

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Nilotinib Teva 50 mg  
Nilotinib Teva 150 mg  
Nilotinib Teva 200 mg  
tvrdé kapsuly

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Nilotinib Teva 50 mg  
Jedna tvrdá kapsula obsahuje dihydrát nilotiníbiu-chloridu, čo zodpovedá 50 mg nilotinibu.

Pomocná látka so známym účinkom  
Jedna tvrdá kapsula obsahuje 35 mg laktózy.

Nilotinib Teva 150 mg  
Jedna tvrdá kapsula obsahuje dihydrát nilotiníbiu-chloridu, čo zodpovedá 150 mg nilotinibu.

Pomocná látka so známym účinkom  
Jedna tvrdá kapsula obsahuje 104 mg laktózy.

Nilotinib Teva 200 mg  
Jedna tvrdá kapsula obsahuje dihydrát nilotiníbiu-chloridu, čo zodpovedá 200 mg nilotinibu.

Pomocná látka so známym účinkom  
Jedna tvrdá kapsula obsahuje 139 mg laktózy.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Tvrdá kapsula (kapsula).

Nilotinib Teva 50 mg

Biely až žltkastý prášok v tvrdých HPMC kapsulách s červeným nepriehľadným vrchnákom a svetložltým nepriehľadným telom veľkosti 4 (približná dĺžka 14,4 mm), s čiernou horizontálnou potlačou "50 mg" na tele kapsuly.

Nilotinib Teva 150 mg

Biely až žltkastý prášok v červených nepriehľadných tvrdých HPMC kapsulách veľkosti 1 (približná dĺžka 19,3 mm), s čiernou horizontálnou potlačou "150 mg" na tele kapsuly.

Nilotinib Teva 200 mg

Biely až žltkastý prášok v svetložltých nepriehľadných tvrdých HPMC kapsulách veľkosti 0 (približná dĺžka 21,4 mm), s čiernou horizontálnou potlačou "200 mg" na tele kapsuly.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Nilotinib Teva je indikovaný na liečbu:

- dospelých a pediatrických pacientov s novodiagnostikovanou chronickou myelocytovou leukémiou (CML) s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze,
- dospelých pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze a akcelerovanej fáze, s rezistenciou alebo intoleranciou voči predchádzajúcemu druhu liečby vrátane imatinibu. Údaje o účinnosti u pacientov v blastickej kríze CML nie sú dostupné.
- pediatrických pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze s rezistenciou alebo intoleranciou voči predchádzajúcemu druhu liečby vrátane imatinibu.

#### 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Liečbu má začať lekár, ktorý má skúsenosti s diagnostikovaním a liečbou pacientov s CML.

##### Dávkovanie

Liečba má pokračovať dovtedy, kým sa pozoruje klinický prínos, alebo kým sa nevyskytne neakceptovateľná toxicita.

Pri vynechaní dávky pacient nemá užiť dávku navyše, ale má užiť obvyklú predpísanú najbližšiu dávku.

##### Dávkovanie u dospelých pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia

Odporúčaná dávka je:

- 300 mg dvakrát denne u novodiagnostikovaných pacientov s CML v chronickej fáze,
- 400 mg dvakrát denne u pacientov v chronickej alebo akcelerovanej fáze CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči predchádzajúcej liečbe.

##### Dávkovanie u pediatrických pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia

Dávkovanie sa u pediatrických pacientov stanovuje individuálne na základe plochy povrchu tela ( $\text{mg}/\text{m}^2$ ). Odporúčaná dávka nilotinibu je  $230 \text{ mg}/\text{m}^2$  dvakrát denne, zaokrúhlená na najbližšiu 50 mg dávku (až po maximálnu jednotlivú dávku 400 mg) (pozri tabuľku 1). Na dosiahnutie želanej dávky sa môžu kombinovať tvrdé kapsuly Nilotinibu Teva rôznych síl.

S liečbou pediatrických pacientov mladších ako 2 roky nie sú žiadne skúsenosti. K dispozícii nie sú ani žiadne údaje od novodiagnostikovaných pediatrických pacientov mladších ako 10 rokov a iba obmedzené údaje od pediatrických pacientov mladších ako 6 rokov s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu.

**Tabuľka 1** Pediatrická schéma dávkovania nilotinibu  $230 \text{ mg}/\text{m}^2$  dvakrát denne

| Plocha povrchu tela<br>(Body Surface Area, BSA) | Dávka v mg<br>(dvakrát denne) |
|-------------------------------------------------|-------------------------------|
| do $0,32 \text{ m}^2$                           | 50 mg                         |
| $0,33 - 0,54 \text{ m}^2$                       | 100 mg                        |
| $0,55 - 0,76 \text{ m}^2$                       | 150 mg                        |
| $0,77 - 0,97 \text{ m}^2$                       | 200 mg                        |
| $0,98 - 1,19 \text{ m}^2$                       | 250 mg                        |
| $1,20 - 1,41 \text{ m}^2$                       | 300 mg                        |
| $1,42 - 1,63 \text{ m}^2$                       | 350 mg                        |
| $\geq 1,64 \text{ m}^2$                         | 400 mg                        |

Dospelí pacienti s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze, ktorí dostávali nilotinib ako liečbu prvej línie a ktorí dosiahli trvalú hlbokú molekulovú odpoveď (MR4,5)

Ukončenie liečby možno zvážiť u vybraných dospelých CML pacientov s pozitívnym chromozómom Philadelphia (Ph+) v chronickej fáze, ktorí sa liečili nilotinibom 300 mg dvakrát denne počas minimálne 3 rokov, ak sa hlboká molekulová odpoveď udržala počas minimálne jedného roka bezprostredne pred ukončením liečby. Ukončenie liečby nilotinibom má začať lekár, ktorý má skúsenosti s liečbou pacientov s CML (pozri časti 4.4 a 5.1).

U vybraných pacientov, ktorí ukončia liečbu nilotinibom, sa musia monitorovať hladiny BCR-ABL transkriptu a úplný krvný obraz s diferenciálom raz mesačne počas prvého roka, potom každých 6 týždňov počas druhého roka a potom každých 12 týždňov. Monitorovanie hladiny BCR-ABL transkriptu sa musí vykonať kvantitatívnym diagnostickým testom, validovaným na stanovenie hladiny molekulovej odpovede na Medzinárodnej škále (*International Scale*, IS), s citlivosťou najmenej MR4,5 ( $\text{BCR-ABL/ABL} \leq 0,0032 \% \text{ IS}$ ).

U pacientov, ktorí stratia MR4 ( $\text{MR4} = \text{BCR-ABL/ABL} \leq 0,01 \% \text{ IS}$ ), ale nie MMR ( $\text{MMR} = \text{BCR-ABL/ABL} \leq 0,1 \% \text{ IS}$ ) počas fázy bez liečby, sa majú hladiny BCR-ABL transkriptu monitorovať každé 2 týždne, kým sa hladiny BCR-ABL vrátia do rozsahu medzi MR4 a MR4,5. Pacienti, ktorí si udržia hladiny BCR-ABL medzi MMR a MR4 počas najmenej 4 po sebe nasledujúcich meraní, sa môžu vrátiť k pôvodnému monitorovaciemu plánu.

Pacienti, ktorí stratia MMR, musia znovu začať liečbu do 4 týždňov od doby, odkedy je známe, že došlo k strate remisie. Liečba nilotinibom sa má opakovane začať dávkou 300 mg dvakrát denne alebo na úrovni zníženej dávky 400 mg jedenkrát denne v tom prípade, ak mal pacient zníženú dávku pred ukončením liečby.

U pacientov, ktorí znovu začali liečbu nilotinibom, sa majú hladiny BCR-ABL transkriptov monitorovať raz mesačne, až kým sa neobnoví MMR, a potom každých 12 týždňov (pozri časť 4.4).

*Dospelí pacienti s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze, ktorí dosiahli trvalú hlbokú molekulovú odpoveď (MR4,5) pri liečbe nilotinibom po predchádzajúcej liečbe imatinibom*

Ukončenie liečby možno zvážiť u vybraných dospelých pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia (Ph+) v chronickej fáze, ktorí sa liečili nilotinibom počas minimálne 3 rokov a ak sa hlboká molekulová odpoveď udržala počas minimálne jedného roka bezprostredne pred ukončením liečby. Ukončenie liečby nilotinibom má začať lekár, ktorý má skúsenosti s liečbou pacientov s CML (pozri časti 4.4 a 5.1).

U vybraných pacientov, ktorí ukončia liečbu nilotinibom, sa musia monitorovať hladiny BCR-ABL transkriptu a úplný krvný obraz s diferenciálom raz mesačne počas prvého roka, potom každých 6 týždňov počas druhého roka a potom každých 12 týždňov. Monitorovanie hladiny BCR-ABL transkriptu sa musí vykonať kvantitatívnym diagnostickým testom, validovaným na stanovenie hladiny molekulovej odpovede na Medzinárodnej škále (IS), s citlivosťou najmenej MR4,5 ( $\text{BCR-ABL/ABL} \leq 0,0032 \% \text{ IS}$ ).

Pacienti s potvrdenou stratou MR4 ( $\text{MR4} = \text{BCR-ABL/ABL} \leq 0,01 \% \text{ IS}$ ) počas fázy bez liečby (dve po sebe nasledujúce merania s odstupom aspoň 4 týždňov vykazujúce stratu MR4) alebo stratou veľkej molekulovej odpovede ( $\text{MMR} = \text{BCR-ABL/ABL} \leq 0,1 \% \text{ IS}$ ) musia znovu začať liečbu do 4 týždňov od doby, odkedy je známe, že došlo k strate remisie. Liečba nilotinibom sa má opakovane začať dávkou buď 300 mg, alebo 400 mg dvakrát denne. U pacientov, ktorí znovu začali liečbu nilotinibom, sa majú hladiny BCR-ABL transkriptov monitorovať raz mesačne, až kým sa predchádzajúca veľká molekulová odpoveď alebo hladina MR4 znovu neobnovia, a potom každých 12 týždňov (pozri časť 4.4).

*Prispôsobenie alebo úprava dávky*

Nilotinib môže byť potrebné dočasne vysadiť a/alebo znížiť jeho dávku pre hematologickú toxicitu (neutropénia, trombocytopénia), ktorá nesúvisí so základnou leukémiou (pozri tabuľku 2).

**Tabuľka 2 Úprava dávky pre neutropéniu a trombocyténiu**

|                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Dospelí pacienti s novodiagnostikovanou CML v chronickej fáze pri dávke 300 mg dvakrát denne a CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu v chronickej fáze pri dávke 400 mg dvakrát denne                                   | ANC* < 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l a/alebo počet trombocytov < 50 x 10 <sup>9</sup> /l | 1. Liečba nilotinibom sa musí prerušiť a musí sa monitorovať krvný obraz.<br>2. Liečba sa musí znovu začať do 2 týždňov s predchádzajúcou dávkou, ak ANC > 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l a/alebo trombocyty > 50 x 10 <sup>9</sup> /l.<br>3. Ak počty krviniek ostávajú nízke, môže byť potrebné znížiť dávku na 400 mg raz denne.                                                                                    |
| Dospelí pacienti s CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu v akcelerovanej fáze pri dávke 400 mg dvakrát denne                                                                                                            | ANC* < 0,5 x 10 <sup>9</sup> /l a/alebo počet trombocytov < 10 x 10 <sup>9</sup> /l | 1. Liečba nilotinibom sa musí prerušiť a musí sa monitorovať krvný obraz.<br>2. Liečba sa musí znovu začať do 2 týždňov s predchádzajúcou dávkou, ak ANC > 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l a/alebo trombocyty > 20 x 10 <sup>9</sup> /l.<br>3. Ak počty krviniek ostávajú nízke, môže byť potrebné znížiť dávku na 400 mg raz denne.                                                                                    |
| Pediatrickí pacienti s novodiagnostikovanou CML v chronickej fáze pri dávke 230 mg/m <sup>2</sup> dvakrát denne a CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu v chronickej fáze pri dávke 230 mg/m <sup>2</sup> dvakrát denne | ANC* < 1,0 x 10 <sup>9</sup> /l a/alebo počet trombocytov < 50 x 10 <sup>9</sup> /l | 1. Liečba nilotinibom sa musí prerušiť a musí sa monitorovať krvný obraz.<br>2. Liečba sa musí znovu začať do 2 týždňov s predchádzajúcou dávkou, ak ANC > 1,5 x 10 <sup>9</sup> /l a/alebo trombocyty > 75 x 10 <sup>9</sup> /l.<br>3. Ak počty krviniek ostávajú nízke, môže byť potrebné znížiť dávku na 230 mg/m <sup>2</sup> raz denne.<br>4. Ak udalosť nastane po znížení dávky, zvážte ukončenie liečby. |

\*ANC (*absolute neutrophil count*) = absolútny počet neutrofilov

Ak sa vyvinú klinicky významné príznaky stredne ťažkej alebo ťažkej nehematologickej toxicity, podávanie sa má prerušiť a pacienti sa majú monitorovať a vhodne liečiť. Ak bola predchádzajúca dávka 300 mg dvakrát denne u dospelých pacientov s novodiagnostikovanou CML v chronickej fáze, alebo 400 mg dvakrát denne u dospelých pacientov s CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu v chronickej alebo akcelerovanej fáze, alebo 230 mg/m<sup>2</sup> dvakrát denne u pediatrických pacientov, podávanie sa má znova začať s dávkou 400 mg raz denne u dospelých pacientov a 230 mg/m<sup>2</sup> raz denne u pediatrických pacientov, keď toxické príznaky zmiznú. Ak bola predchádzajúca dávka 400 mg raz denne u dospelých pacientov alebo 230 mg/m<sup>2</sup> raz denne u pediatrických pacientov, liečba sa má ukončiť. Ak je to klinicky vhodné, má sa zvážiť opätovné zvýšenie dávky na začiatočnú dávku 300 mg dvakrát denne u novodiagnostikovaných dospelých pacientov s CML v chronickej fáze alebo na 400 mg dvakrát denne u dospelých pacientov s CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu v chronickej alebo akcelerovanej fáze, alebo na 230 mg/m<sup>2</sup> dvakrát denne u pediatrických pacientov.

Zvýšenie sérovej lipázy: Pri zvýšení sérovej lipázy stupňa 3 - 4 sa má dávka u dospelých pacientov znížiť na 400 mg raz denne alebo prerušiť podávanie. U pediatrických pacientov sa liečba musí prerušiť až do zlepšenia príznakov na stupeň ≤ 1. Následne, ak bola predchádzajúca dávka 230 mg/m<sup>2</sup> dvakrát denne, sa môže liečba znova začať s dávkou 230 mg/m<sup>2</sup> raz denne. Ak bola predchádzajúca dávka 230 mg/m<sup>2</sup> raz denne, liečba sa má ukončiť. Hladiny sérovej lipázy sa majú stanovovať každý mesiac alebo ak je to klinicky indikované (pozri časť 4.4).

Zvýšenie bilirubínu a pečenej aminotransferáz: Pri zvýšení bilirubínu a pečenej aminotransferáz stupňa 3 - 4 sa má dávka u dospelých pacientov znížiť na 400 mg raz denne alebo sa má podávanie prerušiť. U pediatrických pacientov sa musí pri zvýšení bilirubínu stupňa ≥ 2 alebo zvýšení pečenej aminotransferáz stupňa ≥ 3 liečba prerušiť, kým sa hladiny vrátia na stupeň ≤ 1. Následne, ak bola predchádzajúca dávka 230 mg/m<sup>2</sup> dvakrát denne, sa môže liečba znova začať s

dávkou 230 mg/m<sup>2</sup> raz denne. Ak bola predchádzajúca dávka 230 mg/m<sup>2</sup> raz denne a zlepšenie na stupeň ≤ 1 trvá dlhšie ako 28 dní, liečba sa má ukončiť. Hladina bilirubínu a pečeneových aminotransferáz sa má stanovovať každý mesiac alebo ak je to klinicky indikované.

#### Osobitné skupiny

##### *Staršie osoby*

Približne 12 % osôb v štúdií fázy III u pacientov s novodiagnostikovanou CML v chronickej fáze a približne 30 % osôb v štúdií fázy II u pacientov s CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu v chronickej a akcelerovanej fáze bolo vo veku 65 rokov alebo starších. Nepozorovali sa významné rozdiely v bezpečnosti a účinnosti u pacientov vo veku ≥ 65 rokov v porovnaní s dospelými vo veku 18 až 65 rokov.

##### *Porucha funkcie obličiek*

U pacientov s poruchou funkcie obličiek sa klinické štúdie nevykonali.

Vzhľadom na to, že nilotinib a jeho metabolity sa nevylučujú obličkami, sa u pacientov s poruchou funkcie obličiek pokles celkového telesného klirensu nepredpokladá.

