

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ELOXATIN 50 mg powder for solution for infusion
ЕЛОКСАТИН 50 mg прах за инфузионен разтвор

ELOXATIN 100 mg powder for solution for infusion
ЕЛОКСАТИН 100 mg прах за инфузионен разтвор

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки флакон съдържа:

Оксалиплатин (Oxaliplatin) 50 mg
За 1 ml от приготвения разтвор – 5 mg/ml
и
Оксалиплатин (Oxaliplatin) 100 mg
За 1 ml от приготвения разтвор – 5 mg/ml
За помощните вещества виж т.6.1

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за инфузионен разтвор
Бял или почти бял лиофилизиран прах

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Елоксатин в комбинация с 5-флуорурацил (5-FU) и фолинова киселина (FA) се използва при:
- адювантно лечение на карцином на дебелото черво, стадий III (Duke стадий C), след пълно отстраняване на първичния тумор;
- лечение на метастатичен колоректален карцином.

4.2. Дозировка и начин на приложение

САМО ЗА ВЪЗРАСТНИ

Препоръчителна доза

Препоръчителната доза за Елоксатин при адювантно лечение е 85 mg/m^2 интравенозно на всеки две седмици за 12 цикъла (6 месеца).

Препоръчителната доза на Елоксатин при лечение на метастатичен колоректален карцином е 85 mg/m^2 интравенозно на всеки две седмици.

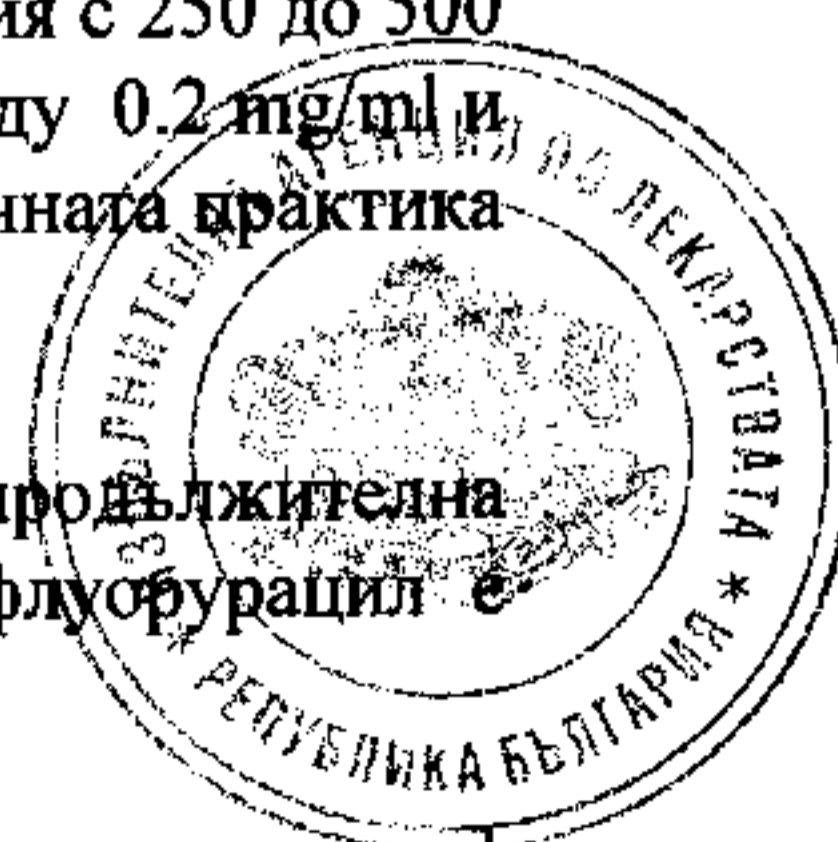
Дозировката трябва да бъде определена в зависимост от поносимостта.
(виж 4.4. "Предупреждения и специални предпазни мерки при употреба").

Елоксатин трябва да се въвежда винаги преди флуоропириимидините (5-FU).

Оксалиплатин се въвежда в продължение на 2 до 6 часа в интравенозна инфузия с 250 до 500 ml 5% разтвор на глюкоза декстроза, така че да се достигне концентрация между 0.2 mg/ml и 0.70 mg/ml ; 0.70 mg/ml е най-високата концентрация на оксалиплатин в клиничната практика за оксалиплатин в доза от 85 mg/m^2 .

Оксалиплатин се прилага основно в комбинация със схеми на лечение като продължителна инфузия с 5-флуорурацил. При схемата на лечение през две седмици 5-флуорурацил е прилаган като болус и продължителна инфузия.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към РУ/1-10176-10177/22.12.04	Ч2 5.10.09
6166-6167/12.11.09	



Специални популации

Пациенти с нарушена бъбречна функция:

Елоксатин не е бил проучен при пациенти с тежко бъбречно увреждане (виж 4.3. "Противопоказания").

При пациенти с умерено нарушена бъбречна функция, лечението започва с препоръчаната доза (виж 4.4. "Предупреждения и специални предпазни мерки при употреба"). Не е необходима промяна в дозировката при пациенти с леко изразена бъбречна дисфункция.

Пациенти с чернодробно нарушение:

При фаза I проучване, включваща пациенти с различна степен на чернодробно нарушение, честотата и тежестта на чернодробните нарушения вероятно са свързани с развитието на заболяването и нарушени чернодробни функции като основни параметри. Не е необходимо коригиране на дозовия режим при пациенти с абнормни чернодробни функционални тестове установени при клиничното проследяване.

Пациенти в напреднала възраст:

Не е наблюдавано повишаване на острата токсичност на Елоксатин при използването му като монотерапия или в комбинация с 5-флуорурацил при пациенти на възраст над 65г. Следователно не е необходимо специално адаптиране на дозата при пациенти в напреднала възраст.

Педиатрични пациенти

Няма показания за употреба на оксалиплатин при деца. Ефективността на оксалиплатин като монотерапия при педиатрични пациенти със солидни тумори не е била установена.

Начин на приложение

Елоксатин се въвежда чрез интравенозна инфузия.

Приложението на Елоксатин не изисква хиперхидратация.

Елоксатин се разрежда с 250 до 500 ml 5% разтвор на глюкоза, така че да се достигне концентрация не по-ниска от 0.2 mg/ml и трябва да се въвежда инфузионно в периферен или централен венозен път. Елоксатин инфузията винаги трябва да се въвежда преди тази на 5-FU.

При попадане извън съда, прилагането се прекъсва веднага.

