

## **SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

### **1. NÁZOV LIEKU**

Endoxan  
50 mg obalené tablety

### **2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE LIEKU**

1 obalená tableta obsahuje 50 mg cyklofosfamidu (vo forme monohydrátu).

#### Pomocné látky so známym účinkom

1 obalená tableta obsahuje 24,6 mg monohydrátu laktózy a 51,11 mg sacharózy.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### **3. LIEKOVÁ FORMA**

Obalená tableta.

Biela, lesklá, okrúhla bikonvexná tableta.

### **4. KLINICKÉ ÚDAJE**

#### **4.1 Terapeutické indikácie**

Endoxan sa používa ako súčasť kombinovaných chemoterapeutických režimov alebo ako monoterapia v nasledujúcich prípadoch:

- Leukémie:  
Akútne alebo chronické lymfatické a myeloidné leukémie.
- Malígne lymfómy:  
Hodgkinova choroba, non-Hodgkinove lymfómy, plazmocytóm.
- Metastázujúce a nemetastázujúce malígne solídne tumory:  
Ovariálny karcinóm, testikulárny karcinóm, karcinóm prsníka, malobunkový karcinóm pľúc, neuroblastóm, Ewingov sarkóm.
- Progresívne autoimunitné ochorenia:  
Napr. reumatoidná artritída, psoriatická artropatia, systémový lupus erythematosus, sklerodermia, systémové vaskulítidy (napr. s nefrotickým syndrómom), niektoré typy glomerulonefritíd (napr. s nefrotickým syndrómom), myasthenia gravis, autoimunitná hemolytická anémia, prítomnosť chladových autoprotilátok.
- Imunosupresívna liečba pri transplantáciách orgánov.

## 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Endoxan má podávať len lekár so skúsenosťami s daným liekom.  
Dávkovanie sa musí prispôsobiť individuálne každému pacientovi.

### Dávkovanie

Na kontinuálnu terapiu 1 – 4 tablety (50 – 200 mg) denne; v nevyhnutných prípadoch je možné podávať aj viac tabliet.

Odporúčané dávkovanie sa týka cyklofosfamidu v monoterapii. V kombinácii s inými cytostatikami s podobným profilom toxicity môže byť nutné znížiť dávkovanie alebo predĺžiť prestávky medzi jednotlivými cyklami chemoterapie.

#### *Odporúčané zníženie dávok u pacientov s myelosupresiou*

Leukocyty [ $\mu$ l]	Trombocyty [ $\mu$ l]	Dávka
> 4 000	> 100 000	100 % plánovanej dávky
4 000 – 2 500	100 000 – 50 000	50 % plánovanej dávky
< 2 500	< 50 000	Prispôsobenie dávky, kým sa hodnoty nenormalizujú alebo vykonanie špecifického rozhodnutia

#### *Odporúčaná úprava dávkovania u pacientov s poruchou funkcie pečene alebo obličiek*

Závažná porucha funkcie pečene alebo obličiek si vyžaduje zníženie dávok. Odporúča sa znížiť dávku o 25 % pri sérovom bilirubíne od 3,1 do 5 mg/100 ml a o 50 % pri glomerulárnej filtrácii pod 10 ml za minútu. Cyklofosfamid je dialyzovateľný.

Adekvátnu pozornosť treba venovať primeranej hydratácii, ako aj podávaniu uroprotektív. Tablety Endoxan sa majú podávať ráno s adekvátnym množstvom vody. Je dôležité kontrolovať, či má pacient pravidelnú diurézu.

Dávky, dĺžka a intervale liečby závisia od indikácie, zvolenej chemoterapeutickej schémy, celkového zdravotného stavu pacienta, funkcie jeho orgánov a jeho laboratórnych parametrov (vrátane krvného obrazu).

V kombinácii s inými cytostatikami s podobným účinkom môže byť nevyhnutné znížiť dávku alebo predĺžiť intervale medzi jednotlivými dávkami.

Má sa zvážiť použitie látok stimulujúcich hematopoézu (faktorov stimulujúcich rast kolónií a látok stimulujúcich erytropoézu), aby sa znížilo riziko myelosupresívnych komplikácií a/alebo aby sa napomohlo podávanie plánovaných dávok.

Počas podávania lieku alebo bezprostredne po jeho podaní má pacient požiť alebo sa mu má infúziou podať dostatočné množstvo tekutín, aby sa podporila diuréza za účelom zníženia rizika toxickej účinkov na močové cesty. Preto sa má cyklofosfamid podávať ráno. Pozri časť 4.4.

Na aktiváciu cyklofosfamidu je potrebná metabolizácia v pečeni; preto sa uprednostňuje perorálne a intravenózne podávanie.