##### *Porucha funkcie pečene*

Porucha funkcie pečene má mierny vplyv na farmakokinetiku nilotinibu. Úprava dávky sa u pacientov s poruchou funkcie pečene nepovažuje za potrebnú. Pri liečbe pacientov s poruchou funkcie pečene je však potrebná opatrnosť (pozri časť 4.4).

##### *Poruchy srdca*

Z klinických štúdií boli vylúčení pacienti s nekompenzovaným alebo významným ochorením srdca (napr. nedávny infarkt myokardu, kongestívne zlyhávajúce srdca, nestabilná *angina pectoris* alebo klinicky významná bradykardia). U pacientov so závažnými poruchami srdca je potrebná opatrnosť (pozri časť 4.4).

Počas liečby nilotinibom bolo zaznamenané zvýšenie hladín celkového cholesterolu v sére (pozri časť 4.4). Pred začatím liečby nilotinibom, po 3 a 6 mesiacoch od začatia liečby a najmenej raz ročne pri dlhodobej liečbe je potrebné stanoviť profily lipidov.

Počas liečby nilotinibom bolo zaznamenané zvýšenie hladiny glukózy v krvi (pozri časť 4.4). Pred začatím liečby nilotinibom je potrebné stanoviť hladinu glukózy v krvi a monitorovať ju aj počas liečby.

##### *Pediatrická populácia*

Bezpečnosť a účinnosť nilotinibu boli stanovené u pediatrických pacientov s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze vo veku od 2 do menej ako 18 rokov (pozri časti 4.8, 5.1 a 5.2). U pediatrických pacientov mladších ako 2 roky alebo u pediatrických pacientov s CML pozitívnym chromozómom Philadelphia v akcelerovanej fáze alebo blastickej kríze nie sú žiadne skúsenosti. K dispozícii nie sú žiadne údaje o novodiagnostikovaných pediatrických pacientoch mladších ako 10 rokov a iba obmedzené údaje u pediatrických pacientov mladších ako 6 rokov s rezistenciou alebo intoleranciou na imatinib.

#### Spôsob podávania

Nilotinib Teva sa má užívať dvakrát denne s odstupom približne 12 hodín a nesmie sa užívať s jedlom. Tvrdé kapsuly sa majú prehltnúť celé a zapiť vodou. Dve hodiny pred užitím dávky a najmenej jednu hodinu po užití dávky sa nemá konzumovať žiadne jedlo.

Pacienti, ktorí nedokážu prehltnúť tvrdé kapsuly, môžu obsah každej tvrdej kapsuly rozpustiť v jednej čajovej lyžičke jablkovej šťavy (jablkového pyré) a ihneď užiť. Nesmie sa užiť viac ako jedna čajová lyžička jablkového pyré a nesmie sa použiť iné jedlo okrem jablkovej (pozri časti 4.4 a 5.2).

### **4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

#### 4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

##### Myelosupresia

Liečba nilotinibom je spojená s trombocytopéniou, neutropéniou a anémiou (všeobecné kritériá toxicity stupňa 3 a 4 podľa National Cancer Institute). Vyskytujú sa častejšie u pacientov s CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu, najmä u pacientov v akcelerovanej fáze CML. Kompletné vyšetrenie krvného obrazu je potrebné vykonať každé dva týždne počas prvých 2 mesiacov a potom každý mesiac, alebo ak je to klinicky indikované. Myelosupresia bola spravidla reverzibilná a zvyčajne ju bolo možné zvládnuť dočasným vysadením nilotinibu alebo znížením dávky (pozri časť 4.2).

##### Predĺženie intervalu QT

Ukázalo sa, že nilotinib v závislosti od koncentrácie predlžuje u dospelých a pediatrických pacientov repolarizáciu srdcových komôr, čo sa stanovilo prostredníctvom intervalu QT na povrchovom EKG.

V štúdií fázy III u pacientov s novodiagnostikovanou CML v chronickej fáze, ktorí dostávali 300 mg nilotinibu dvakrát denne, bola zmena stredného časovo spriemerovaného intervalu QTcF v rovnovážnom stave oproti východiskovej hodnote 6 ms. Ani u jedného pacienta sa nevyskytol interval QTcF > 480 ms. Nepozorovali sa epizódy *torsade de pointes*.

V štúdií fázy II u pacientov v chronickej a akcelerovanej fáze CML s rezistenciou a intoleranciou voči imatinibu, ktorí dostávali 400 mg nilotinibu dvakrát denne, bola zmena stredného časovo spriemerovaného intervalu QTcF v rovnovážnom stave oproti východiskovej hodnote 5 a 8 ms, v uvedenom poradí. QTcF > 500 ms sa pozoroval u < 1 % týchto pacientov. V klinických štúdiách sa nepozorovali epizódy *torsade de pointes*.

V štúdií so zdravými dobrovoľníkmi pri expozíciách porovnateľných s expozíciami pozorovanými u pacientov bola časovo spriemerovaná stredná zmena QTcF po odrátaní placebo oproti východiskovej hodnote 7 ms (CI ± 4 ms). Žiadny účastník nemal QTcF > 450 ms. Okrem toho sa v priebehu skúšania nepozorovali klinicky významné arytmie. Predovšetkým sa nepozorovali epizódy *torsade de pointes* (prechodné alebo pretrvávajúce).

Významné predĺženie intervalu QT sa môže vyskytnúť, keď sa nilotinib nesprávne užíva so silnými inhibítormi CYP3A4 a/alebo s liekmi so známym potenciálom predlžovať QT interval, a/alebo s jedlom (pozri časť 4.5). Prítomnosť hypokaliémie a hypomagneziémie môže tento účinok ďalej zosilniť. Predĺženie intervalu QT môže pacientov vystaviť riziku úmrtia.

Nilotinib sa má používať opatrne u pacientov, ktorí majú alebo u ktorých je významné riziko, že sa u nich môže vyvinúť predĺženie QTc, ako sú pacienti:

- s vrodeným výrazným predĺžením QT.
- s nekompenzovaným alebo významným ochorením srdca vrátane nedávneho infarktu myokardu, kongestívneho zlyhávania srdca, nestabilnej *angina pectoris* alebo klinicky významnej bradykardie.
- užívajúci antiarytmiká alebo iné látky, ktoré spôsobujú predĺženie QT.

Odporúča sa dôsledne sledovať účinok na interval QTc a vykonať východiskové EKG vyšetrenie pred začiatkom liečby nilotinibom a ak je to klinicky indikované. Hypokaliémia alebo hypomagneziémia sa musia korigovať pred podaním nilotinibu a majú sa periodicky monitorovať počas liečby.

##### Náhla smrť

U pacientov s CML v chronickej alebo akcelerovanej fáze s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu, ktorí mali v anamnéze ochorenie srdca alebo významné srdcové rizikové faktory, boli

hlásené menej časté prípady (0,1 až 1 %) náhlej smrti. Popri základnej malignite boli často prítomné aj sprievodné ochorenia, ako aj súbežne podávané lieky. Prispievajúcimi faktormi mohli byť poruchy repolarizácie komôr. V štúdií fázy III neboli u novodiagnostikovaných pacientov s CML v chronickej fáze hlásené žiadne prípady náhlej smrti.

#### Retencia tekutín a edém

U novodiagnostikovaných pacientov s CML sa v štúdií fázy III menej často (0,1 až 1 %) pozorovali ťažké formy s liekom súvisiacej retencie tekutín ako pleurálny výpotok, pľúcny edém a perikardiálny výpotok. Podobné udalosti sa zaznamenali aj z hlásení po uvedení lieku na trh. Nečakaný a rýchly nárast telesnej hmotnosti má byť pozorne vyšetrený. Ak sa počas liečby nilotinibom objavia prejavy ťažkej retencie tekutín, má byť zhodnotená etiológia a pacienti majú byť náležite liečení (pozri časť 4.2, pokyny k zvládaniu nehematologických toxicít).

#### Srdcovocievne príhody

U novodiagnostikovaných pacientov s CML v štúdií fázy III a z hlásení po uvedení lieku na trh boli zaznamenané srdcovocievne príhody. V tejto klinickej štúdií s mediánom trvania liečby 60,5 mesiacov sa vyskytli srdcovocievne príhody 3. až 4. stupňa vrátane periférnej arteriálnej okluzívnej choroby (1,4 % pri 300 mg a 1,1 % pri 400 mg nilotinibu dvakrát denne), ischemickej choroby srdca (2,2 % pri 300 mg a 6,1 % pri 400 mg nilotinibu dvakrát denne) a ischemických mozgovocievnych príhod (1,1 % pri 300 mg a 2,2 % pri 400 mg nilotinibu dvakrát denne). Pacienti majú byť poučení, aby v prípade výskytu akútnych prejavov alebo príznakov srdcovocievnych príhod okamžite vyhľadali lekársku pomoc. Srdcovocievny stav pacienta má byť zhodnotený a počas liečby nilotinibom majú byť podľa platných štandardných odporúčaní sledované a aktívne manažované srdcovocievne rizikové faktory. Na kontrolu srdcovocievnych rizík má byť predpísaná vhodná liečba (pozri časť 4.2, pokyny k zvládaniu nehematologických toxicít).

#### Reaktivácia hepatitídy B

Reaktivácia hepatitídy B u pacientov, ktorí sú chronickými prenášačmi tohto vírusu, sa vyskytla v prípade, že títo pacienti užívali inhibítory BCR-ABL tyrozínkinázy. Niektoré prípady viedli k akútnemu zlyhaniu pečene alebo k fulminantnej hepatitíde, ktorých výsledkom bola transplantácia pečene alebo úmrtie.

Pacienti majú byť vyšetrení na HBV infekciu pred začatím liečby nilotinibom. Pred začatím liečby u pacientov s pozitívnym sérologickým testom na hepatitídu B (vrátane pacientov s aktívnym ochorením) a u pacientov s pozitívnym testom na HBV infekciu počas liečby je potrebné konzultovať s odborníkmi na ochorenia pečene a liečbu hepatitídy B. Prenášači vírusu HBV, ktorí potrebujú liečbu nilotinibom, majú byť pozorne sledovaní na prejavy a príznaky aktívnej HBV infekcie počas celej liečby a niekoľko mesiacov po ukončení liečby (pozri časť 4.8).

#### Osobitné monitorovanie dospelých pacientov s Ph<sup>+</sup> CML v chronickej fáze, ktorí dosiahli trvalú hlbokú molekulovú odpoveď.

##### Vhodnosť na ukončenie liečby

Pacienti, u ktorých sa potvrdila expresia typických BCR-ABL transkriptov, e13a2/b2a2 alebo e14a2/b3a2, sa môžu považovať za vhodných na ukončenie liečby. Pacienti musia mať typické BCR-ABL transkripty, ktoré umožnia kvantifikáciu BCR-ABL, vyhodnotenie hĺbky molekulovej odpovede a stanovenie prípadnej straty molekulovej remisie po prerušení liečby nilotinibom.

##### Monitorovanie pacientov, ktorí ukončili liečbu

U pacientov vhodných na ukončenie liečby sa musí vykonávať časté monitorovanie hladín BCR-ABL transkriptov kvantitatívnym diagnostickým testom validovaným na meranie hladín molekulovej odpovede s citlivosťou najmenej MR4,5 (BCR-ABL/ABL  $\leq$  0,0032 % IS). Hladiny BCR-ABL transkriptov sa musia stanoviť pred a počas ukončenia liečby (pozri časti 4.2 a 5.1).

Strata veľkej molekulovej odpovede ( $MMR = BCR\text{-}ABL/ABL \leq 0,1 \%$  IS) u pacientov s CML, ktorým sa podával nilotinib ako prvo- alebo druholíniová liečba, alebo potvrdená strata MR4 (dve po sebe idúce merania s odstupom aspoň 4 týždne ukazujúce stratu MR4 ( $MR4 = BCR\text{-}ABL/ABL \leq 0,01 \%$  IS)) u pacientov s CML, ktorým sa podával nilotinib ako druholíniová liečba, bude impulzom pre opätovné začatie liečby v priebehu 4 týždňov od doby, odkedy je známe, že došlo k strate remisie. Molekulový relaps sa môže vyskytnúť počas obdobia bez liečby a údaje o dlhodobých výsledkoch ešte nie sú k dispozícii. Veľmi dôležité je preto časté monitorovanie hladín BCR-ABL transkriptov a úplného krvného obrazu s diferenciálom, aby sa zistila prípadná strata remisie (pozri časť 4.2). U pacientov, ktorí nedosiahnu MMR po troch mesiacoch od opätovného začatia liečby, sa má vykonať test na mutáciu kinázy BCR-ABL.

### Laboratórne testy a monitoring

#### Lipidy v krvi

V štúdií fázy III u novodiagnostikovaných pacientov s CML sa u 1,1 % pacientov liečených 400 mg nilotinibu dvakrát denne vyskytlo zvýšenie celkového cholesterolu stupňa 3 - 4; v skupine s dávkovaním 300 mg dvakrát denne však nebolo pozorované žiadne zvýšenie stupňa 3 - 4 (pozri časť 4.8). Pred začatím liečby nilotinibom, po 3 a 6 mesiacoch od začatia liečby a najmenej raz ročne pri dlhodobej liečbe sa odporúča stanoviť profily lipidov (pozri časť 4.2). Ak je potrebné podanie inhibitorov HMG-CoA reduktázy (liečiv znižujúcich hladinu lipidov), prosím, riad'te sa pred začatím liečby časťou 4.5, keďže určité inhibítory HMG-CoA reduktázy sú tiež metabolizované prostredníctvom CYP3A4.

#### Glukóza v krvi

V štúdií fázy III u novodiagnostikovaných pacientov s CML sa u 6,9 % pacientov liečených 400 mg nilotinibu dvakrát denne a u 7,2 % pacientov liečených 300 mg nilotinibu dvakrát denne vyskytlo zvýšenie glukózy v krvi stupňa 3 - 4. Pred začatím liečby nilotinibom sa odporúča stanoviť hladinu glukózy a podľa klinickej potreby ju monitorovať aj počas liečby (pozri časť 4.2). Ak sa na základe výsledkov testov vyžaduje liečba, lekári sa majú riadiť lokálnymi štandardmi a usmerneniami pre liečbu.

### Interakcie s inými liekmi

Je potrebné vyhnúť sa podávaniu nilotinibu s liečivami, ktoré sú silnými inhibítormi CYP3A4 (vrátane, ale nielen s ketokonazolom, itraconazolom, vorikonazolom, klaritromycínom, telitromycínom, ritonavírom). Ak sa vyžaduje liečba niektorým z uvedených liečiv, odporúča sa podľa možnosti prerušiť liečbu nilotinibom (pozri časť 4.5). Ak krátkodobé prerušenie liečby nie je možné, je indikované dôsledné monitorovanie pacienta vzhľadom na predĺženie intervalu QT (pozri časti 4.2, 4.5 a 5.2).

Súbežné používanie nilotinibu s liekmi, ktoré sú silnými induktormi CYP3A4 (napr. fenytoín, rifampicín, karbamazepín, fenobarbital a ľubovník bodkovaný), pravdepodobne zníži expozíciu nilotinibu v klinicky významnej miere. Preto je u pacientov, ktorí užívajú nilotinib, potrebné zvolať na súbežné podávanie alternatívne liečivá s nižším potenciálom indukovať CYP3A4 (pozri časť 4.5).

### Vplyv jedla

Jedlo zvyšuje biologickú dostupnosť nilotinibu. Nilotinib Teva sa nesmie užívať spolu s jedlom (pozri časti 4.2 a 4.5) a má sa užívať 2 hodiny po jedle. Najmenej jednu hodinu po užití dávky sa nemá požiť žiadne jedlo. Je potrebné vyhýbať sa grapefruitovej šťave a iným potravinám, o ktorých je známe, že inhibujú CYP3A4.

Pacienti, ktorí nedokážu prehltnúť tvrdé kapsuly môžu obsah každej tvrdej kapsuly rozpustiť v jednej čajovej lyžičke jablkovej šťavy (jablkového pyré) a ihneď užiť. Nesmie sa užiť viac ako jedna čajová lyžička jablkového pyré a nesmie sa použiť iné jedlo okrem jablkového pyré (pozri časť 5.2).