Инструкции за употреба

Елоксатин трябва да се разтвори и разреди преди употреба. Трябва да се използват само 5% глюкоза (50 mg/ml) за разтваряне и последващо разреждане на лиофилизирания прах (виж 6.6. Инструкции за употреба/приложение)

4.3 Противопоказания

Елоксатин е противопоказан при пациенти, които:

- са с данни за свръхчувствителност към оксалиплатин и към помощните вещества,
- кърмят,
- имат супресия на костния мозък преди започване на първия курс, при неутрофилите $< 2.10^9/l$ и / или тромбоцитите $< 100.10^9/l$,
- имат периферна сензорна невропатия с функционално увреждане преди първия курс на лечение,
- имат тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс $< 30 \text{ ml/min}$)



4.4. Предупреждения и специални предпазни мерки при употреба

Оксалиплатин трябва да се използва само в специализирани отделения по онкология и трябва да се прилага под наблюдението на опитен клиницист-онколог.

Поради ограничената информация за безопасността му при пациенти с умерено нарушена бъбречна функция, би следвало да се прилага след внимателна оценка на съотношението полза/рисък за пациента. В тези случаи стриктно се следи бъбречната функция и дозата се адаптира според токсичността.

Пациентите с данни за алергични реакции към други съединения на платината, трябва да бъдат поставени под непрекъснат клиничен контрол. В случай на анафилактични реакции към Елоксатин, инфузията трябва веднага да се преустанови и да се започне подходящо симптоматично лечение. Възобновяване на въвеждането на Елоксатин е противопоказано.

В случай на екстравазално попадане на лекарствения продукт, инфузията трябва незабавно да се преустанови и да се предприеме обичайно локално симптоматично лечение.

Необходим е строг контрол относно появата на симптоми на неврологична токсичност на Елоксатин, особено, при едновременно приложение с други лекарствени продукти със специфична невротоксичност. Неврологичен преглед трябва да се проведе преди започването на всяко въвеждане, а след това да се прави периодично.

При пациенти, при които се наблюдава остра ларинго-фарингеална дизестезия (вж 4.8) по време на или няколко часа след 2-часовата инфузия, следващата инфузия на оксалиплатина трябва да се проведе с продължителност повече от 6 часа.

Ако възникнат неврологични симптоми (парестезии, дизестезии), последващото коригиране на дозите на Елоксатин зависят от двата фактора: продължителност и тежест на неврологичните симптоми:

- в случай, че симптомите продължават повече от седем дни и са придружени от болка, следващата доза оксалиплатин се понижава от 85 на 65 mg/m^2 (метастатично лечение) или на 75 mg/m^2 (адювантно лечение),
- в случай, че парестезиите, които не са съпроводени от функционални нарушения персистират до следващия цикъл, следващата доза оксалиплатин трябва да се намали от 85 на 65 mg/m^2 (метастатично лечение) или на 75 mg/m^2 (адювантно лечение),
 - в случай, че парестезиите са съпроводени от функционални нарушения и персистират до следващия цикъл, приложението на Елоксатин трябва да бъде преустановено,
 - при отзивуване на тези симптоми след спиране на лечението с Елоксатин, може отново да се пристъпи към възобновяване на терапията.

Пациентите трябва да бъдат информирани, че след прекъсване на лечението, е възможно персистирането на симптоми за периферни сензорни невропатии. Локализирана, умерена парестезия или парестезия, придружена от функционални нарушения могат да персистират за повече от 3 години след прекъсване на адювантното лечение.

Стомашно-чревната токсичност, която се проявява с гадене и повръщане, се овладява профилактично и/или терапевтично с анти-еметична терапия (вж 4.8. "Нежелани реакции").

Дехидратация, паралитичен илеус, интестинална оклузия, хипокалиемия, метаболитна ацидоза и бъбречно нарушение могат да бъдат провокирани от тежка диария и/или повръщане, особено при комбинацията на Елоксатин с 5-FU.



В случай на отчитане на хематологична токсичност (неутрофили $<1,5 \times 10^9/l$ или тромбоцити $<50 \times 10^9/l$), провеждането на следващия курс на терапия трябва да се отложи до възстановяване на приемливи стойности на показателите. Трябва да се проведат пълни хематологични изследвания с диференциално броене преди началото на лечението и съответно преди всеки следващ курс.

Пациентите трябва своевременно да бъдат информирани за риска от появата диария, повръщане, мукозит/стоматит и неутропения след прилагането на Елоксатин /5-FU, за да може лекуващия лекар веднага да започне подходящо лечение за отстраняването на тези състояния.

При появата на мукозит/стоматит с или без неутропения, последващото лечение с оксалиплатин се отлага до възстановяването от мукозит/стоматит до степен 1 или по-малко и/или броят на неутрофилите е $\geq 1.5 \times 10^9/l$.

Когато Елоксатин се комбинира с 5-флуороурацил (с или без фолинова киселина), се прилага обичайното коригиране на дозата поради токсичността на 5-флуороурацил.

В случай на диария 4степен, неутропения (неутрофили $<1 \times 10^9/l$) или 3-4 степен тромбоцитопения (тромбоцити $<50 \times 10^9/l$), дозата на лечение трябва да се намали от 85 на 65 mg/m^2 (метастатично лечение) или на 75 mg/m^2 (адювантно лечение), като допълнително се коригира и дозата на 5-флуороурацил.

В случай на неясни респираторни симптоми, като непродуктивна кашлица, диспнея, крепитиращи хрипове, или забележими на рентген пулмонарни инфильтрации, прилагането на Елоксатин трябва да се прекъсне, докато проведените изследвания отхвърлят наличие на интерстициално белодробно заболяване в направените след това пулмонални инфильтрации (виж .4.8)

В случай на отклонения от нормата на резултатите от чернодробните тестове или портална хипертония, което не е в резултат на чернодробните метастази, в много редки случаи би могло да се приеме, като нарушение на чернодробната функция, вследствие на включването на това лекарство.

За употреба от бременни жени, виж точка 4.6

Генотоксични ефекти са наблюдавани при оксалиплатин по време на клинични проучвания. Следователно пациентите от мъжки род трябва да бъдат информирани, че в рамките на 6 месеца след лечението не трябва да стават родител, и да потърсят съвет за консервиране на сперма преди започване на лечението.

По време на лечението жените не трябва да забременяват и затова трябва използват ефективни контрацептивни мерки (виж т.4.6).

4.5. Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие.

При пациенти, които са получили еднократна доза 85 mg/m^2 Елоксатин, непосредствено преди прилагането на 5-флуороурацил не се установява промяна в концентрацията на 5-флуороурацил.

При проучвания ин витро, не е установено съществено изместване на Елоксатин от местата на свързване с плазмените протеини от страна на следните лекарствени продукти – еритромицин, салицилати, гранисетрон, паклитаксел и натриев валпроат.