#### *Pacienti s poruchou funkcie pečene*

Závažná porucha funkcie pečene môže byť spojená so zníženou aktiváciou cyklofosfamidu, čo môže pozmeniť účinnosť liečby cyklofosfamidom, a preto sa to má vziať do úvahy pri voľbe dávky a interpretácii odpovede na zvolenú dávku.

### *Pacienti s poruchou funkcie obličiek*

U pacientov s poruchou funkcie obličiek, najmä u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek, môže znížené vylučovanie obličkami viest' k zvýšeným plazmatickým hladinám cyklofosfamidu a jeho metabolitov, čo môže viest' k zvýšenej toxicite, a preto sa to má vziať do úvahy pri určovaní dávky u týchto pacientov.

Cyklofosfamid a jeho metabolity sú dialyzovateľné, hoci môžu byť rozdiely vo vylučovaní v závislosti od použitého dialyzačného systému. U pacientov, ktorí potrebujú dialýzu, sa má zvážiť dodržanie zodpovedajúceho intervalu medzi podaním cyklofosfamidu a dialýzou. Pozri časť 4.4.

### *Starší pacienti*

U starších pacientov má sledovanie toxicických účinkov lieku a potreba úpravy dávky zohľadniť vyšší výskyt zníženej funkcie pečene, obličiek, srdca alebo iných orgánov, súbežné ochorenia alebo inú medikamentóznu liečbu v tejto skupine pacientov.

### *Deti*

Nie sú k dispozícii žiadne špecifické informácie. Cyklofosfamid sa podával deťom. Hlásené neboli žiadne nežiaduce reakcie špecifické pre túto skupinu pacientov.

### Spôsob podávania

Tablety sa nesmú hrýzť. Majú sa prehltnúť a zapíť dostatočným množstvom vody.

Obal tablet zabezpečuje, aby osoby, ktoré manipulujú s tabletami, neprišli do kontaktu s liečivom. Tablety sa nesmú deliť ani drviť, aby nedošlo k neúmyselnej expozícii tretích osôb liečivu.

### **4.3 Kontraindikácie**

- Precitlivenosť na liečivo, na niektorý z jeho metabolitov alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.
- Akútна infekcia, závažná porucha funkcie kostnej drene (zvlášť u pacientov, ktorí sa už liečili cytotoxickými liekmi a/alebo rádioterapiou).
- Akútna urotelialná toxicita ako následok cytotoxickej chemoterapie alebo rádioterapie.
- Obstrukcia odtoku moču.
- Gravidita (pozri časť 4.6).
- Dojčenie (pozri časť 4.6).
- Liečba nenádorových ochorení s výnimkou imunosupresie, keď sa jedná o život ohrozujúci stav.
- Podanie živých očkovacích látok. Môžu sa podať až po prerušení chemoterapie – minimálne po 3 mesiacoch (pozri časť 4.5).

### **4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Rizikové faktory pre toxicke účinky cyklofosfamidu a ich následky popísané v tejto časti a v ďalších častiach môžu predstavovať kontraindikácie, ak sa cyklofosfamid nepoužíva na liečbu život ohrozujúceho stavu. V takýchto situáciách je nutné individuálne posúdiť riziko a očakávané prínosy.

### Osobitné upozornenia

#### *Myelosupresia, imunosupresia, infekcie*

- Liečba cyklofosfamidom môže spôsobiť myelosupresiu a významné potlačenie imunitných odpovedí.
- Myelosupresia vyvolaná cyklofosfamidom môže spôsobiť leukopéniu, neutropéniu, trombocytopéniu (spojenú s vyšším rizikom krváčavých príhod) a anémiu.