### Porucha funkcie pečene

Porucha funkcie pečene má malý vplyv na farmakokinetiku nilotinibu. Podanie jednorazovej dávky 200 mg nilotinibu spôsobilo u osôb s ľahkou, stredne ťažkou a ťažkou poruchou funkcie pečene zväčšenie AUC o 35 %, 35 % a 19 %, v uvedenom poradí, v porovnaní s kontrolnou skupinou osôb s normálnou funkciou pečene. Predpokladaná  $C_{max}$  nilotinibu v rovnovážnom stave sa zvýšila o 29 %, 18 % a 22 %, v uvedenom poradí. Z klinických štúdií boli vylúčení pacienti so zvýšením alanínaminotransferázy (ALT) a/alebo aspartátaminotransferázy (AST) na > 2,5-násobok (alebo na > 5-násobok, ak súviselo s ochorením) hornej hranice normálneho rozmedzia a/alebo celkového bilirubínu na > 1,5-násobok hornej hranice normálneho rozmedzia. Metabolizmus nilotinibu prebieha prevažne v pečeni. U pacientov s poruchou funkcie pečene sa preto môže zvýšiť expozícia nilotinibu a pri ich liečbe je potrebná opatrnosť (pozri časť 4.2).

### Sérová lipáza

Pozorovalo sa zvýšenie sérovej lipázy. U pacientov s pankreatitídou v anamnéze sa odporúča opatrnosť. V prípade, že zvýšenie lipázy sprevádzajú abdominálne príznaky, liečba nilotinibom sa má prerušiť a majú sa zvážiť vhodné diagnostické postupy na vylúčenie pankreatitídy.

### Totálna gastrektómia

Biologická dostupnosť nilotinibu môže byť znížená u pacientov s totálnou gastrektómiou (pozri časť 5.2). U týchto pacientov sa má zvážiť častejšie sledovanie.

### Syndróm z rozpadu nádoru

Vzhľadom na možný výskyt syndrómu z rozpadu nádoru (*tumour lysis syndrome*, TLS) sa pred začatím liečby nilotinibom odporúča úprava klinicky významnej dehydratácie a liečba vysokých hladín kyseliny močovej (pozri časť 4.8).

### Pediatrická populácia

Laboratórne abnormality mierneho až stredne závažného prechodného zvýšenia aminotransferáz a celkového bilirubínu boli pozorované u detí s vyššou frekvenciou ako u dospelých, čo naznačuje zvýšené riziko hepatotoxicity v pediatrickej populácii (pozri časť 4.8). Funkcia pečene (hladiny bilirubínu a pečenej aminotransferáz) sa má monitorovať raz za mesiac alebo podľa klinickej indikácie. Zvýšenie bilirubínu a pečenej aminotransferáz sa má manažovať dočasným prerušením podávania nilotinibu, znížením dávky a/alebo ukončením podávania nilotinibu (pozri časť 4.2). V štúdií s pediatrickou populáciou s CML bolo u pacientov liečených nilotinibom dokumentované spomalenie rastu (pozri časť 4.8). U pediatrických pacientov liečených nilotinibom sa odporúča dôkladné sledovanie rastu.

### Laktóza

Tento liek obsahuje laktózu. Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami galaktózovej intolerancie, celkovým deficitom laktázy alebo glukózo-galaktózovou malabsorpciou nesmú užívať tento liek.

### Sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

## **4.5 Liekové a iné interakcie**

Nilotinib sa môže podávať v kombinácii s hematopoetickými rastovými faktormi, ako sú erytropoetín alebo faktor stimulujúci kolónie granulocytov (*granulocyte colony-stimulating factor*, G-CSF), ak je to

klinicky indikované. Môže sa podávať s hydroxymočovinou alebo anagrelidom, ak je to klinicky indikované.

Nilotinib sa metabolizuje prevažne v pečeni, pričom sa predpokladá, že hlavný podiel pri oxidačnom metabolizme zohráva CYP3A4. Nilotinib je tiež substrátom glykoproteínu P (P-gp), efluxnej pumpy mnohých liečiv. Látky, ktoré ovplyvňujú CYP3A4 a/alebo P-gp preto môžu ovplyvňovať absorpciu a následnú elimináciu systémovo absorbovaného nilotinibu.

#### Látky, ktoré môžu zvýšiť sérové koncentrácie nilotinibu

Súbežné podávanie nilotinibu s imatinibom (substrát a moderátor P-gp a CYP3A4) malo slabý inhibičný účinok na CYP3A4 a/alebo P-gp. AUC imatinibu sa zvýšila o 18 % až 39 % a AUC nilotinibu sa zvýšila o 18 % až 40 %. Je nepravdepodobné, že tieto zmeny sú klinicky významné.

Expozícia nilotinibu u zdravých osôb vzrástla 3-násobne, keď sa podával spolu so silným inhibítorom CYP3A4 ketokonazolom. Preto je potrebné vyhýbať sa súbežnej liečbe silnými inhibítormi CYP3A4 vrátane ketokonazolu, itraconazolu, vorikonazolu, ritonaviru, klaritromycínu a telitromycínu (pozri časť 4.4). Zvýšenú expozíciu nilotinibu možno očakávať aj pri stredne silných inhibítoroch CYP3A4. Majú sa zvážiť alternatívne súbežne podávané lieky, ktoré neinhibujú alebo len minimálne inhibujú CYP3A4.

#### Látky, ktoré môžu znížiť sérové koncentrácie nilotinibu

Rifampicín, silný induktor CYP3A4, znižuje  $C_{max}$  nilotinibu o 64 % a znižuje AUC nilotinibu o 80 %. Rifampicín a nilotinib sa nemajú používať súbežne.

Súbežné podávanie iných liekov, ktoré indukujú CYP3A4 (napr. fenytoín, karbamazepín, fenobarbital a ľubovník bodkovaný), pravdepodobne tiež zníži expozíciu nilotinibu v klinicky významnej miere. U pacientov, ktorí majú indikovanú liečbu induktormi CYP3A4, sa majú zvoliť alternatívne liečivá s menším potenciálom pre enzýmovú indukciu.

Rozpustnosť nilotinibu závisí od pH, pričom rozpustnosť je nižšia pri vyššom pH. U zdravých osôb, ktoré dostávali 40 mg ezomeprazolu raz denne počas 5 dní, sa pH žalúdka výrazne zvýšilo, ale absorpcia nilotinibu sa znížila len mierne (pokles  $C_{max}$  o 27 % a pokles  $AUC_{0-\infty}$  o 34 %). Nilotinib možno podľa potreby používať súbežne s ezomeprazolom alebo inými inhibítormi protónovej pumpy.

V štúdiu so zdravými osobami nebola po podaní jednorazovej dávky 400 mg nilotinibu 10 hodín po a 2 hodiny pred famotidínom pozorovaná žiadna významná zmena vo farmakokinetike nilotinibu. V prípade, že je potrebná súbežná liečba H<sub>2</sub> blokátormi, možno ich podať približne 10 hodín pred a 2 hodiny po podaní dávky nilotinibu.

V rovnakej štúdiu, ako je uvedené vyššie, nemalo ani podanie antacida (hydroxid hlinitý/hydroxid horečnatý/simetikón) 2 hodiny pred alebo 2 hodiny po podaní jednorazovej dávky 400 mg nilotinibu vplyv na farmakokinetiku nilotinibu. V prípade potreby možno podať antacidá približne 2 hodiny po alebo 2 hodiny pred podaním dávky nilotinibu.

#### Látky, ktorých systémové koncentrácie môže zmeniť nilotinib

*In vitro* je nilotinib pomerne silný inhibítor CYP3A4, CYP2C8, CYP2C9, CYP2D6 a UGT1A1, s hodnotou  $K_i$  najnižšou pre CYP2C9 ( $K_i = 0,13$  mikromol).

Štúdiá liekových interakcií u zdravých dobrovoľníkov pri jednorazovom podaní 25 mg warfarínu, citlivého substrátu CYP2C9, a 800 mg nilotinibu nemala za následok žiadne zmeny farmakokinetických parametrov warfarínu alebo farmakodynamiky warfarínu, stanovených ako protrombínový čas (*prothrombin time*, PT) a medzinárodný normalizovaný pomer (*international normalised ratio*, INR). Nie sú údaje o rovnovážnom stave. Táto štúdia naznačuje, že klinicky

významná lieková interakcia medzi nilotinibom a warfarínom je menej pravdepodobná do dávky 25 mg warfarínu.

Vzhľadom na chýbajúce údaje o rovnovážnom stave sa po začatí liečby nilotinibom (najmenej počas prvých 2 týždňov) odporúča kontrola farmakodynamických markerov warfarínu (INR alebo PT).

U pacientov s CML zvýšil nilotinib podávaný v dávke 400 mg dvakrát denne po dobu 12 dní systémovú expozíciu (AUC a  $C_{max}$ ) perorálne podaného midazolamu (substrát CYP3A4) 2,6-násobne a 2,0-násobne, v uvedenom poradí. Nilotinib je stredne silný inhibítor CYP3A4. Pri súbežnom podávaní spolu s nilotinibom preto môže byť systémová expozícia iných liekov primárne metabolizovaných cez CYP3A4 (napr. určité inhibítory HMG-CoA reduktázy) zvýšená. Ak sa liečivá s úzkym terapeutickým indexom, ktoré sú substrátmi CYP3A4 (vrátane alfentanilu, cyklosporínu, dihydroergotamínu, ergotamínu, fentanyl, sirolimu a takrolimu, ale nevynímajúc ani iné liečivá), podávajú spoločne s nilotinibom, môže byť potrebný monitoring a úprava dávky.

Kombinácia nilotinibu s tými statínmi, ktoré sú eliminované prevažne cez CYP3A4, môže zvýšiť riziko vzniku statínmi indukovanej myopatie, vrátane rhabdomyolýzy.

#### Antiarytmiká a iné látky, ktoré môžu predlžovať QT interval

Nilotinib sa má používať s opatnosťou u pacientov, ktorí majú alebo u ktorých sa môže vyvinúť predĺženie QT intervalu, vrátane pacientov užívajúcich antiarytmiká ako amiodarón, dizopyramid, prokaínamid, chinidín a sotalol, alebo iné lieky, ktoré môžu viesť k predĺženiu QT intervalu, ako sú chlorochín, halofantrín, klaritromycín, haloperidol, metadón a moxifloxacín (pozri časť 4.4).

#### Interakcie s jedlom

Absorpcia a biologická dostupnosť nilotinibu sa zvyšujú, ak sa užíva s jedlom, čo má za následok vyššie sérové koncentrácie (pozri časti 4.2, 4.4 a 5.2). Je potrebné vyhnúť sa grapefruitovej šťave a iným potravinám, o ktorých je známe, že inhibujú CYP3A4.

#### Pediatrická populácia

Interakčné štúdie sa uskutočnili len u dospelých.

### **4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

#### Ženy vo fertilnom veku/Antikoncepcia

Ženy vo fertilnom veku musia používať vysoko účinnú antikoncepciu počas liečby nilotinibom a až do dvoch týždňov po liečbe.

#### Gravidita

Nie sú k dispozícii alebo je iba obmedzené množstvo údajov o použití nilotinibu u gravidných žien. Štúdie na zvieratách preukázali reprodukčnú toxicitu (pozri časť 5.3). Nilotinib sa nemá užívať počas gravidity, pokiaľ klinický stav ženy nevyžaduje liečbu nilotinibom. Ak sa užíva počas gravidity, pacientka musí byť informovaná o prípadnom riziku pre plod.

Ak žena, ktorá sa lieči nilotinibom, uvažuje o gravidite, možno zvážiť prerušenie liečby na základe kritérií vhodnosti pre prerušenie liečby, ako je opísané v častiach 4.2 a 4.4. Existuje obmedzené množstvo údajov o graviditách u pacientok počas obdobia remisie bez liečby (*treatment-free remission*, TFR). Ak sa plánuje gravidita počas fázy TFR, pacientka musí byť informovaná o možnej potrebe opätovného začatia liečby nilotinibom počas gravidity (pozri časti 4.2 a 4.4).

#### Dojčenie

Nie je známe, či sa nilotinib vylučuje do ľudského mlieka. Dostupné toxikologické údaje u zvierat preukázali vylučovanie nilotinibu do mlieka (pozri časť 5.3). Keďže riziko pre novorodencov/dojčatá nemôže byť vylúčené, ženy nemajú dojčiť počas liečby nilotinibom a ešte 2 týždne po poslednej dávke.

### Fertilita

Štúdie na zvieratách nepreukázali účinok na fertilitu samcov a samíc potkana (pozri časť 5.3).

## **4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Nilotinib nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje. Napriek tomu sa odporúča, aby pacienti, u ktorých sa vyskytnú závraty, únava, zhoršenie zraku alebo iné nežiaduce účinky, ktoré môžu ovplyvňovať schopnosť bezpečne viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje, nevykonávali tieto činnosti, kým nežiaduce účinky pretrvávajú (pozri časť 4.8).

## **4.8 Nežiaduce účinky**

### Súhrn bezpečnostného profilu

Bezpečnostný profil je založený na súhrnných údajoch od 3 422 pacientov liečených nilotinibom v 13 klinických štúdiách v schválených indikáciách: dospelí a pediatrickí pacienti s novodiagnostikovanou chronickou myelocytovou leukémiou (CML) s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze (5 klinických štúdií s 2 414 pacientmi), dospelí pacienti s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze a akcelerovanej fáze, s rezistenciou alebo intoleranciou voči predchádzajúcej liečbe vrátane imatinibu (6 klinických štúdií s 939 pacientmi) a pediatrickí pacienti s CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze s rezistenciou alebo intoleranciou voči predchádzajúcej liečbe vrátane imatinibu (2 klinické štúdie so 69 pacientmi). Tieto súhrnné údaje predstavujú 9 039,34 pacientorokov expozície.

Bezpečnostný profil nilotinibu je konzistentný vo všetkých indikáciách.

Najčastejšími nežiaducimi reakciami (incidencia  $\geq 15\%$ ) zo súhrnných údajov o bezpečnosti boli: vyrážka (26,4 %), infekcia horných dýchacích ciest (vrátane faryngitídy, nazofaryngitídy, rinitídy) (24,8 %), bolesť hlavy (21,9 %), hyperbilirubinémia (vrátane zvýšeného bilirubínu v krvi) (18,6 %), artralgia (15,8 %), únava (15,4 %), nauzea (16,8 %), pruritus (16,7 %) a trombocytopenia (16,4 %).

### Tabuľkový zoznam nežiaducich reakcií

Nežiaduce reakcie z klinických štúdií a z hlásení po uvedení na trh (tabuľka 3) sú zoradené podľa triedy orgánových systémov MedDRA a kategórie frekvencie. Kategórie frekvencie sú definované na základe nasledujúcej konvencie: veľmi časté ( $\geq 1/10$ ); časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ ); menej časté ( $\geq 1/1\,000$  až  $< 1/100$ ); zriedkavé ( $\geq 1/10\,000$  až  $< 1/1\,000$ ); veľmi zriedkavé ( $< 1/10\,000$ ); neznáme (z dostupných údajov).