4.6. Бременност и кърмене



До момента няма данни относно безопасната употреба на оксалиплатин при бременни жени. Въз основа на предклинични проучвания се счита, че Елоксатин вероятно има летален и/или тератогенен ефект върху плода в препоръчаните терапевтични дози и следователно е противопоказан по време на бременност. Приложението на лекарствения продукт е възможно само ако пациентът е напълно информиран за съществуващите рискове относно бременността и предварително е дал своето съгласие.

Подходящи контрацептивни мерки трябва да се вземат по време и след спиране на терапията в период от 4 месеца при жените и 6 месеца при мъжете.

Няма проучвания относно екскрецията на лекарствения продукт в кърмата.

Кърменето е противопоказано по време на лечение с Елоксатин.

Оксалиплатин може да има антифертилен ефект (виж 4.4).

4.7. Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Няма проучвания относно ефекта върху способността за шофиране и работа с машини. Въпреки това, лечението с оксалиплатин може да доведе до увеличен риск от замаяност, гадене и повръщане, и други неврологични симптоми, които въздействат върху походката и равновесието и да повлияят леко или в умерена степен върху способността за шофиране и работа с машини.

Нарушения в зрението, в частност временна загуба на зрението (обратимо след приключване на терапията), може да повлияя върху способността за шофиране и работа с машини. Следователно пациентите трябва да бъдат предупредени за потенциалния ефект на тези събития върху способността за шофиране и работа с машини.

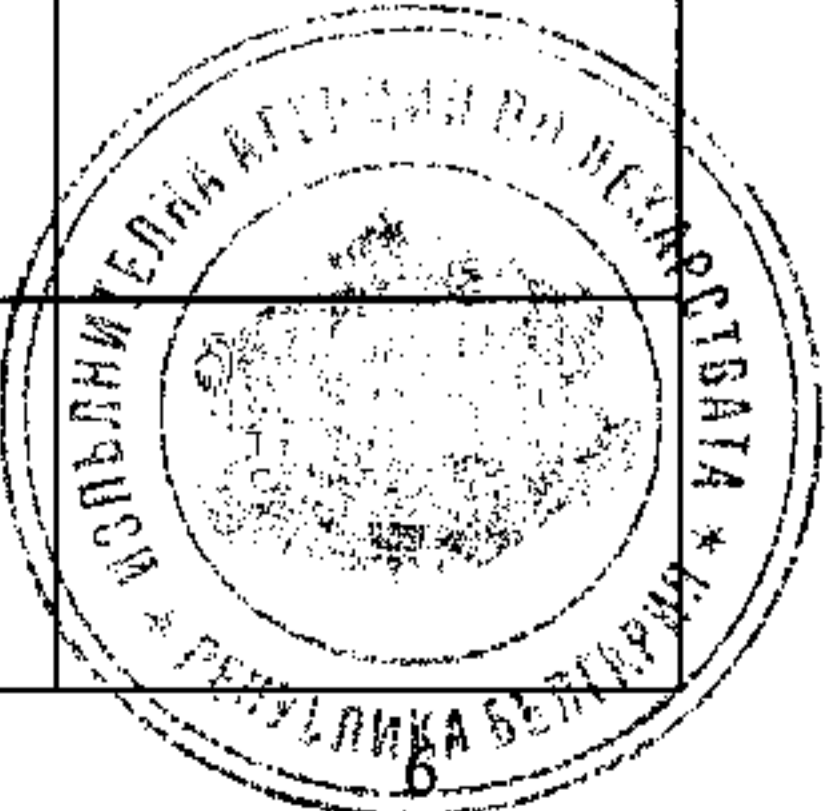
4.8. Нежелани лекарствени реакции.

Най-често наблюдаваните нежелани лекарствени реакции по време на комбинираното лечение на оксалиплатин с 5-FU/FA са: стомашно-чревни (диария, гадене, повръщане и мукозит), хематологични (неутропения, тромбоцитопения) и неврологични (остри, дозо-кумулативни и периферни сензорни невропатии). Най-общо тези странични реакции се срещат по-често и са по-тежки при прилагането на оксалиплатин в комбинация с 5-FU/FA, отколкото самостоятелно с 5-FU/FA.

Честотата на описаните по-долу нежелани лекарствени реакции са получени по време на клинични проучвания проведени при метастатично и адjuvantно лечение (включващо 416 и 1108 пациенти, лекувани с оксалиплатин и 5-FU/FA) и от пост-маркетингов опит.

Честотата на нежеланите реакции показани в таблиците по-долу се измерват със следните критерии: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$, $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1000$, $< 1/100$), редки ($> 1/10,000$, $< 1/1,000$), много редки ($< 10,000$), с неизвестна честота (не могат да бъдат установени от наличните данни).

<u>Системно-органна класификация MedDRA база данни</u>	<u>Много чести</u>	<u>Чести</u>	<u>Нечести</u>	<u>Редки</u>
<u>Изследвания</u>	<u>- Увеличение на чернодробните ензими</u> <u>- Увеличение на алкалната фосфатаза в кръвта</u> <u>- Увеличение на билирубин в кръвта</u> <u>- Увеличение на</u>	<u>- Увеличение на креатинин в кръвта</u> <u>- Намаляване на теглото (разпространение на метастази)</u>		

	<u>дактат дехидрогеназа в кръвта</u> - Увеличение на теглото (допълнение от лечението)			
Нарушения на кръвта и лимфната система*	- <u>Анемия</u> - <u>Неутропения</u> - <u>Тромбоцитопения</u> - <u>Левкопения</u> - <u>Лимфопения</u>			<u>Имуноалергична тромбоцитопения</u> - <u>Хемолитична анемия</u>
Нарушения на нервната система*	- Периферна сензорна невропатия, - главоболие, сензорни нарушения - Дисгезия - Главоболие	- Слабост - Моторен неврит - Менингит		Дизартрия
Нарушения на очите		- Конюнктивити - очни нарушения		- Временна редукция на зрението, - нарушения на зрителното поле, - неврит на очния нерв. - Временна загуба на зрението, обратима след преустановяване на лечението.
Нарушения на окото и лабиринта			Ототоксичност	- Глухота
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Диспнеа, кашлица	- Хълцане		- Интестинално белодробно заболяване, - пулмонарна фиброза **
Стомашно-чревни нарушения	- Гадене, - Диария, - Повръщане, - Стоматит/мукозит, - Коремна болка, Констипация,	- Диспепсия - Гастроезофагеален рефлукс - Гастроинтестинална хеморагия - Ректална хеморагия	- Илеус - Интестинална обструкция	Колит, включително диария, дължащо се на Clostridium difficile
<u>Нарушения на бъбреците и пикочните пътища</u>		- <u>Хематурия</u> - <u>Дизурия</u> - <u>Нарушение на честотата на уриниране</u>		
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Кожни нарушения, алопеция	Ексфолиация на кожата (синдром на Ръцете и Краката), еритематозен обрив,		