- Závažná imunosupresia viedla k závažným, niekedy smrteľným infekciám. Hlásené boli aj sepsa a septický šok. Infekcie hlásené pri liečbe cyklofosfamidom zahŕňali pneumónie, ako aj iné bakteriálne, mykotické, vírusové, protozoálne a parazitické infekcie.
- Môže dôjsť k reaktivácii latentných infekcií. Reaktivácia bola hlásená pri rôznych bakteriálnych, mykotických, vírusových, protozoálnych a parazitických infekciách. Infekcie musia byť liečené primeraným spôsobom.
- V niektorých prípadoch neutropenie môže byť podľa uváženia ošetrujúceho lekára indikovaná antimikrobiálna profylaxia.
- V prípade neutropenickej horúčky sa musia podať antibiotiká a/alebo antimykotiká.
- U pacientov so závažnou poruchou funkcie kostnej drene a u pacientov so závažnou imunosupresiou sa má cyklofosfamid používať opatrne, ak vôbec.
- Pokial' to nie je nevyhnutné, cyklofosfamid sa nemá podávať pacientom s počtom leukocytov pod 2 500 buniek/mikroliter ( $bunky/mm^3$ ) a/alebo počtom trombocytov pod 50 000 buniek/mikroliter ( $bunky/mm^3$ ).
- U pacientov, ktorí majú závažnú infekciu alebo sa u nich táto infekcia objaví, nesmie byť liečba cyklofosfamidom indikovaná alebo sa musí prerušiť alebo sa musí znížiť dávka.
- Pokles počtu krviniek a trombocytov v periférnej krvi a čas potrebný na ich obnovu sa môžu vo všeobecnosti zvyšovať so zvyšujúcimi sa dávkami cyklofosfamidu.
- Najnižší počet leukocytov a trombocytov sa dosiahne v 1. a 2. týždni liečby. Obnova funkcie kostnej drene nastane relatívne rýchlo a počet krvných buniek v periférnej krvi sa spravidla znormalizuje približne po 20 dňoch.
- Závažná myelosupresia sa musí očakávať najmä u pacientov, ktorí sa už liečili a/alebo ktorí sa súbežne liečia chemoterapiou a/alebo rádioterapiou.
- U všetkých pacientov je počas liečby potrebné dôkladné hematologické monitorovanie.
- Počet leukocytov sa musí vyšetriť pred každým podaním a pravidelne počas liečby (v 5- až 7-dňových intervaloch na začiatku liečby a každé 2 dni, ak počet leukocytov klesne pod 3 000 buniek/mikroliter [ $bunky/mm^3$ ]).
- Počet trombocytov a hodnota hemoglobínu sa musia vyšetriť pred každým podaním a v náležitých intervaloch po podaní.

#### *Toxické účinky na močové cesty a obličky*

- Pri liečbe cyklofosfamidom boli hlásené: hemoragická cystitída, pyelítida, uretritída a hematúria. Môže vzniknúť ulcerácia/nekróza močového mechúra, fibróza/kontraktúra močového mechúra a sekundárny karcinóm močového mechúra.
- Urologická toxicita môže byť dôvodom na prerušenie liečby.
- Cystektómia môže byť nevyhnutným dôsledkom fibrózy, krvácania alebo sekundárnej malignity.
- Hlásené boli prípady urologickej toxicity končiacej smrťou.
- K urotoxicite môže dôjsť tak pri krátkodobom, ako aj dlhodobom používaní cyklofosfamidu. Hlásená bola hemoragická cystitída už po jednej dávke cyklofosfamidu.
- Rádioterapia alebo liečba busulfánom podávaná v minulosti alebo súbežne môže zvyšovať riziko hemoragickej cystitídy vyvolanej cyklofosfamidom.
- Cystitída je na začiatku väčšinou nebakteriálna. Neskôr môže dôjsť k sekundárnej bakteriálnej kolonizácii.
- Pred začiatím liečby je nutné vylúčiť alebo odstrániť obstrukciu močových ciest (pozri časť 4.3).
- Močový sediment sa má pravidelne kontrolovať na prítomnosť erytrocytov a iné prejavy urologickej toxicity/nefrotoxicity.
- U pacientov s aktívou infekciou močových ciest sa má cyklofosfamid používať opatrne, ak vôbec.
- Náležitá liečba mesnou a/alebo silná hydratácia na podporu diurézy môžu výrazne znížiť výskyt a závažnosť toxických účinkov na močový mechúr. Je dôležité zabezpečiť, aby si pacienti v pravidelných intervaloch vyprázdrovali močový mechúr.
- Hematúria zvyčajne ustúpi v priebehu niekoľkých dní po ukončení liečby cyklofosfamidom, ale takisto môže pretrvávať.
- V prípade ľažkej hemoragickej cystitídy je zvyčajne nutné ukončiť liečbu cyklofosfamidom.

- Podávanie cyklofosfamidu bolo spojené aj s nefrotoxicitou vrátane nekrózy obličkových tubulov.
- V súvislosti s podávaním cyklofosfamidu boli hlásené: hyponatriémia spojená so zvýšením celkového objemu vody v tele, akútne intoxikácia vodou a syndróm pripomínajúci SIADH (syndróm neprimeranej sekrécie antidiuretickej hormónu; syndrome of inappropriate antidiuretic hormone secretion). Hlásené boli prípady končiace smrťou.