**Tabuľka 3 Nežiaduce reakcie lieku**

| <b>Infekcie a nákazy</b>                                                               |                                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Veľmi časté:                                                                           | Infekcia horných dýchacích ciest (vrátane faryngitídy, nazofaryngitídy, rinitídy)                                       |
| Časté:                                                                                 | Folikulitída, bronchitída, kandidóza (vrátane orálnej kandidózy), pneumónia, gastroenteritída, infekcia močových ciest  |
| Menej časté:                                                                           | Infekcia vírusom herpes, análny absces, kandidóza (kandidová infekcia), furunkul, sepsa, subkutánny absces, tinea pedis |
| Zriedkavé:                                                                             | Reaktivácia hepatitídy B                                                                                                |
| <b>Benígne a malígne nádory, vrátane nešpecifikovaných novotvarov (cysty a polypy)</b> |                                                                                                                         |

|                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Menej časté:                               | Kožný papilóm                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| Zriedkavé:                                 | Papilóm ústnej dutiny, paraproteinémia                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Poruchy krvi a lymfatického systému</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Veľmi časté:                               | Anémia, trombocytopénia                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| Časté:                                     | Leukopénia, leukocytóza, neutropénia, trombocytémia                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Menej časté:                               | Eozinofília, febrilná neutropénia, lymfopénia, pancytopénia                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>Poruchy imunitného systému</b>          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Menej časté:                               | Hypersenzitivita                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>Poruchy endokrinného systému</b>        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Veľmi časté:                               | Spomalenie rastu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| Časté:                                     | Hypotyreóza                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Menej časté:                               | Hypertyreóza                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| Zriedkavé:                                 | Sekundárny hyperparatyreoidizmus, tyreoiditída                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <b>Poruchy metabolizmu a výživy</b>        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Časté:                                     | Nerovnováha elektrolytov (vrátane hypomagneziémie, hyperkaliémie, hypokaliémie, hyponatriémie, hypokalcémie, hyperkalcémie, hyperfosfatémie), diabetes mellitus, hyperglykémia, hypercholesterolémia, hyperlipidémia, hypertriglyceridémia, znížená chuť do jedla, dna, hyperurikémia, hypofosfatémia (vrátane zníženia fosforu v krvi) |
| Menej časté:                               | Dehydratácia, zvýšená chuť do jedla, dyslipidémia, hypoglykémia                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Zriedkavé:                                 | Poruchy chuti do jedla, syndróm z rozpadu nádoru                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| <b>Psychické poruchy</b>                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Časté:                                     | Depresia, nespavosť, úzkosť                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Menej časté:                               | Amnézia, zmätenosť, dezorientácia                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| Zriedkavé:                                 | Dysfória                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| <b>Poruchy nervového systému</b>           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Veľmi časté:                               | Bolesť hlavy                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| Časté:                                     | Závraty, hypestézia, parestézia, migréna                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| Menej časté:                               | Mozgovocievne príhody, intrakraniálne/mozgové krvácanie, ischemická cievna mozgová príhoda, prechodný ischemický atak, mozgový infarkt, strata vedomia (vrátane synkopy), tremor, poruchy pozornosti, hyperestézia, dyzestézia, letargia, periférna neuropatia, syndróm nepokojných nôh, paralýza tváre                                 |
| Zriedkavé:                                 | Stenóza bazilárnej artérie, edém mozgu, zápal zrkovitého nervu                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <b>Poruchy oka</b>                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Časté:                                     | Konjunktivitída, suchosť očí (vrátane xeroftalmie), podráždenie očí, hyperémia (skléry, spojoviek, očí), rozmazané videnie                                                                                                                                                                                                              |
| Menej časté:                               | Porucha zraku, krvácanie do spojoviek, znížená zraková ostrosť, edém viečok, blefaritída, fotopsia, alergická konjunktivitída, diplopia, krvácanie do oka, bolesť očí, očný pruritus, opuch očí, ochorenie povrchu oka, periorbitálny edém, fotofóbia                                                                                   |
| Zriedkavé:                                 | Chorioretinopatia, edém papily                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <b>Poruchy ucha a labyrintu</b>            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Časté:                                     | Vertigo, bolesť ucha, tinitus                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| Menej časté:                               | Zhoršenie sluchu (hypoakúzia)                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| <b>Poruchy srdca a srdcovej činnosti</b>   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Časté:                                     | Angina pectoris, arytmia (zahŕňa atrioventrikulárnu blokádu, srdcový flutter, ventrikulárne extrasystoly, tachykardiu, fibriláciu predsiení,                                                                                                                                                                                            |

|                                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                   | bradykardiu), palpitácie, predĺženie QT na elektrokardiograme, koronárna choroba srdca                                                                                                                                                                                   |
| Menej časté:                                                      | Infarkt myokardu, srdcový šelest, perikardiálny výpotok, zlyhávajúce srdce, diastolická dysfunkcia, blokáda ľavého Tawarového ramienka, perikarditída                                                                                                                    |
| Zriedkavé:                                                        | Cyanóza, pokles ejekčnej frakcie                                                                                                                                                                                                                                         |
| Neznáme:                                                          | Dysfunkcia komôr                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <b>Poruchy ciev</b>                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Časté:                                                            | Hypertenzia, návaly tepla, periférna arteriálna okluzívna choroba                                                                                                                                                                                                        |
| Menej časté:                                                      | Hypertenzná kríza, intermitentná klaudikácia, periférna arteriálna stenóza, hematóm, artérioskleróza, hypotenzia, trombóza                                                                                                                                               |
| Zriedkavé:                                                        | Hemoragický šok                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <b>Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína</b>            |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Veľmi časté:                                                      | Kašeľ                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Časté:                                                            | Dyspnoe, námaľové dyspnoe, epistaxa, orofaryngeálna bolesť                                                                                                                                                                                                               |
| Menej časté:                                                      | Pľúcny edém, pleurálny výpotok, intersticiálna choroba pľúc, bolesť pohrudnice, pleuritída, podráždenie hrdla, dysfónia, pľúcna hypertenzia, sipot                                                                                                                       |
| Zriedkavé:                                                        | Faryngolaryngálna bolesť                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <b>Poruchy gastrointestinálneho traktu</b>                        |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Veľmi časté:                                                      | Nauzea, bolesť v hornej časti brucha, zápcha, hnačka, vracanie                                                                                                                                                                                                           |
| Časté:                                                            | Pankreatitída, nepríjemné pocity v bruchu, distenzia brucha, plynatosť, bolesť brucha, dyspepsia, gastritída, gastroezofagálny reflux, hemoroidy, stomatitída                                                                                                            |
| Menej časté:                                                      | Gastrointestinálne krvácanie, meléna, ulcerácia ústnej dutiny, bolesť v ezofágu, suchosť v ústach, citlivosť zubov (hyperestézia zubov), dysgeúzia, enterokolitída, žalúdočný vred, gingivitída, hiátová hernia, rektálne krvácanie                                      |
| Zriedkavé:                                                        | Perforácia gastrointestinálneho vredu, hemateméza, vred ezofágu, ulcerózna ezofagitída, retroperitoneálne krvácanie, subileus                                                                                                                                            |
| <b>Poruchy pečene a žľových ciest</b>                             |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Veľmi časté:                                                      | Hyperbilirubinémia (vrátane zvýšenia bilirubínu v krvi)                                                                                                                                                                                                                  |
| Časté:                                                            | Abnormálna funkcia pečene                                                                                                                                                                                                                                                |
| Menej časté:                                                      | Hepatotoxicita, toxická hepatitída, žltáčka, cholestáza, hepatomegália                                                                                                                                                                                                   |
| <b>Poruchy kože a podkožného tkaniva</b>                          |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Veľmi časté:                                                      | Vyrážka, pruritus, alopecia                                                                                                                                                                                                                                              |
| Časté:                                                            | Nočné potenie, ekzém, urtikária, hyperhidróza, kontúzia, akné, dermatitída (vrátane alergickej, exfoliatívnej a akneiformnej), suchosť kože, erytém                                                                                                                      |
| Menej časté:                                                      | Exfoliatívna vyrážka, lieková erupcia, bolestivosť kože, ekchymóza, opuch tváre, pľuzgier, kožné cysty, erythema nodosum, hyperkeratóza, petechie, fotosenzitivita, psoriáza, zmena sfarbenia kože, exfoliácia kože, hyperpigmentácia kože, hypertrofia kože, kožný vred |
| Zriedkavé:                                                        | Multiformný erytém, syndróm palmárno-plantárnej erytrodyzestézie, sebaceóza hyperplázia, atrofia kože                                                                                                                                                                    |
| <b>Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Veľmi časté:                                                      | Myalgia, artralgia, bolesť chrbta, bolesť končatín                                                                                                                                                                                                                       |
| Časté:                                                            | Muskuloskeletálna bolesť hrudníka, muskuloskeletálna bolesť, bolesť krku, svalová slabosť, spazmy svalov, bolesť kostí                                                                                                                                                   |
| Menej časté:                                                      | Muskuloskeletálna stuhnutosť, opuch kĺbov, artritída, bolesť v boku                                                                                                                                                                                                      |

|                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|---------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Poruchy obličiek a močových ciest</b>          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Časté:                                            | Polakizúria, dyzúria                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| Menej časté:                                      | Nutkanie na močenie, noktúria, chromatúria, hematúria, zlyhanie obličiek, inkontinencia moču                                                                                                                                                                                                                |
| <b>Poruchy reprodukčného systému a prsníkov</b>   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Časté:                                            | Erektálna dysfunkcia, menorágia                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Menej časté:                                      | Bolesť prsníkov, gynekomastia, opuch prsných bradaviek                                                                                                                                                                                                                                                      |
| Zriedkavé:                                        | Stvrdnutie prsníkov                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <b>Celkové poruchy a reakcie v mieste podania</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Veľmi časté:                                      | Únava, pyrexia                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| Časté:                                            | Bolesť v hrudníku (vrátane bolesti v hrudníku nekarciálneho pôvodu), bolesť, neprijemné pocity v hrudníku, celková nevoľnosť, asténia a periférny edém, zimnica, ochorenie podobné chrípke                                                                                                                  |
| Menej časté:                                      | Edém tváre, gravitačný edém, pocit zmeny telesnej teploty (vrátane pocitu horúčavy, pocitu chladu), lokalizovaný edém                                                                                                                                                                                       |
| Zriedkavé:                                        | Náhla smrť                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Laboratórne a funkčné vyšetrenia</b>           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Veľmi časté:                                      | Zvýšenie alanínaminotransferázy, zvýšenie lipázy                                                                                                                                                                                                                                                            |
| Časté:                                            | Zníženie hemoglobínu, zvýšenie amylázy v krvi, zvýšenie aspartátaminotransferázy, zvýšenie alkalické fosfatázy v krvi, zvýšenie gamaglutamyltransferázy, zvýšenie kreatinínfosfokinázy v krvi, pokles telesnej hmotnosti, zvýšenie telesnej hmotnosti, zvýšenie kreatinínu, zvýšenie celkového cholesterolu |
| Menej časté:                                      | Zvýšenie laktátdehydrogenázy v krvi, zvýšenie močoviny v krvi, zvýšenie nekonjugovaného bilirubínu v krvi, zvýšenie parathormónu v krvi, zvýšené triglyceridy v krvi, zníženie globulínov, zvýšenie lipoproteínového cholesterolu (vrátane lipoproteínu s nízkou a vysokou hustotou), zvýšenie troponínu    |
| Zriedkavé:                                        | Zníženie glukózy v krvi, zníženie inzulínu v krvi, zvýšenie inzulínu v krvi, zníženie C-peptidu pre inzulín                                                                                                                                                                                                 |

Poznámka: V pediatrických štúdiách sa nepozorovali všetky nežiaduce reakcie.

#### Opis vybraných nežiaducich reakcií

##### Náhla smrť

V klinických štúdiách s nilotinibom a/alebo v programoch podávania lieku v nevyhnutných prípadoch (*compassionate use*) boli u pacientov s CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu v chronickej alebo akcelerovanej fáze, ktorí mali v anamnéze ochorenie srdca alebo významné srdcové rizikové faktory, hlásené menej časté prípady (0,1 až 1 %) náhlej smrti (pozri časť 4.4).

##### Reaktivácia hepatitídy B

V súvislosti s inhibítormi BCR-ABL tyrozínkinázy bola hlásená reaktivácia hepatitídy B. Niektoré prípady viedli k akútnemu zlyhaniu pečene alebo k fulminantnej hepatitíde, ktorých výsledkom bola transplantácia pečene alebo úmrtie (pozri časť 4.4).

#### Pediatrická populácia

Bezpečnosť nilotinibu u pediatrických pacientov (vo veku od 2 do < 18 rokov), ktorí majú CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze (n = 58) sa skúmala v jednej hlavnej štúdii počas obdobia 60 mesiacov (pozri časť 5.1). Frekvencia, typ a závažnosť nežiaducich reakcií pozorovaných u pediatrických pacientov sa vo všeobecnosti zhodovali s tými, ktoré sa pozorovali u dospelých, s výnimkou hyperbilirubinémie/zvýšeného bilirubínu v krvi (stupeň 3/4: 10,3 %) a

zvýšenia aminotransferáz (AST stupeň 3/4: 1,7 %, ALT stupeň 3/4: 12,1 %), ktoré boli hlásené častejšie ako u dospelých pacientov. Hladiny bilirubínu a aminotransferáz sa majú počas liečby monitorovať (pozri časti 4.2 a 4.4).

#### Spomalenie rastu u pediatrických pacientov

V štúdií uskutočnenej u pediatrickej populácie s CML s mediánom expozície 51,9 mesiacov u novodiagnostikovaných pacientov a 59,9 mesiacov u pacientov s Ph+ CML-CP s rezistenciou na imatinib/dasatinib alebo s intoleranciou voči imatinibu sa spomalenie rastu (prekročenie najmenej dvoch hlavných percentilových línií od východiskovej hodnoty) pozorovalo u ôsmich pacientov: päť (8,6 %) prekročilo dve hlavné percentilové čiary od východiskovej hodnoty a traja (5,2 %) prekročili tri hlavné percentilové čiary od východiskovej hodnoty. Udalosti spojené so spomalením rastu boli hlásené u 3 pacientov (5,2 %). U pediatrických pacientov liečených nilotinibom sa odporúča dôkladné sledovanie rastu (pozri časť 4.4).

#### Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V.

### **4.9 Predávkovanie**

Boli hlásené ojedinelé prípady úmyselného predávkovania nilotinibom, keď sa nešpecifikovaný počet tvrdých kapsúl nilotinibu užil v kombinácii s alkoholom a inými liekmi. Udalosti zahŕňali neutropéniu, vracanie a ospalosť. Neboli hlásené žiadne zmeny EKG ani hepatotoxicita. Podľa hlásení došlo následne k zotaveniu.

V prípade predávkovania je potrebné pacienta sledovať a podať mu vhodnú podpornú liečbu.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: cytostatiká, inhibítory BCR-ABL tyrozínkinázy, ATC kód: L01EA03

#### Mechanizmus účinku

Nilotinib je účinný inhibítor aktivity ABL tyrozínkinázy onkoproteínu BCR-ABL v bunkových líniiach aj v primárnych leukemických bunkách s pozitívnym chromozómom Philadelphia. Látka sa s vysokou afinitou viaže na väzbové miesto ATP takým spôsobom, že je silným inhibítorom BCR-ABL divokého typu a zachováva si aktivitu voči 32/33 mutantných foriem BCR-ABL rezistentných voči imatinibu. V dôsledku tejto biochemickej aktivity nilotinib selektívne inhibuje proliferáciu a indukuje apoptózu v bunkových líniiach a v primárnych leukemických bunkách s pozitívnym chromozómom Philadelphia u pacientov s CML. Na myšiacích modeloch CML, nilotinib ako samostatná látka po perorálnom podaní znižuje nádorovú záťaž a predlžuje prežitie.

#### Farmakodynamické účinky

Nilotinib má malý alebo žiadny účinok na väčšinu ďalších skúmaných proteínkináz vrátane Src, okrem kináz receptorov PDGF, KIT a efrínu, ktoré inhibuje v koncentráciách v rozmedzí dosahovanom po perorálnom podaní terapeutických dávok odporúčaných na liečbu CML (pozri tabuľku 4).

**Tabuľka 4 Profil nilotinibu voči kinázam (fosforylácia IC<sub>50</sub> nM)**

|         |       |     |
|---------|-------|-----|
| BCR-ABL | PDGFR | KIT |
|---------|-------|-----|

|    |    |     |
|----|----|-----|
| 20 | 69 | 210 |
|----|----|-----|

Klinická účinnosťKlinické štúdie pri novodiagnostikovanej CML v chronickej fáze

Na stanovenie účinnosti nilotinibu oproti imatinibu sa uskutočnilo otvorená, multicentrická, randomizovaná štúdia fázy III s 846 dospelými pacientmi s cytogeneticky potvrdenou novodiagnostikovanou CML s pozitívnym chromozómom Philadelphia v chronickej fáze. Pacientom bolo ochorenie diagnostikované v priebehu posledných šiestich mesiacov a v minulosti neboli liečení, s výnimkou hydroxymočoviny a/alebo anagrelidu.

Pacienti boli randomizovaní v pomere 1:1:1, aby dostávali buď nilotinib 300 mg dvakrát denne (n = 282), nilotinib 400 mg dvakrát denne (n = 281) alebo imatinib 400 mg raz denne (n = 283). Randomizácia bola stratifikovaná podľa Sokalovho rizikového skóre v čase stanovenia diagnózy.

Východiskové charakteristiky boli medzi tromi liečebnými skupinami dobre vyvážené. Medián veku bol 47 rokov v oboch skupinách s nilotinibom a 46 rokov v skupine s imatinibom, pričom 12,8 % pacientov bolo vo veku  $\geq 65$  rokov v skupine nilotinibu 300 mg dvakrát denne, 10,0 % v skupine nilotinibu 400 mg dvakrát denne a 12,4 % v skupine imatinibu 400 mg raz denne. Počet liečených mužov bol o niečo vyšší ako žien (56,0 % v skupine nilotinibu 300 mg dvakrát denne, 62,3 % v skupine nilotinibu 400 mg dvakrát denne a 55,8 % v skupine imatinibu 400 mg raz denne). Viac ako 60 % všetkých pacientov boli belosi a 25 % všetkých pacientov boli Ázijčania.

Primárna analýza údajov sa vykonala v čase, keď všetkých 846 pacientov ukončilo 12-mesačnú liečbu (alebo ju ukončilo skôr). Následné analýzy sa týkajú času, kedy pacienti ukončili 24, 36, 48, 60 a 72 mesiacov liečby (alebo ju ukončili skôr). Medián trvania liečby bol približne 70 mesiacov v skupinách liečených nilotinibom a 64 mesiacov v skupine s imatinibom. Medián skutočnej veľkosti dávky bol 593 mg/deň pri nilotinibe 300 mg dvakrát denne, 772 mg/deň pri nilotinibe 400 mg dvakrát denne a 400 mg/deň pri imatinibe 400 mg raz denne. Táto štúdia naďalej prebieha.