		- сърбеж, - хиперхидроза - нарушения на ноктите		
<u>Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан</u>	- Болка в гърба	- Артралгия - Костна болка		
<u>Нарушения на храненето и метаболизма</u>	- Анорексия - Гликемия - Наднорменна хипокалиемия - Наднормена натремия	- Дехидратация	- Метаболтина ацидоза	
<u>Инфекции и инфестации*</u>	- Инфекция	- ринит - инфекции на горния дихателен апарат - Фебрилна неутропения (септична неутропения)		
Съдови нарушения	- Епистаксис	- Хеморагия - Зачервяване - Дълбока венозна тромбоза - Белодробен емболизъм - Хипертония		
Общи нарушения и ефекти на мястото на инжектиране	- Умора - Треска++ - Астения - Болка - реакция на мястото на инжектиране			
Нарушения на имунната система*	- Алергия/Алергична реакция+			
Психични нарушения		- депресия - Инсомния	- Нервност	

* виж информацията по-долу

** виж т.4.4

+ Често алергични реакции като обрив (особено уртикария), конюнктивити, ринити.

Често анафилактични реакции, включително бронхоспазъм, болка в гърди, ангиоедем, хипотония и анафилактичен шок.

++Много често треска, трепор, в резултат на инфекции (с или без фебрилна неутропения), или изолирана от имунологичен произход.



+++ Реакции на мястото на инжектирането, включително локална болка, зачевяване, подуване и тромбоза са били докладвани.

Екстравазацията може да причини локална болка и възпаление, които да са тежки и да протекат с усложнения, особено при периферна венозна инфузия на оксалиплатин (виж т.4.4)

Нарушения на кръвта и лимфната система

Според честотата при пациенти (%) и

според степента на засягане

Oxaliplatin в комбинация с 5FU/фолинова киселина 85 mg/m ² на всеки 2 седмици	Метастатично лечение			Адjuвантно лечение		
	Всички степени	Степен 3	Степен 4	Всички степени	Степен 3	Степен 4
Анемия	82.2	3	<1	75.6	0.7	0.1
Неутропения	71.4	28	14	78.9	28.8	12.3
Тромбоцитопения	71.6	4	<1	77.4	1.5	0.2
Фебрилна неутропения	5.0	3.6	1.4	0.7	0.7	0.0
Септична неутропения	1.1	0.7	0.4	1.1	0.6	0.4

Постмаркетингов опит с неизвестна честота

Хемолитичен уремичен синдром

Нарушения на имуна система

Според честотата при пациенти (%) и

според степента на засягане

Oxaliplatin в комбинация с 5FU/фолинова киселина 85 mg/m ² на всеки 2 седмици	Метастатично лечение			Адjuвантно лечение		
	Всички степени	Степен 3	Степен 4	Всички степени	Степен 3	Степен 4
Алергични реакции/алергии	9.1	1	<1	10.3	2.3	0.6

Нарушения на нервната система

Лимитиращата токсичност на Елоксатин е неврологична. Обикновено се състои от сензорна периферна невропатия характеризираща се с дизестезия и/или парестезия на крайниците, свързана или не с крампи, често провокирани от студено. Тези симптоми се наблюдават до 95% от лекуваните пациенти. - Продължителността на тези симптоми, които обикновено регресират между курсовете на лечение, нараства с броя на терапевтичните курсове.

В зависимост от продължителността на симптомите, появата на болка и/или функционални нарушения са индикации, за коригиране на дозата или дори прекъсване на лечението (вж 4.4. "Предупреждения и специални предпазни мерки при употреба").

Функционалното нарушение включва затруднения в извършването на финни движения и е възможно следствие от сензорно увреждане. Рискът от поява на постоянни симптоми при кумулативна доза от 850 mg/m² (10 цикъла), докато рискът при кумулативна доза от 1020 mg/m² (12 цикъла) е 20%.



В повечето случаи, неврологичните симптоми се подобряват или изчезват след прекъсване на лечението.

В случай на адювантно лечение при рак на дебелото черво, 6 месеца след прекъсване на лечението, при 87% от пациентите симптоми не се наблюдават или те са умерени.

След повече от три години на проследяване, около 3 % от пациентите имат персистираща локализирана парестезия с умерена интензивност(2,3%)или парестезия,която се проявява при функционална активност (0.5%).

Докладвани са случаи за појава на остри невросензорни симптоми (виж 5.3). Обикновено възникват 2 часа след прилагането на лекарствения продукт, и често се наблюдават при излагане на студено.

Те се характеризират с транзиторна парестезия, дизестезия или хипоестезия, или дори остьр синдром на фаринголарингеална дизестезия. Честотата на този синдром е между 1 и 2%, и се характеризира със субективно усещане на дисфагия и диспнея/чувство на задушаване, без обективни данни за респираторен дистрес (без цианоза или хипоксия) или ларингоспазъм или бронхоспазъм (без шум при дишане или хрипове);

Независимо от прилагането на антихистаминови лекарствени продукти и бронходилататори в тези случаи, симптомите са бързо обратими, дори при липса на лечение. Удължаването на инфузионното време в последващите цикли помага да се редуцира честотата на този синдром (виж 4.4. Предупреждения и специални предпазни мерки при употреба"). Като допълнение следните симптоми са били наблюдавани: спазъм на челюстите/мускулен спазъм/мускулни съкращения-неволеви/мускулни трептения/миоклонус, нарушенна координация/напълняване/атаксия/нарушен баланс, стягане в гърлото и гърдите/напрежение/дискомфорт/болка.

Като допълнение, нарушение на функцията на краниалните нерви, свързани с това, или самостоятелна појава на птоза, диплопия, афония/дисфония/хриптене, понякога описано като парализа на гласните струни, свръхчувствителност на езика или дизартрия, понякога описана като афазия, тригеминална невралгия/лицева болка/болка в очите, намалена острото на зрението, нарушения на зрителното поле.

Други неврологични симптоми като дизартрия, загуба на дълбоки сухожилни рефлекси симптом на Lhermitte са били докладвани по време на лечението с оксалиплатин. Отделни случаи на оптичен неврит са били докладвани.

Постмаркетингов опит с неизвестна честота конвулсия

Стомашно-чревни нарушения

Според честотата при пациенти (%) и
според степента на засягане

Oxaliplatin в комбинация с 5FU/фолинова киселина 85 mg/m ² на всеки 2 седмици	Метастатично лечение			Адjuвантно лечение		
	Всички степени	Степен 3	Степен 4	Всички степени	Степен 3	Степен 4
Гадене	69.9	8	<1	73.7	4.8	0.3
Диария	60.8	9	2	56.3	8.3	2.5
Повръщане	49.0	6	1	47.2	5.3	0.5
Мукозити/стоматит	39.9	4	<1	42.1	2.8	0.1

Препоръчва се профилактично и/или терапевтично приложение на мощни анти-emetични лекарствени продукти.