#### *Kardiotoxicita, použitie u pacientov s ochorením srdca*

- Pri liečbe cyklofosfamidom boli hlásené myokarditída a myoperikarditída, ktoré môžu byť sprevádzané významným perikardiálnym výpotkom a tamponádou srdca, a ktoré viedli k závažnému, v niektorých prípadoch smrteľnému kongestívnomu zlyhaniu srdca.
- Histopatologické vyšetrenie ukázalo predovšetkým hemoragickú myokarditídnu. Hemoperikard vznikol ako sekundárny dôsledok hemoragickej myokarditídy a nekrózy myokardu.
- Akútne kardiotoxicita bola hlásená už po jednej dávke cyklofosfamidu nižšej ako 20 mg/kg.
- Po expozícii liečebným režimom, ktoré zahŕňali cyklofosfamid, boli hlásené supraventrikulárne arytmie (vrátane atriálnej fibrilácie a fluttera), ako aj ventrikulárne arytmie (vrátane závažného predĺženia QT intervalu spojeného s ventrikulárnou tacharytmiou) u pacientov s ďalšími prejavmi kardiotoxicity alebo bez nich.
- Riziko kardiotoxicity cyklofosfamidu sa môže zvýšiť napríklad po vysokých dávkach cyklofosfamidu, u pacientov v pokročilom veku a u pacientov s predchádzajúcou rádioterapiou v oblasti srdca a/alebo s predchádzajúcou alebo súbežnou liečbou inými kardiotoxickými látkami (pozri časť 4.5).
- Zvláštna pozornosť je nutná u pacientov s rizikovými faktormi pre kardiotoxicitu a u pacientov, ktorí už majú ochorenie srdca.

#### *Plúcna toxicita*

- Pneumonitída a plúcna fibróza boli hlásené počas liečby cyklofosfamidom a po jej ukončení. Hlásená bola aj venookluzívna choroba plúc a ďalšie formy plúcnej toxicity.
- Hlásená bola plúcna toxicita vedúca k zlyhaniu dýchania.
- Hoci je výskyt plúcnej toxicity súvisiacej s cyklofosfamidom nízky, prognóza u postihnutých pacientov je zlá.
- Pneumonitída s neskorým nástupom (po viac než 6 mesiacoch od začiatku liečby cyklofosfamidom) je zdá sa spojená so zvlášť vysokou úmrtnosťou. Pneumonitída môže vzniknúť dokonca aj niekoľko rokov po liečbe cyklofosfamidom.
- Akútne plúcna toxicita bola hlásená už po jednej dávke cyklofosfamidu.

#### *Sekundárne malignity*

- Tak ako každá cytotoxická liečba, aj liečba cyklofosfamidom zahŕňa riziko vzniku sekundárnych nádorov a ich prekurzorov ako neskorý následok liečby.
- Je zvýšené riziko karcinómu močových ciest, ako aj riziko myelodysplastických zmien čiastočne progredujúcich do akútnych leukémii. Ďalšie malignity hlásené po použití cyklofosfamidu alebo režimov s cyklofosfamidom zahŕňajú lymfóm, karcinóm štítnej žľazy a sarkómy.
- V niektorých prípadoch vznikla sekundárna malignita niekoľko rokov po ukončení liečby cyklofosfamidom. Malignita bola hlásená aj po vystavení plodu pôsobeniu liečiva *in utero*.
- Riziko karcinómu močového mechúra je možné výrazne znížiť prevenciou vzniku hemoragickej cystitídy.

#### *Venookluzívna choroba pečene (VOCHP)*

- U pacientov liečených cyklofosfamidom bola hlásená VOCHP.
- Ako závažný rizikový faktor pre vznik VOCHP bol identifikovaný cytoredukčný režim používaný na prípravu na transplantáciu kostnej drene, ktorý obsahuje cyklofosfamid v kombinácii s celotelovým ožarovaním, busulfánom alebo ďalšími látkami (pozri časť 4.5).

Po cytoredukčnej liečbe vznikne klinický syndróm zvyčajne 1 až 2 týždne po transplantácii a charakterizuje ho náhly prírastok telesnej hmotnosti, bolestivá hepatomegália, ascites a hyperbilirubinémia/žltacka.

- Postupný vznik VOCHP bol však hlásený aj u pacientov dlhodobo liečených nízkymi imunosupresívnymi dávkami cyklofosfamidu.
- Ako komplikácia VOCHP môžu vzniknúť hepatorenálny syndróm a mnohoorgánové zlyhanie. V súvislosti s cyklofosfamidom bol hlásený prípad VOCHP končiaci smrťou.
- Rizikové faktory predisponujúce pacienta na vznik VOCHP pri vysokodávkovej cytoredukčnej liečbe zahŕňajú:
  - už existujúce poruchy funkcie pečene,
  - predchádzajúcu rádioterapiu v oblasti brucha a
  - nízke skóre stavu výkonnosti.