Primárnym koncovým ukazovateľom účinnosti bola veľká molekulová odpoveď (*major molecular response*, MMR) po 12 mesiacoch. MMR bola definovaná ako  $\leq 0,1$  % BCR-ABL/ABL % podľa medzinárodnej stupnice (*International scale*, IS) pri stanovení RQ-PCR, čo zodpovedá poklesu BCR-ABL transkriptov  $\geq 3$  log oproti štandardizovanej východiskovej hodnote. Podiel MMR po 12 mesiacoch bol štatisticky významne vyšší pri nilotinibe 300 mg dvakrát denne v porovnaní s imatinibom 400 mg raz denne (44,3 % oproti 22,3 %,  $p < 0,0001$ ). Podiel MMR po 12 mesiacoch bol tiež štatisticky významne vyšší pri nilotinibe 400 mg dvakrát denne v porovnaní s imatinibom 400 mg raz denne (42,7 % oproti 22,3 %,  $p < 0,0001$ ).

Podiel MMR po 3, 6, 9 a 12 mesiacoch bol 8,9 %, 33,0 %, 43,3 % a 44,3 % pri nilotinibe 300 mg dvakrát denne, 5,0 %, 29,5 %, 38,1 % a 42,7 % pri nilotinibe 400 mg dvakrát denne a 0,7 %, 12,0 %, 18,0 % a 22,3 % pri imatinibe 400 mg raz denne.

Podiely MMR v 12., 24., 36., 48., 60. a 72. mesiaci sú uvedené v tabuľke 5.

**Tabuľka 5 Podiel MMR**

|                                      | Nilotinib<br>300 mg dvakrát denne<br>n = 282<br>(%) | Nilotinib<br>400 mg dvakrát denne<br>n = 281<br>(%) | Imatinib<br>400 mg raz denne<br>n = 283<br>(%) |
|--------------------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>MMR v 12. mesiaci</b>             |                                                     |                                                     |                                                |
| Odpoveď (95 % IS)                    | 44,3 <sup>1</sup> (38,4; 50,3)                      | 42,7 <sup>1</sup> (36,8; – 48,7)                    | 22,3 (17,6; – 27,6)                            |
| <b>MMR v 24. mesiaci</b>             |                                                     |                                                     |                                                |
| Odpoveď (95 % IS)                    | 61,7 <sup>1</sup> (55,8; – 67,4)                    | 59,1 <sup>1</sup> (53,1; – 64,9)                    | 37,5 (31,8; – 43,4)                            |
| <b>MMR v 36. mesiaci<sup>2</sup></b> |                                                     |                                                     |                                                |
| Odpoveď (95 % IS)                    | 58,5 <sup>1</sup> (52,5; – 64,3)                    | 57,3 <sup>1</sup> (51,3; – 63,2)                    | 38,5 (32,8; – 44,5)                            |

|                                      |                                  |                     |                     |
|--------------------------------------|----------------------------------|---------------------|---------------------|
| <b>MMR v 48. mesiaci<sup>3</sup></b> |                                  |                     |                     |
| Odpoveď (95 % IS)                    | 59,9 <sup>1</sup> (54,0; – 65,7) | 55,2 (49,1; – 61,1) | 43,8 (38,0; – 49,8) |
| <b>MMR v 60. mesiaci<sup>4</sup></b> |                                  |                     |                     |
| Odpoveď (95 % IS)                    | 62,8 (56,8; – 68,4)              | 61,2 (55,2; – 66,9) | 49,1 (43,2; – 55,1) |
| <b>MMR v 72. mesiaci<sup>5</sup></b> |                                  |                     |                     |
| Odpoveď (95 % IS)                    | 52,5 (46,5; – 58,4)              | 57,7 (51,6; – 63,5) | 41,7 (35,9; – 47,7) |

<sup>1</sup> Hodnota p Cochranovho-Mantelovho-Haenszelovho (CMH) testu pre mieru odpovede (v porovnaní s imatinibom 400 mg) <0.0001

<sup>2</sup> Len pacienti, ktorí dosiahli MMR v špecifickom časovom bode, sú zahrnutí ako respondéri v danom časovom bode. Zo všetkých pacientov nebolo možné u celkovo 199 (35,2 %) pacientov vyhodnotiť MMR v 36. mesiaci (87 v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne a 112 v skupine s imatinibom) pre chýbajúce/nevyhodnotiteľné vyšetrenie PCR (n=17), atypické transkripty na začiatku (n=7) alebo prerušenie pred časovým bodom 36 mesiacov (n=175).

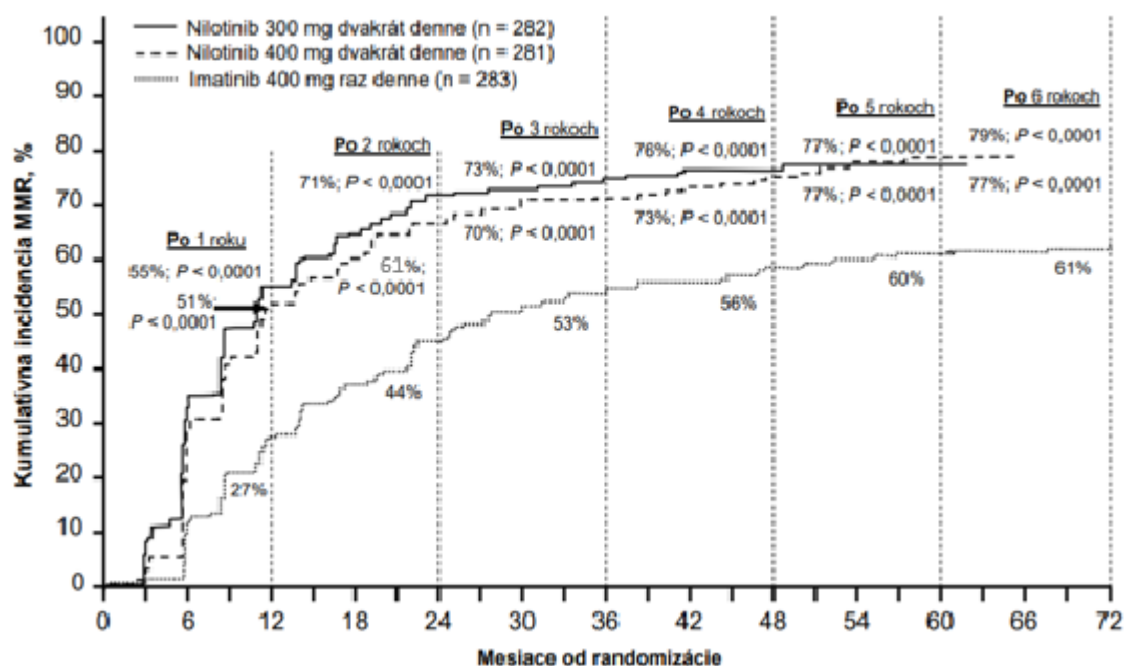
<sup>3</sup> Len pacienti, ktorí dosiahli MMR v špecifickom časovom bode, sú zahrnutí ako respondéri v danom časovom bode. Zo všetkých pacientov nebolo možné u celkovo 305 (36,1 %) pacientov vyhodnotiť MMR v 48. mesiaci (98 v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 88 v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 119 v skupine s imatinibom) pre chýbajúce/nevyhodnotiteľné vyšetrenie PCR (n=18), atypické transkripty na začiatku (n=8) alebo prerušenie pred časovým bodom 48 mesiacov (n=279).

<sup>4</sup> Len pacienti, ktorí dosiahli MMR v špecifickom časovom bode, sú zahrnutí ako respondéri v danom časovom bode. Zo všetkých pacientov nebolo možné u celkovo 322 (38,1 %) pacientov vyhodnotiť MMR v 60. mesiaci (99 v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 93 v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 130 v skupine s imatinibom) pre chýbajúce/nevyhodnotiteľné vyšetrenie PCR (n=9), atypické transkripty na začiatku (n=8) alebo prerušenie pred časovým bodom 60 mesiacov (n=305).

<sup>5</sup> Len pacienti, ktorí dosiahli MMR v špecifickom časovom bode, sú zahrnutí ako respondéri v danom časovom bode. Zo všetkých pacientov nebolo možné u celkovo 395 (46,7 %) pacientov vyhodnotiť MMR v 72. mesiaci (130 v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 110 v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 155 v skupine s imatinibom) pre chýbajúce/nevyhodnotiteľné vyšetrenie PCR (n=25), atypické transkripty na začiatku (n=8) alebo prerušenie pred časovým bodom 72 mesiacov (n=362).

Podiely MMR v rôznych časových bodoch (vrátane pacientov, ktorí dosiahli MMR ako respondéri v danom časovom bode alebo skôr) sú uvedené v kumulatívnej incidencii MMR (pozri obrázok 1).

#### Obrázok 1 Kumulatívna incidencia MMR



Vo všetkých skupinách rizika podľa Sokala boli podiely MMR v každom časovom bode trvale vyššie v oboch skupinách nilotinibu ako v skupine imatinibu.

V retrospektívnej analýze 91 % (234/258) pacientov liečených nilotinibom 300 mg dvakrát denne dosiahlo úroveň BCR-ABL  $\leq 10$  % po 3 mesiacoch liečby v porovnaní so 67 % (176/264) pacientov liečených imatinibom 400 mg raz denne. Pacienti s BCR-ABL na úrovni  $\leq 10$  % po 3 mesiacoch liečby preukázali väčšiu mieru celkového prežívania v 72. mesiaci v porovnaní s tými, ktorí nedosiahli takúto úroveň molekulovej odpovede (94,5 % oproti 77,1 %, v uvedenom poradí [ $p=0,0005$ ]).

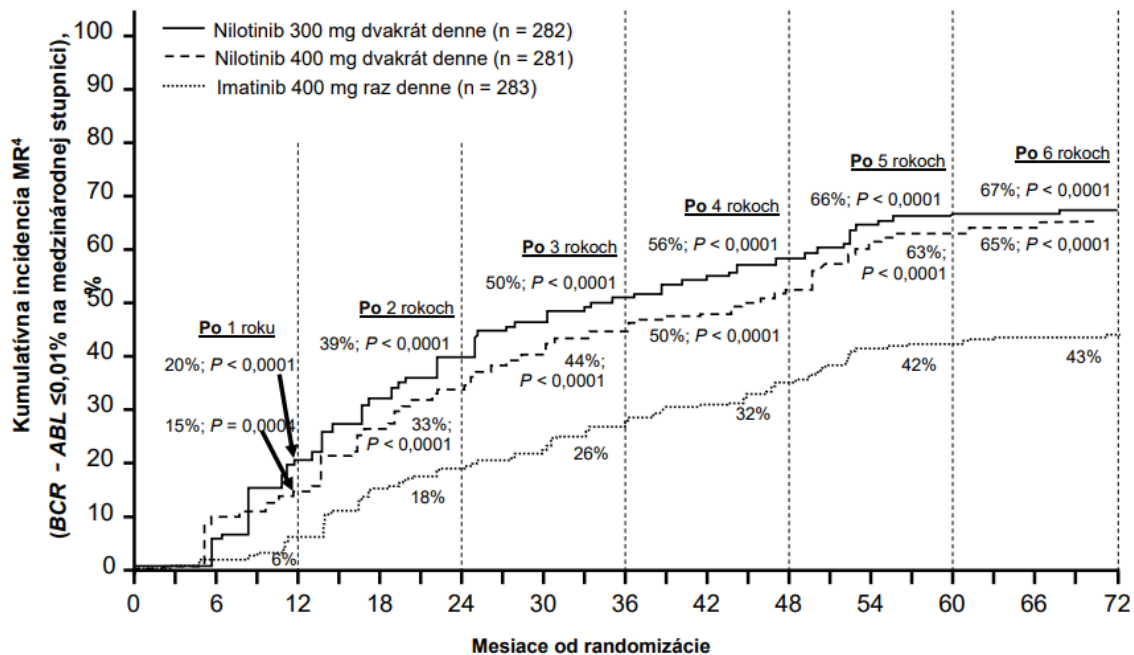
Na základe Kaplanovej-Meierovej analýzy času do prvej MMR bola pravdepodobnosť dosiahnutia MMR v rozličných časových bodoch vyššia pri nilotinibe 300 mg aj 400 mg dvakrát denne v porovnaní s imatinibom 400 mg raz denne ( $HR=2,17$  a stratifikovaný log-rank  $p<0,0001$  medzi nilotinibom 300 mg dvakrát denne a imatinibom 400 mg jedenkrát denne,  $HR=1,88$  a stratifikovaný log-rank  $p<0,0001$  medzi nilotinibom 400 mg dvakrát denne a imatinibom 400 mg jedenkrát denne).

Podiel pacientov, ktorí mali molekulovú odpoveď  $\leq 0,01$  % a  $\leq 0,0032$  % podľa IS v rozličných časových bodoch je uvedený v tabuľke 6 a podiel pacientov, ktorí mali molekulovú odpoveď  $\leq 0,01$  % a  $\leq 0,0032$  % podľa IS v rôznych časových bodoch sú uvedené na obrázkoch 2 a 3. Molekulové odpovede  $\leq 0,01$  % a  $\leq 0,0032$  % podľa IS zodpovedajú zníženiu transkriptov BCR-ABL o  $\geq 4$  log a  $\geq 4,5$  log, v uvedenom poradí, oproti štandardizovanej východiskovej hodnote.

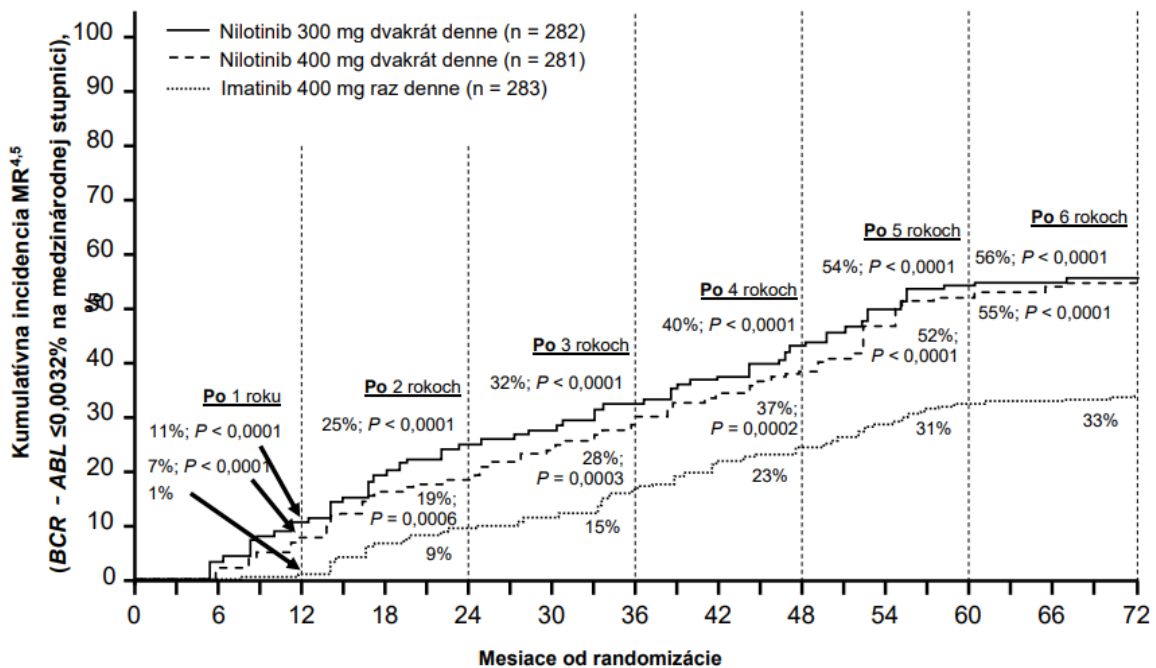
**Tabuľka 6 Podiely pacientov, ktorí mali molekulovú odpoveď  $\leq 0,01$  % (zníženie 4 log) a  $\leq 0,0032$  % (zníženie 4,5 log)**

|               | Nilotinib<br>300 mg dvakrát denne<br>n=282<br>(%) |                 | Nilotinib<br>400 mg dvakrát denne<br>n=281<br>(%) |                 | Imatinib<br>400 mg raz denne<br>n=283<br>(%) |                 |
|---------------|---------------------------------------------------|-----------------|---------------------------------------------------|-----------------|----------------------------------------------|-----------------|
|               | $\leq 0,01$ %                                     | $\leq 0,0032$ % | $\leq 0,01$ %                                     | $\leq 0,0032$ % | $\leq 0,01$ %                                | $\leq 0,0032$ % |
| V 12. mesiaci | 11,7                                              | 4,3             | 8,5                                               | 4,6             | 3,9                                          | 0,4             |
| V 24. mesiaci | 24,5                                              | 12,4            | 22,1                                              | 7,8             | 10,2                                         | 2,8             |
| V 36. mesiaci | 29,4                                              | 13,8            | 23,8                                              | 12,1            | 14,1                                         | 8,1             |
| V 48. mesiaci | 33,0                                              | 16,3            | 29,9                                              | 17,1            | 19,8                                         | 10,2            |
| V 60. mesiaci | 47,9                                              | 32,3            | 43,4                                              | 29,5            | 31,1                                         | 19,8            |
| V 72. mesiaci | 44,3                                              | 31,2            | 45,2                                              | 28,8            | 27,2                                         | 18,0            |

**Obrázok 2 Kumulatívna incidencia molekulej odpovede  $\leq 0,01\%$  (zniženie 4 log)**



**Obrázok 3 Kumulatívna incidencia molekulej odpovede  $\leq 0,0032\%$  (zniženie 4,5 log)**



Na základe odhadov podľa Kaplan-Meiera pre trvanie prvej MMR boli podiely pacientov, ktorí si udržali odpoveď počas 72 mesiacov medzi pacientami, ktorí dosiahli MMR 92,5 % (95 % IS: 88,6-96,4 %) v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 92,2 % (95 % IS: 88,5-95,9 %) v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 88,0 % (95 % IS: 83,0-93,1 %) v skupine s imatinibom 400 mg raz denne.