Дехидратация, паралитичен илеус, интестинална оклузия, хипокалиемия, метаболитна ацидоза и нарушения в чернодробната функция (виж 4.4) могат да бъдат причинени от тежка диария и/или повръщане, особено при комбинация на оксалиплатина с 5-FU (виж 4.4).

Хепато – билиарни нарушения

Много редки (<1/10,000)

Чернодробен синусоидален обструктивен синдром, известен още като чернодробно венооклузивно заболяване или патологични изяви, свързани с чернодробни нарушения, включващи пелиоза, нодуларна регенеративна хиперплазия, перисинусоидална фиброза. Възможна клинични изява на портална хипертония и/или увеличени трансаминази.

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища

Много редки (<1/10,000)

Остра тубуларна некроза, оствър интерстициален нефрит и остра бъбречна недостатъчност

4.9. Предозиране

Няма специфичен антидот за Елоксатин. При предозиране може да се очаква влошаване на нежеланите реакции. Необходимо е проследяване на хематологичните показатели и симптоматично лечение на другите видове токсичност.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1. Фармакодинамични свойства

Цитостатик

L: Други антинеопластични агенти

ATC L01XA 03

Оксалиплатин е антинеопластично средство, относящо се към новия клас съединения на основата на платина, в които платиновият атом образува комплекс с 1,2 диаминоциклохексан ("DACH") и оксалатна група. Оксалиплатин е единичен енантиомер, cis-(oxalato (trans-1-1,2-DACH)platinum).

Лекарственият продукт притежава широк спектър на цитотоксичност, както *ин витро*, така и *ин виво* противотуморна активност при различни модели на туморни системи, включително модели на човешки колоректален карцином.

Оксалиплатин притежава също така *ин витро* и *ин виво* активност при различни клетъчни линии – резистентни на цисплатина.

Синергично цитотоксично действие е било наблюдавано при комбинация с 5-флуороурацил *ин витро* и *ин виво*.

Изучаването на механизма на действие на оксалиплатин, дори не напълно изяснен, потвърждава концепцията, че хидратираните деривати, получени при биотрансформацията на оксалиплатина, взаимодействват с ДНК и образуват вътре- и междуверижни пресечни звена, в резултат на което се нарушава синтеза на ДНК и това води до цитотоксичен и противотуморен ефект.

При пациенти с метастатичен колоректален карцином, терапевтичната ефективност на оксалиплатин (85 mg/m^2 на всеки две седмици) в комбинация с 5-флуороурацил/фолинова киселина е показана в три клинични проучвания:

- При лечение от първи ред, фаза III на рандомизирано сравнително проучване EFC2962, изследва рандомизирани пациенти лекувани самостоятелно с 5-флуорорацил/фолинова киселина (LV5FU2, N=210) или в комбинация с оксалиплатин/5-флуороурацил/фолинова киселина (FOLFOX 4, N =210).

- При предварително лекувани пациенти, във фаза III на рандомизирано сравнително проучване EFC4584 проучване, 821 пациенти, които са рефрактерни към иринотекан (СРТ-11) в комбинация с 5-флуорорацил/фолинова киселина, са лекувани с 5-флуорорацил/фолинова киселина самостоятелно (LV5FU2, N=275), оксалиплатин като



самостоятелна терапия (N=275), или в комбинация с 5-флуорорацил/фолинова киселина (FOLFOX4, N=271).

- При неконтролирано фаза II проучване EFC2964, включващо пациенти рефрактерни към 5-флуорорацил/фолинова киселина самостоятелно, и лекувани в комбинация с оскалиплатин и 5-флуорорацил/фолинова киселина (FOLFOX4, N=57).

Двете рандомизирани клинични проучвания, EFC2962 от първи ред и EFC4584 при предварително лекувани пациенти, показват значително по-висока степен на отговор и удължено време без прогресия (prolonged progression free survival – PFS)/ време до прогресия (TTP), в сравнение с пациенти лекувани самостоятелно с 5-флуорорацил/фолинова киселина.

По време на EFC4584 проучване при рефрактерни, предварително лекувани пациенти, разликата в общата средна преживяемост (GS) не е статистически значима между оскалиплатин комбинация и 5-FU/фолинова киселина.

Степен на отговор при FOLFOX4 спрямо LV5FU2

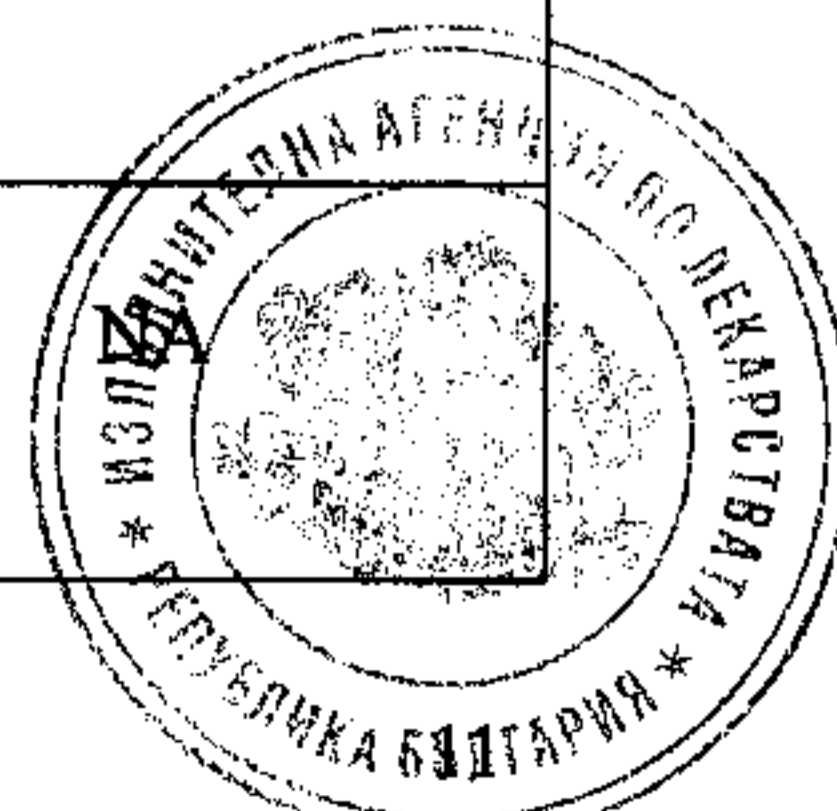
Степен на отговор, % (95% CI) независимо радиобиологично изследване ITT анализ	LV5FU2	FOLFOX4	Оксалиплатин самостоятелно
Първи ред EFC2962 (проследяване на отговор на всеки 8 седмици)	22 (16-27)	49 (42-46)	NA
	P value = 0.0001		
Предварително лекувани пациенти EFC 4584 (рефрактерни към CPT-11 + 5-FU/фолинова киселина (проследяване на отговор на всеки 6 седмици)	0.7 (0.0-2.7)	11.1 (7.6-15.5)	1.1 (0.2-3.6)
	P value < 0.0001		
Предварително лекувани пациенти EFC 2964 (рефрактерни към 5-FU/фолинова киселина) (проследяване на отговор на всеки 12 седмици)	NA	23 (13-36)	NA

