от $2,5 \text{ mg}$. В друго подобно изпитване при лица с различна степен на чернодробната функция (степен B по Child-Pugh) средните стойности на AUC при доброволците с умерено тежка чернодробна недостатъчност са с 37% по-високи, но все пак в границите на нормалните стойности, наблюдавани при лицата без чернодробна недостатъчност. В проучване, сравняващо фармакокинетиката на летрозол след прием на еднократна доза при 8 пациенти мъже с чернодробна цироза и тежка чернодробна недостатъчност (степен C по Child-Pugh) спрямо здрави доброволци ($n=8$), AUC и $t_{1/2}$ нарастват съответно с 95 и 187%. Поради тази причина Femara трябва да се прилага с повишено внимание и след преценка на съотношението между потенциалните ползи и рискове за всеки подобен пациент.

5.3 Предклинични данни за безопасност

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

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

При проучвания за токсичност при пълхове и кучета с повтарящи се дози с продължителност до 12 месеца, основните наблюдавани прояви могат да се припишат на фармакологичното действие на лекарственото вещество. Дозировката, при която няма нежелани реакции при двата вида, е $0,3 \text{ mg/kg}$.



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

При едно 104-седмично проучване за карциногенност при плъхове не са установени свързани с лечението тумори при мъжките плъхове. При женските плъхове беше установена понижена честота на доброкачествените и злокачествени гръден тумори при всички дозировки на летрозол.

Перорален прием на летрозол при бременни плъхове води до леко повишение на появата на малформации у плода при тези животни. Все пак не е възможно да се прецени дали това е индиректно следствие от фармакологичните свойства (инхибиране на синтезата на естрогени), или директен резултат от ефекта на летрозол (вж. препоръките в точки 4.3 Противопоказания и 4.6 Бременност и кърмене).

Предклинични наблюдения са били направени на тези ефекти с известното фармакологично действие, което е единственото съображение за безопасност при хора, изведено от проучванията при животни.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Състав на таблетката: колоиден безводен силициев диоксид, микрокристална целулоза, лактозенmonoхидрат, магнезиев стеарат, царевично нишесте и натриев нишестен гликолат. Обвивка: хипромелоза, макрогол 8000, талк, титанов диоксид (E 171), жълт железен оксид (E 172)

6.2 Несъвместимости

Не са известни.

6.3 Срок на годност

5 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 30°C, в оригинална опаковка, за да бъде защитено от влага.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

6.5 Данни за опаковката

Блистери от PVC/PE/PVDC.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални препоръки за употреба.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Novartis Pharma GmbH,
Roonstrasse 25, 90429 Nuernberg, Германия

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20020268



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

21.03.2002 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Декември 2008