Kompletná cytogenetická odpoveď (*complete cytogenetic response*, CCyR) bola definovaná ako 0 % Ph<sup>+</sup> metafáz v kostnej dreni na základe hodnotenia minimálne 20 metafáz. Najlepší podiel CCyR po 12 mesiacoch (vrátane pacientov, ktorí dosiahli CCyR ako respondéri v 12. mesiaci alebo skôr) bol

štatisticky vyšší pri nilotinibe 300 mg aj 400 mg dvakrát denne v porovnaní s imatinibom 400 mg raz denne, pozri tabuľku 7.

Podiel CCyR v priebehu 24 mesiacov (vrátane pacientov, ktorí dosiahli CCyR ako respondéri v 24. mesiaci alebo skôr), bol štatisticky vyšší v skupinách s nilotinibom 300 mg dvakrát denne aj 400 mg dvakrát denne v porovnaní so skupinou s imatinibom 400 mg raz denne.

**Tabuľka 7 Najlepší podiel CCyR**

|                                                                             | Nilotinib<br>300 mg dvakrát denne<br>n = 282<br>(%) | Nilotinib<br>400 mg dvakrát denne<br>n = 281<br>(%) | Imatinib<br>400 mg raz denne<br>n = 283<br>(%) |
|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>V priebehu 12 mesiacov</b>                                               |                                                     |                                                     |                                                |
| Odpoveď (95 % IS)                                                           | 80,1 (75,0; 84,6)                                   | 77,9 (72,6; 82,6)                                   | 65,0 (59,2; 70,6)                              |
| Žiadna odpoveď                                                              | 19,9                                                | 22,1                                                | 35,0                                           |
| Hodnota p testu CMH pre podiel odpovede (oproti imatinibu 400 mg raz denne) | < 0,0001                                            | 0,0005                                              |                                                |
| <b>V priebehu 24 mesiacov</b>                                               |                                                     |                                                     |                                                |
| Odpoveď (95 % IS)                                                           | 86,9 (82,4; 90,6)                                   | 84,7 (79,9; 88,7)                                   | 77,0 (71,7; 81,8)                              |
| Žiadna odpoveď                                                              | 13,1                                                | 15,3                                                | 23,0                                           |
| Hodnota p testu CMH pre podiel odpovede (oproti imatinibu 400 mg raz denne) | 0,0018                                              | 0,0160                                              |                                                |

Na základe odhadov podľa Kaplan-Meiera boli podiely pacientov, ktorí si udržali odpoveď počas 72 mesiacov medzi pacientami, ktorí dosiahli CCyR 99,1 % (95 % IS: 97,9-100 %) v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 98,7 % (95 % IS: 97,1-100 %) v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 97,0 % (95 % IS: 94,7-99,4 %) v skupine s imatinibom 400 mg raz denne.

Progresia do akcelerovanej fázy (*accelerated phase*, AP) alebo blastické krízy (*blast crisis*, BC) počas liečby je definovaná ako čas od dátumu randomizácie do prvej dokumentovanej progresie ochorenia do akcelerovanej fázy alebo blastické krízy, alebo úmrtia súvisiaceho s CML. Progresia do akcelerovanej fázy alebo blastické krízy počas liečby sa pozorovala celkovo u 17 pacientov: u 2 pacientov pri nilotinibe 300 mg dvakrát denne, u 3 pacientov pri nilotinibe 400 mg dvakrát denne a u 12 pacientov pri imatinibe 400 mg raz denne. Odhadované podiely pacientov bez progresie do akcelerovanej fázy alebo blastické krízy v 72. mesiaci boli 99,3 %, 98,7 % a 95,2 %, v uvedenom poradí (HR=0,1599 a stratifikovaný log-rank p=0,0059 medzi nilotinibom 300 mg dvakrát denne a imatinibom raz denne, HR=0,2457 a stratifikovaný log-rank p=0,0185 medzi nilotinibom 400 mg dvakrát denne a imatinibom raz denne). Žiadne nové prípady progresie do AP/BC neboli hlásené po analýze 2-ročného obdobia.

Pri zahrnutí vývinu klonov ako kritéria progresie progredovalo počas liečby do dátumu ukončenia zberu údajov do akcelerovanej fázy alebo blastické krízy celkovo 25 pacientov (3 v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 5 v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 17 v skupine s imatinibom 400 mg raz denne). Odhadované podiely pacientov bez progresie do akcelerovanej fázy alebo blastické krízy vrátane vývinu klonov boli v 72. mesiaci 98,7 %, 97,9 % a 93,2 %, v uvedenom poradí (HR=0,1626 a stratifikovaný log-rank p=0,0009 medzi nilotinibom 300 mg dvakrát denne a imatinibom raz denne, HR=0,2848 a stratifikovaný log-rank p=0,0085 medzi nilotinibom 400 mg dvakrát denne a imatinibom raz denne).

Celkovo 55 pacientov zomrelo počas liečby alebo počas následného sledovania po ukončení liečby (21 v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 11 v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 23

v skupine s imatinibom 400 mg raz denne). Dvadsaťšesť (26) z týchto 55 úmrtí súviselo s CML (6 v skupine s nilotinibom 300 mg dvakrát denne, 4 v skupine s nilotinibom 400 mg dvakrát denne a 16 v skupine s imatinibom 400 mg raz denne). Odhadované podiely pacientov, ktorí žili v 72. mesiaci, boli 91,6 %, 95,8 % a 91,4 %, v uvedenom poradí (HR=0,8934 a stratifikovaný log-rank p=0,7085 medzi nilotinibom 300 mg dvakrát denne a imatinibom, HR=0,4632 a stratifikovaný log-rank p=0,0314 medzi nilotinibom 400 mg dvakrát denne a imatinibom). Ak sa za udalosti považujú len úmrtia súvisiace s CML, odhadované podiely celkového prežitia v 72. mesiaci boli 97,7 %, 98,5 % a 93,9 %, v uvedenom poradí (HR=0,3694 a stratifikovaný log-rank p=0,0302 medzi nilotinibom 300 mg dvakrát denne a imatinibom, HR=0,2433 a stratifikovaný log-rank p=0,0061 medzi nilotinibom 400 mg dvakrát denne a imatinibom).

#### Klinické štúdie pri CML v chronickej a akcelerovanej fáze s rezistenciou alebo intoleranciou na imatinib

Na stanovenie účinnosti nilotinibu u dospelých pacientov s CML s rezistenciou alebo intoleranciou voči imatinibu sa uskutočnila otvorená, nekontrolovaná, multicentrická štúdia fázy II s oddelenými ramenami liečby pre chronickú a akcelerovanú fázu ochorenia. Účinnosť sa stanovila u 321 pacientov s CP a 137 pacientov s AP zaradených do štúdie. Medián trvania liečby bol 561 dní u pacientov s CP a 264 dní u pacientov s AP (pozri tabuľku 8). Nilotinib sa podával kontinuálne (dvakrát denne 2 hodiny po jedle a bez požitia jedla najmenej jednu hodinu po podaní), pokiaľ sa nepreukázala nedostatočná odpoveď alebo progresia ochorenia. Dávka bola 400 mg dvakrát denne a bolo povolené zvýšenie dávky na 600 mg dvakrát denne.

**Tabuľka 8 Trvanie expozície nilotinibu**

|                                                        | Chronická fáza<br>n=321 | Akcelerovaná fáza<br>n=137 |
|--------------------------------------------------------|-------------------------|----------------------------|
| Medián trvania liečby v dňoch<br>(25. - 75. percentil) | 561<br>(196 - 852)      | 264<br>(115 - 595)         |

Rezistencia voči imatinibu zahŕňala nedosiahnutie kompletnej hematologickej odpovede (do 3 mesiacov), cytogenetickej odpovede (do 6 mesiacov) alebo veľkej cytogenetickej odpovede (do 12 mesiacov), alebo progresiu ochorenia po dosiahnutí predchádzajúcej cytogenetickej alebo hematologickej odpovede. Intoleranciu voči imatinibu mali pacienti, ktorí prerušili liečbu imatinibom pre toxicitu a nedosiahli veľkú cytogenetickú odpoveď v čase zaradenia do štúdie.

Celkovo 73 % pacientov malo rezistenciu voči imatinibu a 27 % intoleranciu voči imatinibu. Väčšina pacientov mala dlhodobú anamnézu CML, ktorá zahŕňala extenzívnu predchádzajúcu liečbu inými antineoplastikami vrátane imatinibu, hydroxyurey a interferónu a u niektorých dokonca neúspešnú orgánovú transplantáciu (tabuľka 9). Medián najvyššej predchádzajúcej dávky imatinibu bol 600 mg/deň. Najvyššia predchádzajúca dávka imatinibu bola  $\geq 600$  mg/deň u 74 % všetkých pacientov, pričom 40 % pacientov dostávalo dávky imatinibu  $\geq 800$  mg/deň.

**Tabuľka 9 Charakteristika anamnézy CML**

|                                                                 | Chronická fáza<br>(n=321) | Akcelerovaná fáza<br>(n=137)* |
|-----------------------------------------------------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Medián času od stanovenia diagnózy v mesiacoch (rozmedzie)      | 58<br>(5 - 275)           | 71<br>(2 - 298)               |
| Imatinib                                                        |                           |                               |
| Rezistencia                                                     | 226 (70 %)                | 109 (80 %)                    |
| Intolerancia bez MCyR                                           | 95 (30 %)                 | 27 (20 %)                     |
| Medián trvania liečby imatinibom v dňoch<br>(25.-75. percentil) | 975<br>(519 - 1 488)      | 857<br>(424 - 1 497)          |
| Predchádzajúca liečba hydroxymochovinou                         | 83 %                      | 91 %                          |
| Predchádzajúca liečba interferónom                              | 58 %                      | 50 %                          |
| Predchádzajúca transplantácia kostnej drene                     | 7 %                       | 8 %                           |

\* U jedného pacienta chýbajú informácie o rezistencii/intolerancii voči imatinibu.

Primárnym koncovým ukazovateľom u pacientov s CP bolo dosiahnutie veľkej cytogenetickej odpovede (*major cytogenetic response*, MCyR) definovanej ako eliminovanie (CCyR, kompletná cytogenetická odpoveď) alebo významné zníženie na < 35 % Ph+ metafáz (parciálna cytogenetická odpoveď) hematopoetických buniek s Ph+. Kompletná hematologická odpoveď (*complete haematological response*, CHR) u pacientov s CP sa hodnotila ako sekundárny koncový ukazovateľ. Primárny cieľový ukazovateľ u pacientov s AP bola celkovo potvrdená hematologická odpoveď (*haematological response*, HR) definovaná buď ako kompletná hematologická odpoveď, žiadny dôkaz leukémie, alebo návrat do chronickej fázy.

#### Chronická fáza

Podiel MCyR u 321 pacientov s CP bol 51 %. Väčšina pacientov s odpoveďou na liečbu dosiahla MCyR rýchlo v priebehu 3 mesiacov (medián 2,8 mesiaca) od začiatku liečby nilotinibom a odpoveď u nich pretrvávala. Medián času do dosiahnutia CCyR bol niečo nad 3 mesiace (medián 3,4 mesiaca). Z pacientov, ktorí dosiahli MCyR, si 77 % (95 % IS: 70 % - 84 %) udržalo odpoveď 24 mesiacov. Medián trvania MCyR sa nedosiahol. Z pacientov, ktorí dosiahli CCyR, si 85 % (95 % IS: 78 % - 93 %) udržalo odpoveď 24 mesiacov. Medián trvania CCyR sa nedosiahol. Pacienti s CHR pri zaradení do klinického skúšania dosiahli MCyR rýchlejšie (1,9 oproti 2,8 mesiacom). Z pacientov s CP bez CHR pri zaradení do klinického skúšania 70 % dosiahlo CHR, medián času do dosiahnutia CHR bol 1 mesiac a medián trvania CHR bol 32,8 mesiaca. Odhadované 24-mesačné celkové prežívanie u pacientov s CML-CP bol 87 %.

#### Akcelerovaná fáza

Celkový potvrdený podiel HR u 137 pacientov s AP bol 50 %. Väčšina pacientov s odpoveďou na liečbu dosiahla HR pri liečbe nilotinibom rýchlo (medián 1,0 mesiaca) a odpoveď pretrvávala (medián trvania potvrdenej HR bol 24,2 mesiaca). Z pacientov, ktorí dosiahli HR, si 53 % (95 % IS: 39 % - 67 %) udržalo odpoveď 24 mesiacov. Podiel MCyR bol 30 % s mediánom času do odpovede 2,8 mesiaca. Z pacientov, ktorí dosiahli MCyR, si 63 % (95 % IS: 45 % - 80 %) udržalo odpoveď 24 mesiacov. Medián trvania MCyR bol 32,7 mesiaca. Odhadované 24-mesačné celkové prežívanie u pacientov s CML-AP bolo 70 %.

Podiely odpovedí v dvoch ramenách liečby sú uvedené v tabuľke 10.

**Tabuľka 10** Odpoveď pri CML

| (Najlepší podiel odpovedí) | Chronická fáza         |                        |                            | Akcelerovaná fáza      |                        |                     |
|----------------------------|------------------------|------------------------|----------------------------|------------------------|------------------------|---------------------|
|                            | Intolerancia<br>(n=95) | Rezistencia<br>(n=226) | Celkovo<br>(n=321)         | Intolerancia<br>(n=27) | Rezistencia<br>(n=109) | Celkovo*<br>(n=137) |
| Hematologická odpoveď (%)  |                        |                        |                            |                        |                        |                     |
| Celkovo (95 %IS)           | -                      | -                      | -                          | 48<br>(29-68)          | 51<br>(42-61)          | 50<br>(42-59)       |
| Kompletná NEL              | 87<br>(74-94)          | 65<br>(56-72)          | 70 <sup>1</sup><br>(63-76) | 37                     | 28                     | 30                  |
| Návrat do CP               | -                      | -                      | -                          | 7                      | 10                     | 9                   |
|                            | -                      | -                      | -                          | 4                      | 13                     | 11                  |
| Cytogenetická odpoveď (%)  |                        |                        |                            |                        |                        |                     |
| Veľká (95 %IS)             | 57<br>(46-67)          | 49<br>(42-56)          | 51<br>(46-57)              | 33<br>(17-54)          | 29<br>(21-39)          | 30<br>(22-38)       |
| Kompletná                  | 41                     | 35                     | 37                         | 22                     | 19                     | 20                  |
| Parciálna                  | 16                     | 14                     | 15                         | 11                     | 10                     | 10                  |

NEL (*no evidence of leukaemia*) = žiadny dôkaz leukémie/odpovede kostnej drene

<sup>1</sup> 114 pacientov s CP malo CHR pri zaradení do klinického skúšania, preto u nich nebolo možné hodnotiť kompletnú hematologickú odpoveď

\* U jedného pacienta chýbajú informácie o rezistencii/intolerancii voči imatinibu.