NA – не е приложимо

Среден период без прогресия (PFS)/ Средно време до прогресия (TTP) FOLFOX4 спрямо LV5-FU2

Средно PFS/TTP, месеци (95% CI) независимо радиобиологично изследване ITT анализ	LV5FU2	FOLFOX4	Оксалиплатин самостоятелно
Терапия от първи ред EFC2962 (PFS)	6.0 (5.5-6.5)	8.2 (7.2-8.8)	NA
	Log-rank P value = 0.0003		
Предварително лекувани пациенти EFC 4584 (TTP) (рефрактерни към CPT-11 + 5-FU/фолинова киселина)	2.6 (1.8-2.9)	5.3 (4.7-6.1)	2.1 (1.6-2.7)
	Log- rank P value < 0.0001		
Предварително лекувани пациенти EFC 2964 (рефрактерни към 5-FU/фолинова киселина)	NA	5.1 (3.1-5.7)	

NA – не е приложимо



Средни стойности на общата преживяемост (GS) при FOLFOX4 спрямо LV5FU2

Преживяемост без симптоми на заболяване (GS), и (95% CI) ITT анализ	LV5FU2	FOLFOX4	Оксалиплатин самостоятелно
Първи ред EFC2962	14.7 (13.0 – 18.2)	16.2 (14.7-18.2)	NA
	Log – rank P value = 0.12		
Предварително лекувани пациенти EFC 4584* (рефрактерни към СРТ-11 +5-FU/фолинова киселина)	8.8 (7.3-9.3)	9.9 (9.1-10.5)	8.1 (7.2-8.7)
	P value = 0.09		
Предварително лекувани пациенти EFC 4584 (рефрактерни към 5-FU/LV)	NA	10.8 (9.3 -12.3)	NA

NA – не е приложимо

При предварително лекуваните пациенти (EFC4584), значително подобрение на симптомите, свързани със заболяването, е наблюдавано в по-голяма степен при пациенти лекувани с оксалиплатин/5-флуорорацил/фолинова киселина в сравнение с тези, лекувани с 5-флуорорацил/фолинова киселина самостоятелно (27.7 % спрямо 14.6 %, p=0.0033).

Липсва статистически достоверна разлика в двете групи на предварително нелекуваните пациенти (EFC2962) по отношение на някой от показателите за качество на живот.

Показателите за качество на живот обикновено са по-добри в контролната група по отношение на общия статус и болката и по-лоши в групата с оксалиплатин по отношение на гадене и повръщане.

При адювантно лечение, сравнително проучване фаза III MOSAIC, EFC3313, 2246 пациенти са рандомизирани (899 фаза II/Duke B2 и 1347 фаза III/Duke C) след пълно отстраняване на първоначалния тумор на дебелото черво, между 5-FU/фолинова киселина самостоятелно (LV5FU2, N^1123 (фаза B2/C = 448/675) и комбинирането на оксалиплатин с 5-FU/фолинова киселина (FOLFOX4, N 1123 (фаза B2/C=451/672).

EFC 3313: Преживяемост до 3 години (ITT анализ)* на общата популация

Лекувано рамо	LV5FU2	FOLFOX4
Процент заболяване – преживяемост до 3 години (95 CI)	73.3 (70.6 – 75.9)	78.7 (76.2 – 81.1)
Съотношение на риск (95% CI)	0.76 (0.64 – 0.89)	
Натрупване на log rank test		P=0.0008

*Средно проследяване около 44.2 месеца (всички пациенти се проследяват най-малко 3 години).

Проучването показва значително общо приемущество в преживяемостта без симптоми на заболяване, преживяемост до 3 години при лечение с оксалиплатин в комбинация с 5-FU/фолинова киселина (FOLFOX4) спрямо 5-FU/ фолинова киселина самостоятелно (LV5FU2).



EFC 3313: Средна преживяемост до 3 години (ITT анализ)* като функция от фазата на заболяването.

Фаза на болестта	Фаза II (Duke B2)		Фаза III (Duke C)	
	LV5FU2	FOLFOX 4	LV5FU2	FOLFOX4
Лекувано рамо				
Процент заболяване –преживяемост до 3 години (95 % CI)	84.3 (80.9 – 87.7)	87.4 (84.3 -90.5)	65.8 (62.2 -69.5)	72.8 (69.4 – 76.2)
Съотношение на рисък (95% CI)	0.79 (0.57 – 1.09)		0.75 (0.62 – 0.90)	
Натрупване на log rank test	P=0.151		P=0.002	

*Средно проследяване около 44.2 месеца (всички пациенти се проследяват най-малко 3 години).

Обща преживяемост (ITT анализ):

При направения анализ на преживяемостта без симптоми на заболяване за 3 години, първичните показатели на проучването MOSAIC, 85.1% от пациентите са останали живи при FOLFOX4 спрямо 83.3 % в LV5FU2. Това се отразява на общото намаление на смъртността около 10% в полза на FOLFOX4, без да е статистическо значимо (съотношение на риска =0.90).

Стойностите са 92.2% спрямо 92.4% в подгрупа стадий II (Dukes B2) (съотношение на риска = 1.01) и 80.4 % спрямо 78.1% в подгрупа стадий III (Dukes стадий C) (съотношение на риска = 0.87), съответно за FOLFOX4 и LV5FU2.

Елоксатин като монотерапия е бил оценяван при педиатрична популация в 2 проучвания фаза I (69 пациенти) и 2 Фаза II проучвания (90 пациенти). Общия брой на лекувани педиатрични пациенти е 159 (на възраст от 7 месеца до 22 години) със солидни тумори е 159. Ефективността на Елоксатин прилаган като монотерапия при педиатрични пациенти не е бил установена. Поради липсата на отговор двете Фаза II проучвания са били спрени.

5.2. Фармакокинетични свойства

Фармакокинетичните параметри на отделните активни метаболити не са определяни.