#### Genotoxicita

- Cyklofosfamid je genotoxický a mutagénny, a to tak v somatických, ako aj v mužských a ženských zárodočných bunkách. Preto počas liečby cyklofosfamidom ženy nemajú otehotniť a muži nemajú splodiť dieťa.
- Muži nemajú splodiť dieťa skôr ako o 6 mesiacov po ukončení liečby.
- Údaje získané u zvierat naznačujú, že expozícia oocytov počas folikulárneho vývoja môže mať za následok zníženie počtu implantácií a životoschopných plodov a zvýšené riziko malformácií. Tento účinok sa má vziať do úvahy v prípade plánovaného oplodnenia alebo gravidity po ukončení liečby cyklofosfamidom. Presná dĺžka folikulárneho vývoja u ľudí nie je známa, ale môže trvať viac než 12 mesiacov.
- Sexuálne aktívne ženy a muži musia počas uvedeného časového obdobia používať účinné spôsoby antikoncepcie.
- Pozri aj časť 4.6.

#### *Anafylaktické reakcie, skrížená senzitivita s ďalšími alkylačnými látkami*

- V súvislosti s podávaním cyklofosfamidu boli hlásené anafylaktické reakcie vrátane anafylaktických reakcií končiacich smrťou.
- Hlásená bola možná skrížená senzitivita s ďalšími alkylačnými látkami ako chlórambucil a mechlóretamín.

#### *Narušené hojenie rán*

- Cyklofosfamid môže narúšať normálny proces hojenia rán.

#### Opatrenia pri používaní

##### *Alopécia*

- Bola hlásená alopécia, ktorá sa môže častejšie vyskytovať pri zvyšujúcich sa dávkach.
- Alopécia môže progredovať do plešivosti.
- Dá sa očakávať, že vlasy po liečbe týmto liekom, alebo dokonca aj počas pokračujúcej liečby týmto liekom znova narastú, hoci ich štruktúra alebo farba môžu byť iné.

##### *Nauzea a vracanie*

- Podávanie cyklofosfamidu môže spôsobiť nauzeu a vracanie.
- Majú sa zvážiť aktuálne odporúčania na použitie antiemetík na prevenciu a zmiernenie nauzey a vracania.
- Konzumácia alkoholu môže zvýšiť výskyt vracania a nauzey vyvolaných cyklofosfamidom.

### *Stomatitída*

- Podávanie cyklofosfamidu môže spôsobiť stomatitídu (mukozitídu ústnej dutiny).
- Majú sa zvážiť aktuálne odporúčania na opatrenia na prevenciu a zmiernenie stomatitídy.

### *Použitie u pacientov s poruchou funkcie obličiek*

U pacientov s poruchou funkcie obličiek, najmä u pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek, môže znížené vylučovanie obličkami viesť k zvýšeným plazmatickým hladinám cyklofosfamidu a jeho metabolitov. Môže to viesť k zvýšenej toxicite a má sa to vziať do úvahy pri určovaní dávkovania u týchto pacientov (pozri časť 4.2).

### *Použitie u pacientov s poruchou funkcie pečene*

Závažná porucha funkcie pečene môže byť spojená so zníženou aktiváciou cyklofosfamidu. Môže to pozmeniť účinnosť liečby cyklofosfamidom a má sa to vziať do úvahy pri voľbe dávky a interpretovaní odpovede na zvolenú dávku.

### *Použitie u pacientov, ktorí podstúpili adrenalektómiu*

U pacientov s adrenálou insuficienciou môže byť potrebné zvýšiť substitučnú dávku kortikoidov, keď sú vystavení stresu následkom toxicity zapríčinenej cytostatikami vrátane cyklofosfamidu.

### *Pomocné látky so známym účinkom*

- *Sodík:* Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej obalenej tablete, t. j. v podstate zanedbatelné množstvo sodíka.
- *Laktóza:* Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami galaktózovej intolerancie, celkovým deficitom laktázy alebo glukózo-galaktózovou malabsorpciou by nemali užívať tento liek.
- *Sacharóza:* Pacienti so zriedkavými dedičnými problémami intolerancie fruktózy, glukózo-galaktózovej malabsorpcie alebo deficitu sacharázy a izomaltázy by nemali užívať tento liek.

## **4.5 Liekové a iné interakcie**

Plánované súbežné alebo následné podanie ďalších látok alebo terapií, ktoré môžu zvýšiť pravdepodobnosť alebo závažnosť toxickej účinkov (prostredníctvom farmakodynamických alebo farmakokinetických interakcií) vyžaduje starostlivé individuálne posúdenie očakávaného prínosu a rizík. Pacienti, ktorým sa podáva takáto kombinovaná liečba, musia byť dôkladne sledovaní kvôli prejavom toxicity, aby bola možná včasná intervencia. Pacientov liečených cyklofosfamidom a látkami, ktoré znižujú jeho aktiváciu, treba sledovať kvôli možnému zníženiu terapeutickej účinnosti a potrebe úpravy dávky.