Údaje o účinnosti u pacientov v blastickej kríze CML zatiaľ nie sú dostupné. Klinická štúdia fázy II, ktorá skúmala nilotinib v skupine pacientov s CP a AP extenzívne predliečených rôznymi druhmi liečby, vrátane ďalšieho inhibítora tyrozínkinázy popri imatinibe, mala tiež oddelené ramená liečby. Z týchto pacientov malo 30/36 (83 %) voči liečbe rezistenciu a žiadnu intoleranciu. U 22 pacientov s CP, u ktorých sa hodnotila účinnosť, bol podiel MCyR vyvolaných nilotinibom 32 % a CHR 50 %. U 11 pacientov s AP, u ktorých sa hodnotila účinnosť, bol celkový podiel HR vyvolaných liečbou 36 %.

Po zlyhaní imatinibu sa zistilo 24 rôznych mutácií BCR-ABL u 42 % pacientov s CML v chronickej fáze a u 54 % v akcelerovanej fáze, u ktorých sa mutácie hodnotili. Potvrdila sa účinnosť nilotinibu u pacientov s rozličnými mutáciami BCR-ABL spojenými s rezistenciou voči imatinibu, okrem T315I.

Ukončenie liečby u dospelých pacientov s Ph+ CML v chronickej fáze, ktorí dostávali nilotinib ako liečbu prvej línie a ktorí dosiahli trvalú hlbokú molekulovú odpoveď

V otvorenej štúdii s jedným ramenom bolo zaradených 215 dospelých pacientov s Ph+ CML v chronickej fáze liečených nilotinibom v prvej línii počas  $\geq 2$  rokov, ktorí dosiahli MR4,5 meranú pomocou testu MolecularMD MRDx BCR-ABL, do pokračovania liečby nilotinibom počas ďalších 52 týždňov (konsolidačná fáza s nilotinibom). 190 z 215 pacientov (88,4 %) vstúpilo do fázy TFR po dosiahnutí trvalej hlbokéj molekulovej odpovede počas konsolidačnej fázy definovanej podľa nasledujúcich kritérií:

- 4 posledné štvrtročné hodnotenia (vykonané každých 12 týždňov) boli aspoň MR4,0 (BCR-ABL/ABL  $\leq 0,01$  % IS) a udržali sa počas jedného roka
- posledné hodnotenie je MR4,5 (BCR-ABL/ABL  $\leq 0,0032$  % IS)
- nie viac ako dve hodnotenia spadajú medzi MR4,0 a MR4,5 ( $0,0032$  % IS  $<$  BCR-ABL/ABL  $\leq 0,01$  % IS).

Primárnym koncovým ukazovateľom bolo percento pacientov s MMR v 48. týždni od začatia fázy TFR (vzhľadom na každého pacienta, ktorý vyžadoval opätovné začatie liečby ako non-responder).

**Tabuľka 11 Remisia bez liečby po prvolíniovej liečbe nilotinibom**

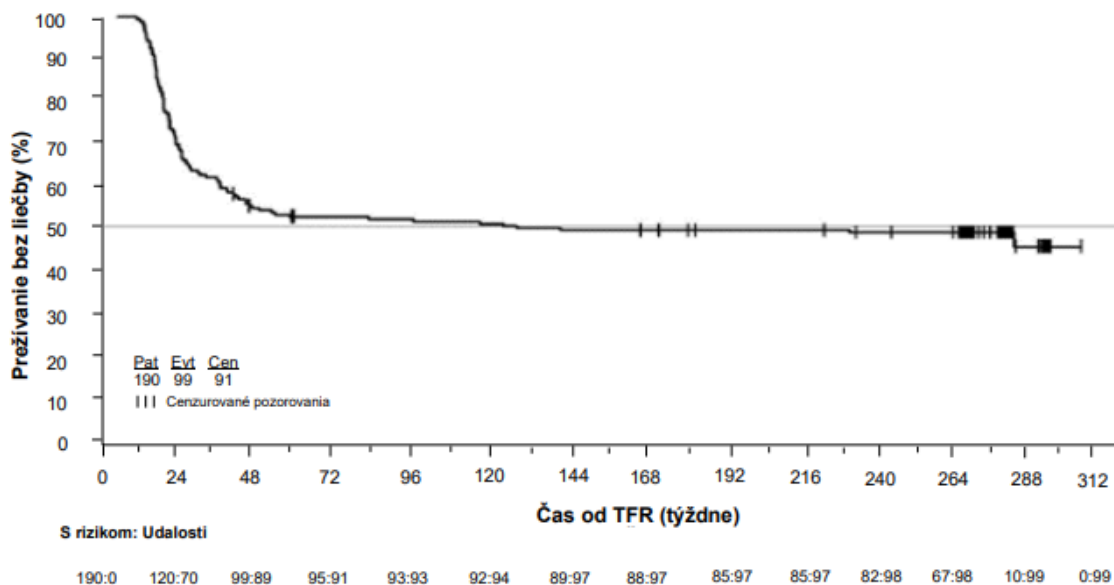
| Pacienti, ktorí vstúpili do fázy TFR                 | 190                                |                                                 |
|------------------------------------------------------|------------------------------------|-------------------------------------------------|
| týždne po začatí fázy TFR                            | 48 týždňov                         | 264 týždňov                                     |
| pacienti s pretrvávajúcou MMR alebo so zlepšením     | 98 (51,6 %, [95 % IS: 44,2; 58,9]) | 79 <sup>[2]</sup> (41,6 %, 95 % IS: 34,5; 48,9) |
| Pacienti, ktorí prerušili fázu TFR                   | 93 <sup>[1]</sup>                  | 109                                             |
| z dôvodu straty MMR                                  | 88 (46,3 %)                        | 94 (49,5 %)                                     |
| z iných dôvodov                                      | 5                                  | 15                                              |
| Pacienti, ktorí opätovne začali liečbu po strate MMR | 86                                 | 91                                              |
| opätovné dosiahnutie MMR                             | 85 (98,8 %)                        | 90 (98,9 %)                                     |
| opätovné dosiahnutie MR4,5                           | 76 (88,4 %)                        | 84 (92,3 %)                                     |

<sup>[1]</sup> Jeden pacient do 48. týždňa nestratil MMR, ale prerušil fázu TFR.

<sup>[2]</sup> U 2 pacientov nebolo v 264. týždni k dispozícii hodnotenie PCR, a preto sa ich odpoveď nezohľadnila v analýze v čase ukončenia štúdie v 264. týždni.

Čas, do ktorého 50 % všetkých liečených pacientov znovu získalo MMR a MR4,5 bol 7 a 12,9 týždňov, v uvedenom poradí. Kumulatívna miera MMR obnovená za 24 týždňov po opätovnom začatí liečby bola 97,8 % (89/91 pacientov) a obnovená MR4,5 po 48 týždňoch bola 91,2 % (83/91 pacientov).

Odhadovaný medián prežívania bez liečby (*treatment-free survival*, TFS) podľa Kaplana-Meiera bol 120,1 týždňov (95 % IS: 36,9, nehodnotiteľné [*not estimable*, NE]) (obrázok 4); 91 zo 190 pacientov (47,9 %) nemalo udalosť TFS.

**Obrázok 4 Odhad prežívania bez liečby podľa Kaplan-Meiera od začiatku TFR (analýza celého súboru)**

Ukončenie liečby u dospelých pacientov s CML v chronickej fáze, ktorí dosiahli trvalú hlbokú molekulovú odpoveď pri liečbe nilotinibom po predchádzajúcej liečbe imatinibom

V otvorenej štúdii s jedným ramenom bolo zaradených 163 dospelých pacientov s Ph+ CML v chronickej fáze užívajúcich inhibítory tyrozínkinázy (tyrosine kinase inhibitors, TKI) počas  $\geq 3$  rokov (imatinib ako úvodná liečba TKI počas viac ako 4 týždňov bez zdokumentovanej MR4,5 pri imatinibe v čase prechodu na nilotinib, potom prešli na nilotinib minimálne na dva roky), a ktorí dosiahli MR4,5 pri liečbe nilotinibom meranú pomocou testu MolecularMD MRDx BCR-ABL, do pokračovania liečby nilotinibom počas ďalších 52 týždňov (konsolidačná fáza nilotinibu). 126 zo 163 pacientov (77,3 %) vstúpilo do fázy TFR po dosiahnutí trvalej hlbokéj molekulovej odpovede počas konsolidačnej fázy definovanej podľa nasledujúcich kritérií:

- posledné 4 štvrtročné hodnotenia (vykonané každých 12 týždňov) nepreukázali žiadnu potvrdenú stratu MR4,5 (BCR-ABL/ABL  $\leq 0,0032\%$  IS) počas jedného roka.

Primárnym koncovým ukazovateľom bolo percento pacientov bez potvrdenej straty MR4,0 alebo straty MMR počas 48 týždňov po ukončení liečby.

**Tabuľka 12 Remisia bez liečby po liečbe nilotinibom, po predchádzajúcej liečbe imatinibom**

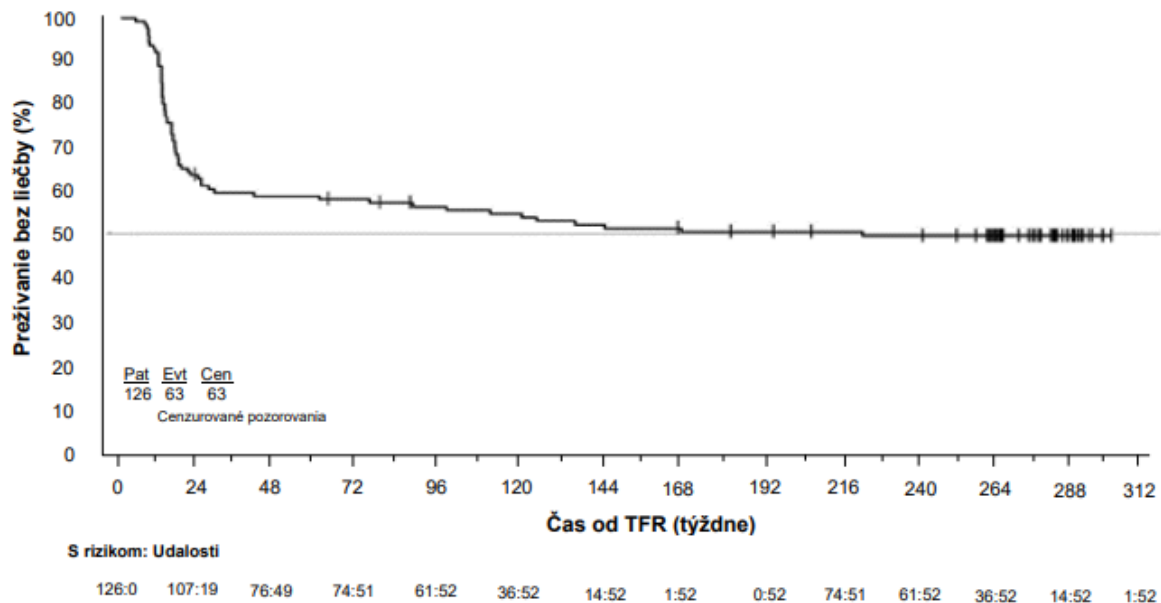
| Pacienti, ktorí vstúpili do fázy TFR                                                          | 126                                |                                           |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|-------------------------------------------|
| týždne po začatí fázy TFR                                                                     | 48 týždňov                         | 264 týždňov                               |
| pacienti s pretrvávajúcou MMR, s nepotvrdenou stratou MR4,0 a neobnovenou liečbou nilotinibom | 73 (57,9 %, [95 % IS: 48,8; 66,7]) | 54 (42,9 % [54/126, 95 % IS: 34,1; 52,0]) |
| Pacienti, ktorí prerušili fázu TFR                                                            | 53                                 | 74 <sup>[1]</sup>                         |
| z dôvodu straty MR4,0 alebo straty MMR                                                        | 53 (42,1 %)                        | 61 (82,4 %)                               |
| z iných dôvodov                                                                               | 0                                  | 13                                        |
| Pacienti, ktorí opätovne začali liečbu po strate MMR alebo potvrdenej strate MR4,0            | 51                                 | 59                                        |
| opätovné dosiahnutie MR4,0                                                                    | 48 (94,1 %)                        | 56 (94,9 %)                               |
| opätovné dosiahnutie MR4,5                                                                    | 47 (92,2 %)                        | 54 (91,5 %)                               |

[1] dvaja pacienti mali MMR (hodnotenie PCR) v 264. týždni, ale liečba bola neskôr ukončená a ďalšie hodnotenie PCR sa nevykonalo.

Odhadovaný medián trvania liečby nilotinibom podľa Kaplana-Meiera pre opätovné dosiahnutie MR4,0 a MR4,5 bol 11,1 týždňa (95 % IS:8,1; 12,1) a 13,1 týždňa (95 % IS:12,0; 15,9), v uvedenom poradí. Kumulatívna miera MR4 a MR4,5 opätovne dosiahnutá počas 48 týždňov po opätovnom začatí liečby bola 94,9 % (56/59 pacientov) a 91,5 % (54/59 pacientov), v uvedenom poradí.

Odhadovaný medián TFS podľa Kaplana-Meiera je 224 týždňov (95 % IS: 39,9, NE) (obrázok 5); 63 zo 126 pacientov (50,0 %) nemalo udalosť TFS.

**Obrázok 5** Odhad prežívania bez liečby podľa Kaplana-Meiera od začiatku TFR (analýza celého súboru)



### Pediatrická populácia

V hlavnej pediatrickej štúdii uskutočnenej s nilotinibom dostávalo liečbu nilotinibom celkovo 58 pacientov vo veku od 2 do < 18 rokov (25 novodiagnostikovaných pacientov s Ph + CML v chronickej fáze a 33 pacientov s rezistenciou voči imatinibu/dasatinibu alebo s Ph + CML v chronickej fáze s intoleranciou voči imatinibu) v dávke 230 mg/m<sup>2</sup> dvakrát denne, zaokrúhlenou na najbližšiu dávku 50 mg (do maximálnej jednotlivej dávky 400 mg). Najdôležitejšie údaje zo štúdie sú zhrnuté v tabuľke 13.

**Tabuľka 13** Súhrn údajov hlavnej pediatrickej štúdie uskutočnenej s nilotinibom

|                                                                                                 | Novodiagnostikovaní s Ph+ CML-CP (n=25) | Rezistentní alebo s intoleranciou Ph+ CML-CP (n=33) |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| Medián (rozsah) trvania liečby v mesiaci                                                        | 51,9 (1,4 – 61,2)                       | 60,5 (0,7 – 63,5)                                   |
| Medián (rozsah) skutočnej veľkosti dávky (mg/m <sup>2</sup> /deň)                               | 377,0 (149 - 468)                       | 436,9 (196 - 493)                                   |
| Relatívna veľkosť dávky (%) v porovnaní s plánovanou dávkou 230 mg/m <sup>2</sup> dvakrát denne |                                         |                                                     |
| Medián (rozsah)                                                                                 | 82,0 (32 - 102)                         | 95,0 (43 - 107)                                     |
| Počet pacientov s > 90 %                                                                        | 12 (48,0 %)                             | 19 (57,6 %)                                         |

|                                                                                                                |                                                                       |                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| MMR (BCR-ABL/ABL $\leq 0,1$ % IS) pri 12 cykloch (95 % IS)                                                     | 60 % (38,7; 78,9)                                                     | 48,5 % (30,8; 66,5)                                            |
| MMR počas 12. cyklu (95 % IS)                                                                                  | 64,0 % (42,5; 82,0)                                                   | 57,6 % (39,2; 74,5)                                            |
| MMR počas 66. cyklu (95 % IS)                                                                                  | 76,0 % (54,9; 90,6)                                                   | 60,6 % (42,1; 77,1)                                            |
| Medián času do MMR v mesiaci (95 % IS)                                                                         | 5,56 (5,52; 10,84)                                                    | 2,79 (0,03; 5,75)                                              |
| Počet pacientov (%), ktorí dosiahli MR4,0 (BCR-ABL/ABL $\leq 0,01$ % IS) počas 66. cyklu                       | 14 (56,0 %)                                                           | 9 (27,3 %)                                                     |
| Počet pacientov (%), ktorí dosiahli MR4,5 (BCR-ABL/ABL $\leq 0,0032$ % IS) počas 66. cyklu                     | 11 (44,0 %)                                                           | 4 (12,1%)                                                      |
| Potvrdená strata MMR spomedzi pacientov, ktorí dosiahli MMR                                                    | 3 z 19                                                                | Žiadny z 20                                                    |
| Mutácia vzniknutá počas liečby                                                                                 | Žiadna                                                                | Žiadna                                                         |
| Progresia ochorenia počas liečby                                                                               | 1 pacient dočasne zodpovedal technickej definícii progresii do AP/BC* | U 1 pacienta došlo k progresii do AP/BC po 10,1 mesiaci liečby |
| Celkové prežívanie<br>Počet udalostí<br>Úmrtie počas liečby<br>Úmrtie počas sledovania v rámci dispenzarizácie | 0<br>3 (12 %)<br>Nedá sa odhadnúť                                     | 0<br>1 (3 %)<br>Nedá sa odhadnúť                               |

\* jeden pacient dočasne zodpovedal technickej definícii progresii do AP/BC (v dôsledku zvýšeného počtu bazofilných buniek) jeden mesiac od začiatku podávania nilotinibu (s dočasným prerušením liečby na 13 dní počas prvého cyklu). Pacient zostal v štúdiu, vrátil sa k CP a bol v CHR a CCyR počas 6. cyklu liečby nilotinibom.