Фармакокинетичните параметри на ултрафилтрираната платина, представляваща смес от несвързаната активна и неактивна платина, след двучасова инфузия на оксалиплатина в доза 130 mg/m² на всеки три седмици за 1 до 5 цикъла и оксалиплатин 85 mg/m² на всеки две седмици за 1 до 3 цикъла са следните:

Обобщени фармакокинетични параметри на платина в ултрафилтрирана плазма, след многократна доза оксалиплатин 85 mg/m² на всеки две седмици или доза от 130 mg/m² на всеки три седмици

Доза	C _{max} (μ g/ml)	AUC 0-48 (μ g.h/mL)	AUC (μ g.h/mL)	T _{1/2α} (h)	T _{1/2β} (h)	T _{1/2γ} (h)	V _{ss} (L)	CL (L/h)
85 mg/m²								
Средно	0.814	4.19	4.68	0.43	16.8	391	440	17.4
SD	0.193	0.647	1.40	0.35	5.74	406	199	6.35
130 mg/m²								
Средно	1.21	8.20	11.9	0.28	16.3	273	582	10.1
SD	0.10	2.40	4.60	0.06	2.90	19.0	261	3.07

Средни AUC 0-48, C_{max} стойности са били изчислени за цикъл 3 (85 mg/m² или цикъл 5 (130 mg/m²)

Средни AUC, V_{ss} CL CL₀₋₄₈ стойности са били изчислени за цикъл 1



C_{end} ; C_{max} ; AUC; AUC 0-48; V_{ss} и CL стойности са изчислени без използване на компартментен анализ
 $t_{\frac{1}{2}\alpha}$; $t_{\frac{1}{2}\beta}$; $t_{\frac{1}{2}\gamma}$ са изчислени чрез компартментен анализ (цикъл 1-3 комбиниран).

В края на двучасовата инфузия, 15% от въведената доза на платина се отчита в системното кръвообращение, останалите 85% бързо се разпределят в тъканите или се екскретират с урината. Не обратимото свързване с червените кръвни клетки и плазмата оказва влияние върху елиминационния полуживот от тези среди, които са близки до естественото време за регенерация на червените кръвни клетки и serumния албумин. Не е наблюдавано значимо акумулиране на платина в ултрафилтрирана плазма след доза от 85mg/m² на всеки две седмици или 130 mg/m² на всеки три седмици и равновесие в тази среда се постига по време на първия цикъл. Интер- и интра- индивидуалната вариабилност обикновено е ниска.

Биотрасформацията *in vitro* се разглежда като резултат от неензимно разграждане и то не е доказателство за междинен метаболизъм на цитохром P 450 от диаминоциклохексановия (DACH) пръстен.

Оксалиплатина претърпява интензивна биотрансформация в организма и не се открива като непроменено лекарство в плазмения ултрафилтрат в края на двучасовата инфузия. Няколко цитотоксични метаболита, включителноmonoхлор-, дихлор- и диакво-DACH платинови продукти са идентифицирани в системната циркулация в по-късни етапи, едновременно с редица неактивни конюгати.

Платината се екскретира предимно с урината, с клирънс предимно през първите 48 часа след приложението му

На петия ден приблизително 54% от общата доза е била наблюдавана в урината и по-малко от 3% във фекалиите.

Било е отчетено значително понижение на клирънса от 17.6 ± 2.18 L/h до 9.95 ± 1.91 L/h при бъбречна недостатъчност заедно със статистически значимо понижение в обема на разпределение от 330 ± 40.9 до 241 ± 36.11 . Ефектът на тежката бъбречна недостатъчност върху клирънса на платината не е бил проучван.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Идентифицираните таргетни органи в предклинично проучваните видове (мишки, плъхове, кучета и/или маймуни) в проучвания с единична и многократна доза са костен мозък, храносмилателна система, бъбреци, тестиси, нервна система, и сърце. Токсичността по отношение на таргетните органи при животни е сходна с тази, предизвикана от другите съдържащи платина лекарства и ДНК-увреждащите, цитотоксични медикаменти ползвани в лечението на злокачествени заболявания при хора. Изключение правят ефектите върху сърцето. Те се наблюдават само при кучета и включват електрофизиологични нарушения с летално камерно мъждене. Кардиотоксичността се приема като специфична за кучета, тъй като се наблюдава само при тях, и тъй като идентични дози на тези, които предизвикват летална кардиотоксичност при кучета (150 mg/m^2) се понасят добре от хора.

Предклиничните проучвания, извършени върху сетивните неврони на плъхове предполагат, че острите невросензорни симптоми, причинени от оксалиплатина, могат да бъдат свързани с взаимодействие с волтаж-зависимите Na-канали.

Оксалиплатина е мутагенна и кластогенна при тестове, проведени с клетки от бозайници и проявява ембрио-фетална токсичност при плъхове. Вероятно оксалиплатина е канцерогенна, въпреки че изпитвания за канцерогенност не са били извършени.



6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

За флакон от 50 mg:

Лактозаmonoхидрат 450 mg

За флакон от 100 mg:

Лактозаmonoхидрат 900 mg

6.2. Физико-химични несъвместимости

- НИКОГА да не се използва в комбинация с алкални лекарства или разтвори (и по-специално разтвор на 5-флуороурацил, алкални разтвори, трометамол и съдържащи фолинова киселина лекарствени продукти, в чийто състав има трометамол като помощно вещество).

- НИКОГА да не се разтваря или разрежда с разтвори на хлориди.

- НИКОГА да не се смесва с други лекарствени продукти в една съща инфузионна линия (виж т.6.6 Инструкции при употреба и по-специално при едновременната употреба с фолинова киселина)

Оксалиплатина може да се разруши при контакт с алуминий. Приспособления от алуминий не трябва да се използват при въвеждането на оксалиплатина.

6.3. Срок на годност

За лекарствения продукт в оригинална опаковка: 3 години

За пригответия разтвор в оригиналния флакон:

От микробиологична и химична гледна точка така полученият разтвор трябва да се разреди непосредствено преди приложение.

За инфузионния разтвор:

Физико-химична стабилност на разтвора е показана за 24 часа при температура между 2°C и 8°C.

От микробиологична гледна точка разтворът за инфузия трябва да се приложи веднага.

Ако не се приложи незабавно, времето и условията на съхранение до употребата са отговорност на прилагащия лекарствения продукт. Съхраняването на разтвора не трябва да е за по-дълго от 24 часа при температура 2 до 8°C, освен в случаите когато разтварянето и разреждането стават в контролирани и валидирани асептични условия.

6.4. Специални условия на съхранение:

Лекарствения продукт в оригинална опаковка:

Да се съхранява при температура под 30°C.