### Interakcie ovplyvňujúce farmakokinetiku cyklofosfamidu a jeho metabolitov

- *Znížená aktivácia cyklofosfamidu môže pozmeniť účinnosť liečby cyklofosfamidom. K látкам, ktoré oddáľujú aktiváciu cyklofosfamidu, patria:*
  - aprepitant;
  - bupropión;
  - busulfán: bol hlásený znížený klírens a predĺžený polčas cyklofosfamidu u pacientov, ktorým bola podaná vysoká dávka cyklofosfamidu po menej než 24 hodinách od podania vysokej dávky busulfánu;
  - ciprofloxacín: keď sa ciprofloxacín podal pred liečbou cyklofosfamidom (používaným na prípravu pred transplantáciou kostnej drene), malo to za následok relaps základného ochorenia;
  - chloramfenikol;

- flukonazol;
- itrakonazol;
- prasugrel;
- sulfónamidy;
- tiotepa: bola hlásená silná inhibícia bioaktivácie cyklofosfamidu tiotepou vo vysokodávkovaných chemoterapeutických režimoch, keď sa tiotepa podala 1 hodinu pred podaním cyklofosfamidu.

- *Zvýšenie koncentrácie cytotoxických metabolitov môže nastať pri súbežnom podaní s:*

- alopurinolom;
- chloralhydrátom;
- cimetidínom;
- disulfiramom;
- glyceraldehydom;
- induktormi ľudských hepatálnych a extrahepatálnych mikrozómových enzymov (napr. enzymov cytochrómu P450): možnosť indukcie hepatálnych a extrahepatálnych mikrozómových enzymov sa musí zvážiť v prípade predchádzajúcej alebo súbežnej liečby látkami, o ktorých je známe, že indukujú zvýšenú aktivitu takýchto enzymov, ako napríklad rifampicínom, fenobarbitalom, karbamazepínom, fenytoínom, ľubovníkom bodkovaným a kortikosteroidmi;
- inhibítormi proteázy: súbežné použitie inhibítordov proteázy môže zvýšiť koncentrácie cytotoxických metabolitov. Zistilo sa, že použitie režimov založených na inhibítordoch proteázy je spojené s vyšším výskytom infekcií a neutropénie u pacientov liečených cyklofosfamidom, doxorubicínom a etopozidom (CDE) ako pri použití režimov založených na nenukleozidových inhibítordoch reverznej transkriptázy (NNRTI).

- *Ondansetron*

Hlásená bola farmakokineticá interakcia medzi ondansetronom a vysokými dávkami cyklofosfamidu, ktorá viedla k zníženej hodnote AUC cyklofosfamidu.

Farmakodynamické interakcie a interakcie s neznámym mechanizmom ovplyvňujúce použitie cyklofosfamidu

Kombinované alebo následné použitie cyklofosfamidu a ďalších látok s podobnými toxicími účinkami môže spôsobiť kombinované (zvýšené) toxicité účinky.

- *Zvýšená hematotoxicita a/alebo imunosupresia môže byť následkom kombinovaného účinku cyklofosfamidu a napríklad:*
  - ACE inhibítordov: ACE inhibitory môžu spôsobiť leukopéniu;
  - natalizumabu;
  - paklitaxelu: bola hlásená zvýšená hematotoxicita, keď sa cyklofosfamid podal po infúzii paklitaxelu;
  - tiazidových diuretik;
  - zidovudínu.
- *Zvýšená kardiotoxicita môže byť následkom kombinovaného účinku cyklofosfamidu a napríklad:*
  - antracyklínov;
  - cytarabínu;
  - pentostatínu;
  - rádioterapie v oblasti srdca;
  - trastuzumabu.

- *Zvýšená pľúcna toxicita môže byť následkom kombinovaného účinku cyklofosfamidu a napríklad:*
  - amiodarónu;
  - G-CSF, GM-CSF (faktor stimulujúci rast kolónií granulocytov, faktor stimulujúci rast kolónií granulocytov a makrofágov): na základe hlásení sa predpokladá zvýšené riziko pľúcnej toxicity u pacientov liečených cytotoxickou chemoterapiou, ktorá zahŕňa cyklofosfamid a G-CSF alebo GM-CSF.
- *Zvýšená nefrotoxicita môže byť následkom kombinovaného účinku cyklofosfamidu a napríklad:*
  - amfotericínu B;
  - indometacínu: bola hlásená akútna intoxikácia vodou pri súbežnom použití indometacínu.
- *Zvýšený výskyt ďalších toxicických účinkov:*
  - azatioprin: zvýšené riziko hepatotoxicity (nekrózy pečene);
  - busulfán: bol hlásený zvýšený výskyt venookluzívnej choroby pečene a mukozitídy;
  - inhibítory proteázy: zvýšený výskyt mukozitídy.