## 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

### Absorpcia

Maximálne koncentrácie nilotinibu sa dosiahnu 3 hodiny po perorálnom podaní. Absorpcia nilotinibu po perorálnom podaní bola približne 30 %. Absolútna biologická dostupnosť nilotinibu nebola stanovená. V porovnaní s perorálnym roztokom (pH 1,2 až 1,3) je relatívna biologická dostupnosť nilotinibu v kapsulách približne 50 %. Keď sa nilotinib užíva spolu s jedlom, u zdravých dobrovoľníkov sa  $C_{max}$  nilotinibu zvýši o 112 % a plocha pod krivkou sérovej koncentrácie v závislosti od času (AUC) o 82 % v porovnaní so stavom nalačno. Podanie nilotinibu 30 minút po jedle zvýšilo biologickú dostupnosť nilotinibu o 29 %, 2 hodiny po jedle o 15 % (pozri časti 4.2, 4.4 a 4.5).

Absorpcia nilotinibu (relatívna biologická dostupnosť) sa môže znížiť približne o 48 % u pacientov s totálnou gastrektómiou a o 22 % u pacientov s parciálnou gastrektómiou.

### Distribúcia

Pomer nilotinibu v krvi a v plazme je 0,71. Väzba na bielkoviny plazmy podľa pokusov *in vitro* je približne 98 %.

### Biotransformácia

Hlavné metabolické dráhy zistené u zdravých osôb sú oxidácia a hydroxylácia. Nilotinib je hlavná cirkulujúca zložka v sére. Žiadny z metabolitov neprispieva vo významnej miere k farmakologickej aktivite nilotinibu. Nilotinib sa primárne metabolizuje CYP3A4, s možným menším podielom CYP2C8.

### Eliminácia

Po jednorazovej dávke rádioaktívne značeného nilotinibu podanej zdravým osobám sa viac ako 90 % dávky eliminovalo do 7 dní, prevažne stolicou (94 % dávky). Nezmenený nilotinib tvoril 69 % dávky.

Zdanlivý eliminačný polčas odhadnutý z farmakokinetiky pri opakovanom podávaní raz denne bol približne 17 hodín. Variabilita farmakokinetiky nilotinibu medzi pacientmi bola stredne vysoká až vysoká.

### Linearita/nelinearita

Expozícia nilotinibu v rovnovážnom stave bola závislá od dávky, pri dávkach vyšších ako 400 mg podávaných raz denne bola systémová expozícia menej úmerná dávke. Denná systémová expozícia nilotinibu pri podávaní 400 mg dvakrát denne bola v rovnovážnom stave o 35 % vyššia ako pri podávaní 800 mg raz denne. Systémová expozícia (AUC) nilotinibu v rovnovážnom stave pri dávke 400 mg dvakrát denne bola približne o 13,4 % vyššia ako pri dávke 300 mg dvakrát denne. Priemerné minimálne a maximálne koncentrácie nilotinibu počas 12 mesiacov boli približne o 15,7 % a 14,8 % vyššie pri podávaní 400 mg dvakrát denne v porovnaní s podávaním 300 mg dvakrát denne. Pri zvýšení dávky zo 400 mg dvakrát denne na 600 mg dvakrát denne nedošlo k významnému zvýšeniu expozície nilotinibu.

Podmienky rovnovážneho stavu sa v podstate dosiahli do 8 dní. Zvýšenie sérovej expozície nilotinibu medzi prvou dávkou a rovnovážnym stavom bolo približne 2-násobné pri podávaní raz denne a 3,8-násobné pri podávaní dvakrát denne.

### Biologická dostupnosť/bioekvivalenčné štúdie

Jednorazové podanie 400 mg nilotinibu s použitím 2 tvrdých kapsúl po 200 mg, pričom obsah každej tvrdej kapsuly bol rozpustený v jednej čajovej lyžičke jablkovej šťavy (jablkového pyré) sa preukázalo ako bioekvivalentné s jednorazovým podaním 2 neporušených tvrdých kapsúl po 200 mg.

### Pediatrická populácia

Po podaní nilotinibu pediatrickým pacientom v dávke 230 mg/m<sup>2</sup> dvakrát denne, zaokrúhlenej na najbližšiu 50 mg dávku (až po maximálnu jednotlivú dávku 400 mg), boli expozícia v rovnovážnom stave a klírens nilotinibu podobné (do 2-násobku) ako u dospelých pacientov liečených dávkou 400 mg dvakrát denne. Farmakokinetická expozícia nilotinibu po jednej alebo viacerých dávkach sa zdá byť porovnateľná medzi pediatrickými pacientmi od 2 rokov do <10 rokov a od ≥ 10 rokov do < 18 rokov.

## **5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Nilotinib bol hodnotený v štúdiách farmakologickej bezpečnosti, toxicity po opakovanom podávaní, genotoxicity, reprodukčnej toxicity, fototoxicity a karcinogenity (na potkanoch a myšiach).

### Štúdie farmakologickej bezpečnosti

Nilotinib neovplyvnil funkcie CNS alebo dýchacej sústavy. Štúdie kardiálnej bezpečnosti *in vitro* preukázali predklinický signál predĺženia QT intervalu, ktoré bolo dôsledkom nilotinibom spôsobenej blokády prúdov hERG a predĺženia trvania akčného potenciálu v izolovaných srdciach králikov.

Žiadne účinky v EKG meraniach sa nepozorovali u psov alebo opíc pri podávaní do 39 týždňov, ani u psov v špeciálnej telemetrickej štúdii.

#### Štúdie toxicity po opakovanom podávaní

Štúdie toxicity po opakovanom podávaní trvajúce do 4 týždňov u psov a do 9 mesiacov u makakov dlhochvostých (*cynomolgus*) odhalili, že primárnym cieľovým orgánom toxicity nilotinibu je pečeň. Zmeny zahŕňali zvýšenú aktivitu alanínaminotransferázy a alkalické fosfatázy a histopatologické nálezy (najmä hyperplázia/hypertrofia sínusových buniek alebo Kupfferových buniek, hyperplázia žľčovodov a periportálna fibróza). Vo všeobecnosti boli klinické biochemické zmeny plne reverzibilné po štvortýžňovom období zotavenia a histologické zmeny vykazovali čiastočnú reverzibilitu. Expozície pri najnižších dávkach, pri ktorých sa pozorovali účinky na pečeň, boli nižšie ako expozícia u ľudí pri dávke 800 mg/deň. Iba menšie zmeny v pečeni sa pozorovali u myší alebo potkanov pri podávaní do 26 týždňov. Prevažne reverzibilné zvýšenie hladín cholesterolu sa pozorovalo u potkanov, psov a opíc.

#### Štúdie genotoxicity

Štúdie genotoxicity v bakteriálnych systémoch *in vitro* a v cicavčích systémoch *in vitro* a *in vivo* s metabolickou aktiváciou alebo bez nej neodhalili žiadne dôkazy o mutagénnom potenciáli nilotinibu.

#### Štúdie karcinogenity

V štúdii karcinogenity na potkanoch trvajúcej 2 roky bola maternica hlavným cieľovým orgánom pre iné ako neoplastické lézie (dilatácia, rozšírenie ciev, hyperplázia endotelových buniek, zápal a/alebo hyperplázia epitelu). Karcinogenita sa nepreukázala pri podávaní nilotinibu v dávkach 5, 15 a 40 mg/kg/deň. Expozícia (vyjadrená ako AUC) pri najvyššej dávke predstavovala približne 2- až 3-násobok dennej expozície nilotinibu v rovnovážnom stave (na základe AUC) u ľudí pri dávke 800 mg/deň.

V štúdii karcinogenity na myšiach Tg.rasH2 trvajúcej 26 týždňov, v ktorej sa nilotinib podával v dávkach 30, 100 a 300 mg/kg/deň, boli zistené papilómy/karcinómy kože pri dávke 300 mg/kg, čo predstavuje približne 30- až 40-násobok expozície u ľudí (na základe AUC) pri maximálnej schválenej dávke 800 mg/deň (podávanej dvakrát denne 400 mg). Hladina bez pozorovaného účinku pre kožné neoplastické lézie bola 100 mg/kg/deň, čo predstavuje približne 10- až 20-násobok expozície u ľudí pri maximálnej schválenej dávke 800 mg/deň (podávanej dvakrát denne 400 mg). Hlavné cieľové orgány pre iné ako neoplastické lézie boli koža (epidermálna hyperplázia), rastúce zuby (degenerácia/atrofia skloviny horných rezákov a zápal gingívy/odontogénneho epitelu rezákov) a týmus (zvýšená incidencia a/alebo závažnosť poklesu lymfocytov).

#### Štúdie reprodukčnej toxicity a fertility

Nilotinib nespôsoboval teratogenitu, ale vykazoval embryo- a fetotoxicitu pri dávkach, ktoré boli toxické aj pre samice. Zvýšené poimplantačné straty sa pozorovali v štúdii fertility pri podávaní samcom aj samicami, aj v štúdii embryotoxicity pri podávaní samicami. V štúdiách embryotoxicity sa zistila letalita embryí a účinky na plod (predovšetkým znížená hmotnosť plodov, predčasné zrastanie kostí tváre (zrast maxily a líčnej kosti), viscerálne odchýlky a odchýlky skeletu) u potkanov a zvýšená resorpcia plodov a odchýlky skeletu u králikov. V štúdii pre- a postnatálneho vývinu u potkanov spôsobila expozícia nilotinibu u samíc zníženie telesnú hmotnosť mláďat spojenú so zmenami parametrov telesného vývinu, ako aj znížené ukazovatele párenia a fertility u potomstva. Expozícia nilotinibu u samíc pri hladinách bez pozorovaných nežiaducich účinkov bola spravidla nižšia alebo rovnaká ako u ľudí pri 800 mg/deň.

Nepozorovali sa žiadne účinky na počet/pohyblivosť spermií alebo na plodnosť potkaních samcov a samic až do najvyššie testovanej dávky zodpovedajúcej približne 5-násobku odporúčaného dávkovania u ľudí.

### Štúdie vývoja mláďat

V štúdií vývoja mláďat sa nilotinib podával pomocou perorálnej sondy mláďatám potkanov od prvého týždňa po narodení do mladého dospelého veku (70. deň po narodení) v dávkach 2, 6 a 20 mg/kg/deň. Okrem štandardných parametrov štúdie sa vykonali hodnotenia vývojových medzníkov, účinkov na CNS, párenia a fertility. Na základe zníženia telesnej hmotnosti u oboch pohlaví a oneskoreného oddelenia predkožky u samcov (čo môže súvisieť s poklesom telesnej hmotnosti) sa za dávku bez pozorovaného účinku považovalo u dospievajúcich potkanov 6 mg/kg/deň. Dospievajúce zvieratá v porovnaní s dospelými nevykazovali zvýšenú citlivosť na nilotinib. Okrem toho bol profil toxicity u dospievajúcich potkanov porovnateľný s profilom toxicity, ktorý sa pozoroval u dospelých potkanov.

### Štúdie fototoxicity

Ukázalo sa, že nilotinib absorbuje svetlo v rozmedzí UV-B a UV-A, distribuuje sa do kože a vykazuje fototoxický potenciál *in vitro*, nepozorovali sa však žiadne účinky *in vivo*. Riziko vyvolania fotosenzitivity nilotinibom u pacientov sa preto považuje za veľmi nízke.

## **6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

#### Nilotinib Teva 50 mg

##### Obsah kapsuly

laktóza, monohydrát  
krospovidón typ A (E1202)  
oxid kremičitý, koloidný, bezvodý (E551)  
stearát horečnatý (E470b)

##### Obal kapsuly

hypromelóza (E464)  
karagénan (E407)  
chlorid draselný (E508)  
erytrozín (E127)  
žltý oxid železitý (E172)  
červený oxid železitý (E172)  
oxid titaničitý (E171)  
čistená voda

#### Čierne farbivo na potlač

šelak (E904)  
propylénglykol (E1520)  
hydroxid draselný (E525)  
čierny oxid železitý (E172)

#### Nilotinib Teva 150 mg

##### Obsah kapsuly

laktóza, monohydrát  
krospovidón typ A (E1202)  
oxid kremičitý, koloidný, bezvodý (E551)  
stearát horečnatý (E470b)

##### Obal kapsuly

hypromelóza (E464)  
karagénan (E407)

chlorid draselný (E508)  
erytrozín (E127)  
žltý oxid železitý (E172)  
červený oxid železitý (E172)  
oxid titaničitý (E171)  
čistená voda

Čierne farbivo na potlač  
šelak (E904)  
propylénglykol (E1520)  
hydroxid draselný (E525)  
čierny oxid železitý (E172)

Nilotinib Teva 200 mg

Obsah kapsuly  
laktóza, monohydrát  
krospovidón typ A (E1202)  
oxid kremičitý, koloidný, bezvodý (E551)  
stearát horečnatý (E470b)

Obal kapsuly  
hypromelóza (E464)  
karagénan (E407)  
chlorid draselný (E508)  
žltý oxid železitý (E172)  
oxid titaničitý (E171)  
čistená voda

Čierne farbivo na potlač  
šelak (E904)  
propylénglykol (E1520)  
hydroxid draselný (E525)  
čierny oxid železitý (E172)

## **6.2 Inkompatibility**

Neaplikovateľné.

## **6.3 Čas použiteľnosti**

24 mesiacov

## **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

OPA/Al/PVC//Al blistre:

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

PVC/PE/PVdC//Al blistre:

50 mg tvrdé kapsuly - Uchovávajúte pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

150 mg, 200 mg tvrdé kapsuly - Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

## **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Nilotinib Teva je dostupný v nasledujúcich veľkostiach balenia:

Nilotinib Teva 50 mg

Jednotlivé balenia obsahujú 120 tvrdých kapsúl a multibalenie 112 (4 balenia po 28) a multibalenie 120 (3 balenia po 40) tvrdých kapsúl v PVC/PE/PVdC//Al blistroch alebo OPA/Al/PVC//Al blistroch. Multibalenie 112 x 1 (4 balenia po 28 x 1) a multibalenie 120 x 1 (3 balenia po 40 x 1) tvrdých kapsúl v PVC/PE/PVdC//Al blistroch alebo OPA/Al/PVC//Al perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami.

Nilotinib Teva 150 mg

Jednotlivé balenia obsahujúce 28, 30, 40 a 112 tvrdých kapsúl a multibalenia 112 (4 balenia po 28), 120 (3 balenia po 40) a 392 (14 balení po 28) tvrdých kapsúl v PVC/PE/PVdC//Al blistroch alebo OPA/Al/PVC//Al blistroch.

Jednotlivé balenia obsahujúce 28 x 1, 30 x 1, 40 x 1, 112 x 1 tvrdých kapsúl a multibalenia 112 x 1 (4 balenia po 28 x 1), 120 x 1 (3 balenia po 40 x 1) a 392 x 1 (14 balení po 28 x 1) tvrdých kapsúl v PVC/PE/PVdC//Al blistroch alebo OPA/Al/PVC//Al perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami.

Nilotinib Teva 200 mg

Jednotlivé balenia obsahujúce 28, 30, 40 a 112 tvrdých kapsúl a multibalenia 112 (4 balenia po 28), 120 (3 balenia po 40) a 392 (14 balení po 28) tvrdých kapsúl v PVC/PE/PVdC//Al blistroch alebo OPA/Al/PVC//Al blistroch.

Jednotlivé balenia obsahujúce 28 x 1, 30 x 1, 40 x 1, 112 x 1 tvrdých kapsúl a multibalenia 112 x 1 (4 balenia po 28 x 1), 120 x 1 (3 balenia po 40 x 1) a 392 x 1 (14 balení po 28 x 1) tvrdých kapsúl v PVC/PE/PVdC//Al blistroch alebo OPA/Al/PVC//Al perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

TEVA GmbH  
Graf-Arco-Str. 3  
89079 Ulm  
Nemecko

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

Nilotinib Teva 50 mg: 44/0148/26-S  
Nilotinib Teva 150 mg: 44/0149/26-S  
Nilotinib Teva 200 mg: 44/0150/26-S

## **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 27. apríla 2026

## **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

05/2026