Приготвен разтвор на лекарствения продукт в оригиналния флакон:

Разрежда се непосредствено преди приложение.

Разтвор за инфузия:

съхранява се при температура от 2°C до 8°C не по-дълго от 24 часа.

Преди употреба се проверява визуално. Прилагат се само бистри разтвори без утайка.

Лекарственият продукт е за еднократна употреба. Неизползваният разтвор се изхвърля.

6.5. Данни за опаковката:

Флакон от 36 ml (стъкло) със запушалка от хлорбутил, съдържащ 50 mg оксалиплатина.

Флакон от 50 ml (стъкло) със запушалка от хлорбутил, съдържащ 100 mg оксалиплатина.



6.6.Препоръки при употреба / приложение:

Изготвянето на инжекционните разтвори на цитотоксичните агенти трябва да се извършва от подгoten, специализиран персонал с познания за употребата на лекарствата, при условия, гарантиращи защита на околната среда и особено защита на персонала, работещ с тези лекарствени продукти, според политиката на здравното заведение. Наложително е за тези цели да е осигурено специално помещение. В него е забранено да се пуши, яде и пие.

Както при всички потенциално токсични разтвори, разтворът на оксалиплатин трябва да се приготвя много внимателно.

Препоръки при употреба

Употребата на този цитотоксичен продукт от медицинските сестри или друг медицински персонал изиска особено внимание гарантиращо защитата на ползвания или заобикалящите го.

Изготвянето на инжекционните разтвори на цитотоксичните агенти трябва да се извършва от подгoten, специализиран персонал с познания за употребата на лекарствата, при условия, гарантиращи защита на околната среда и особено защита на персонала, работещ с тези лекарствени продукти. Наложително е за тези цели да е осигурено специално помещение. В него е забранено да се пуши, яде и пие.

Персоналът трябва да е подсигурен с необходимите материали, специално престилки с дълги ръкави, защитни маски, шапки, очила, стерилни ръкавици за еднократна употреба, защитни покривала за работното място, контейнери и торби за отпадъците.

Екскрети и повърнати материли се отстраняват с внимание.

Бременни жени трябва да избягват боравенето с цитотоксични агенти.

Всеки счупен контейнер трябва да бъде третиран със същото внимание и оценяван като контаминиран отпадък.

Контаминираният отпадък се съхранява в подходящо означен твърд контейнер. Виж по-долу "Отстраняване"

При контакт на концентрата на оксалиплатина, на първоначално пригответия разтвор или крайния инфузионен разтвор с кожата, незабавно мястото се измива обилно с вода. По същия начин се постъпва при контакт с лигавиците.

Тези мерки трябва да се спазват в съответствие с местните разпоредби за работа с цитотоксични продукти.

Специални препоръки за приложение

-НИКОГА да не се ползват инжекционни материали, съдържащи алуминий.
-НИКОГА да не се прилага неразреден.
-НИКОГА да не се разтваря или разрежда с физиологичен разтвор.
-НИКОГА да не се смесва с други лекарствени продукти или да се прилага едновременно през една и съща инфузионна система (специално с 5-ФУ, разтвори на основа, трометамол и фолинови препарати, съдържащи трометамол като помощно вещество). Оксалиплатин може да се прилага едновременно с фолинова киселина, като преди мястото на инжектиране се поставя Y конектор, така че двата лекарствени продукта да не се смесват в една инфузионна линия.

Фолиновата киселина се разтваря с изотонични разтвори за инфузия като 5% глюкоза, но НИКОГА с физиологичен разтвор или алкални разтвори.

- ДА СЕ промие системата преди прилагането на оксалиплатин.
- ДА СЕ използват само препоръчваните разтворители (виж по-долу)
- При установяване на утайка в разтвора, последният не се прилага и се унищожава по всички правила за вредните отпадъци (виж по-долу)

Приготвяне на разтвора



- Продуктите, които могат да се използват за приготвяне на разтвора са вода за инжекции или 5% разтвор на глюкоза.
- Елоксатин 50 mg: добавя се 10 ml от разтворителя до достигане на концентрация от 5 mg/ml оксалиплатин.
- Елоксатин 100 mg: добавя се 20 ml от разтворителя до достигане на концентрация от 5 mg/ml оксалиплатина.

От микробиологична гледна точка полученият разтвор трябва да се разреди непосредствено преди употреба с 5% разтвор на глюкоза.

Преди употреба се проверява визуално. Прилагат се само бистри разтвори без утайка.

Разтворът се прилага еднократно, непосредствено след приготвянето му. Неизползваният разтвор се изхвърля.

Разреждане преди инфузия:

Разтвореният продукт във флакон се разрежда с 250 до 500 ml 5% разтвор на глюкоза до достигане на концентрация не по-ниска от 0.2 mg/ml и се въвежда чрез интравенозна инфузия.

Физико-химична стабилност е била доказана за 24 часа при температура между 2°C и 8°C. От микробиологична и химична гледна точка този разтвор за инфузия трябва да се приложи незабавно.

Ако не се използва веднага, времето и условията на съхранение преди употреба са отговорност на прилагация продукт. Съхраняването на разтвора не трябва да превишава 24 часа при температура между 2°C и 8°C, освен ако разреждането не се извършва при контролирани и валидирани асептични условия.

Оценете визуално разтвора преди употреба. Прилагат се само бистри разтвори, без данни за утайване.

Разтворът се прилага еднократно, непосредствено след приготвянето му. Неизползваният разтвор се изхвърля.

НИКОГА да не се използва физиологичен разтвор за разтваряне или разреждане.

Инфузия:

Въвеждането на оксалиплатина не изисква предварителна хидратация.

Оксалиплатин се разрежда с 250 до 500 ml 5% разтвор на глюкоза за достигане на концентрация не по-ниска от 0.2 mg/ml, и се въвежда в периферна вена или централен венозен път в продължение на 2 до 6 часа. Когато оксалиплатина се прилага с 5-флуороурацил, инфузията с оксалиплатина трябва да предхожда тази на 5-флуороурацил.

Отстраняване на отпадъците:

Остатъчни количества от лекарствения продукт, както и всички материали, които са били използвани при приготвянето, разреждането и въвеждането трябва да се унищожават посредством стандартните болнични процедури за цитотксични агенти, в съответствие с наредбите за отстраняване на вредни отпадъци.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШИТЕЛНОТО ЗА УПОТРЕБА

Санофи-Авентис България ЕООД
бул. Ал. Стамболовийски" 103
София 1303
България

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Eloxatin 50 mg – 9900277 ; Eloxatin 100 mg – 9900276



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

Eloxatin 50 mg – 30.08.1999 ; Eloxatin 100 mg – 30.08.1999

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