#### Ďalšie interakcie

- *Alkohol*

U zvierat s nádorom počas konzumácie etanolu (alkoholu) a súbežnej liečby nízkymi dávkami cyklofosfamidu bola pozorovaná znižená protinádorová aktivita.

U niektorých pacientov môže alkohol zvýšiť výskyt vracania a nauzej vyvolaných cyklofosfamidom.

- *Etanercept*

U pacientov s Wegenerovou granulomatózou bolo pridanie etanerceptu k štandardnej liečbe vrátane cyklofosfamidu, spojené s vyšším výskytom nedermatologických solídnych zhoubných nádorov.

- *Metronidazol*

Akútna encefalopatia bola hlásená u pacienta liečeného cyklofosfamidom a metronidazolom. Príčinný vzťah nie je jasný.

V štúdiu na zvieratách bola kombinácia cyklofosfamidu s metronidazolom spojená so zvýšenou toxicitou cyklofosfamidu.

- *Tamoxifén*

Súbežné použitie tamoxifénu a chemoterapie môže zvýšiť riziko trombembolických komplikácií. Riziko trombembolických príhod by sa malo vyhodnotiť pred súbežnou liečbou cyklofosfamidom a tamoxifénom a podľa toho by sa mala upraviť liečba alebo sa podľa toho musí pacient monitorovať na trombembolické príhody.

#### Interakcie ovplyvňujúce farmakokinetiku a/alebo účinok iných liečiv

- *Bupropión*

Metabolizácia cyklofosfamidu sprostredkovana CYP2B6 môže inhibovať metabolizáciu bupropiónu.

- *Kumaríny*

U pacientov liečených warfarínom a cyklofosfamidom bol hlásený tak zvýšený, ako aj znížený účinok warfarínu. Počas liečby a po liečbe cyklofosfamidom sa má sledovať PT/INR a dávka warfarínu sa má

upraviť tak, aby sa udržala primeraná úroveň antikoagulácie.

- *Cyklosporín*

U pacientov liečených kombináciou cyklofosfamidu a cyklosporínu boli pozorované nižšie koncentrácie cyklosporínu v sére ako u pacientov liečených samotným cyklosporínom. Táto interakcia môže mať za následok zvýšený výskyt reakcie štěpu voči hostiteľovi.

- *Depolarizujúce myorelaxanciá*

Liečba cyklofosfamidom spôsobuje výraznú a trvalú inhibíciu aktivity cholínesterázy. Pri súbežnom podávaní depolarizujúcich myorelaxancií (napr. sukcinylcholínu) môže dôjsť k dlhšie trvajúcemu apnoe. Ak bol pacient liečený cyklofosfamidom v priebehu 10 dní pred podaním celkovej anestézie, anestéziológ musí byť na to upozornený.

- *Digoxín, β-acetyldigoxín*

Bolo hlásené, že cytotoxická liečba narúša v čreve absorpciu tablet digoxínu a β-acetyldigoxínu. Hladiny digoxínu sa majú monitorovať počas liečby cyklofosfamidom a po nej a dávka digoxínu sa má upraviť tak, aby sa udržali príslušné hladiny.

- *Očkovacie látky*

Dá sa očakávať, že imunosupresívne účinky cyklofosfamidu znížia odpoveď na očkovanie. Použitie živých očkovacích látok môže viesť k infekcii vyvolanej očkovacou látkou. U pacientov s oslabeným imunitným systémom je očkovanie dôležité, je však potrebné zvážiť imunitný stav pacienta a upraviť rozvrh očkovania tak, aby sa minimalizovalo riziko u pacientov, ktoré sa môže vyskytnúť v dôsledku očkovania počas imunosupresívnej liečby.

Pacientom sa nesmú počas liečby cyklofosfamidom podať živé očkovacie látky, pretože môže dôjsť k infekcii vyvolanej očkovacou látkou. Živé očkovacie látky sa môžu podať až po prerušení chemoterapie – minimálne po 3 mesiacoch. Neživé očkovacie látky môžu mať zníženú účinnosť.

- *Verapamil*

Bolo hlásené, že cytotoxická liečba narúša v čreve absorpciu perorálne podaného verapamisu. U pacientov, ktorí dostávajú verapamil, sa majú počas liečby cyklofosfamidom monitorovať antiarytmické, antianginálne a antihypertenzívne účinky verapamisu a podľa potreby upraviť liečbu.

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

##### Gravidita

Pokiaľ je to možné, je potrebné vyhnúť sa podaniu Endoxanu počas tehotenstva, najmä v prvom trimestri. Cyklofosfamid prechádza placentárnou bariérou. Liečba cyklofosfamidom má genotoxický účinok a môže spôsobiť poškodenie plodu, keď sa podáva gravidným ženám.

Hlásené boli malformácie u detí narodených matkám liečených cyklofosfamidom počas prvého trimestra gravidity. Avšak sú k dispozícii aj hlásenia o deťoch bez malformácií, ktoré sa narodili matkám vystavených pôsobeniu cyklofosfamidu počas prvého trimestra.

Vystavenie plodu pôsobeniu cyklofosfamidu *in utero* môže spôsobiť potrat, spomalenie rastu plodu a fetotoxické účinky prejavujúce sa u novorodenca vrátane leukopénie, anémie, pancytopénie, závažnej hypoplázie kostnej drene a gastroenteritídy.

Údaje získané u zvierat naznačujú, že zvýšené riziko neúspešnej gravidity a malformácií môže po ukončení liečby cyklofosfamidom pretrvávať, pokým existujú oocyty/folikuly vystavené pôsobeniu cyklofosfamidu počas niektoréj z fáz ich dozrievania (pozri „Genotoxicita“ v časti 4.4).

Ak sa cyklofosfamid používa počas gravidity alebo ak pacientka otehotnie počas liečby týmto liekom alebo po nej (pozri „Genotoxicita“ v časti 4.4), pacientka musí byť informovaná o možnom riziku pre plod.

#### Dojčenie

Cyklofosfamid prechádza do materského mlieka. U detí, ktoré boli dojčené ženami liečenými cyklofosfamidom, boli hlásené neutropénia, trombocytopenia, nízka hladina hemoglobínu a hnačka. Ženy nesmú dojčiť počas liečby cyklofosfamidom.

#### Fertilita

Cyklofosfamid interferuje s oogenézou a spermatogenézou. Môže spôsobiť sterilitu u oboch pohlaví. Vznik sterility zrejme závisí od dávky cyklofosfamidu, dĺžky liečby a stavu funkcie gonád v čase liečby. Sterilita vyvolaná cyklofosfamidom môže byť u niektorých pacientov irreverzibilná.

#### *Ženy*

- U významného počtu žien liečených cyklofosfamidom vzniká dočasná alebo trvalá amenorea spojená so zníženým vylučovaním estrogénu a zvýšeným vylučovaním gonadotropínu.
- Amenorea môže byť trvalá najmä u starších žien.
- V súvislosti s liečbou cyklofosfamidom bola hlásená aj oligomenorea.
- U dievčat liečených cyklofosfamidom počas obdobia prepubesencie sa zvyčajne normálne vyvinú sekundárne pohlavné znaky a majú pravidelnú menštruáciu.
- Dievčatá liečené cyklofosfamidom počas obdobia prepubesencie v neskoršom období počali.
- Dievčatá liečené cyklofosfamidom, u ktorých sa zachovala funkcia vaječníkov po ukončení liečby, majú zvýšené riziko vzniku predčasnej menopauzy (skončenie menštruácie pred dosiahnutím 40 rokov veku).

#### *Muži*

- U mužov liečených cyklofosfamidom môže vzniknúť oligospermia alebo azoospermia, ktoré sú za normálnych okolností spojené so zvýšeným vylučovaním gonadotropínu, ale s normálnym vylučovaním testosterónu.
- Sexuálna potencia a libido nie sú u týchto pacientov zvyčajne narušené.
- U chlapcov liečených cyklofosfamidom počas obdobia prepubesencie sa môžu normálne vyvinúť sekundárne pohlavné znaky, ale môžu mať oligospermiu alebo azoospermiu.
- Môže dôjsť k istému stupňu atrofie semenníkov.
- U niektorých pacientov je azoospermia vyvolaná cyklofosfamidom reverzibilná, hoci k reverzibilite môže dôjsť až niekoľko rokov po ukončení liečby.
- Muži, u ktorých došlo k dočasnej sterilite vyvolanej cyklofosfamidom, v neskoršom období splodili deti.

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

U pacientov liečených cyklofosfamidom sa môžu vyskytnúť nežiaduce účinky (napr. závrat, rozmazané videnie, oslabenie zraku), ktoré môžu ovplyvniť schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje. Rozhodnutie o vedení vozidiel alebo obsluhu strojov sa má vykonať na individuálnej báze.

#### **4.8 Nežiaduce účinky**

Frekvencia výskytu nežiaducích účinkov je hodnotená podľa nasledovnej stupnice: veľmi časté ( $\geq 1/10$ ), časté ( $1/100$  až  $< 1/10$ ), menej časté ( $1/1\ 000$  až  $< 1/100$ ), zriedkavé ( $\geq 1/10\ 000$  až  $< 1/1\ 000$ ), veľmi zriedkavé ( $< 1/10\ 000$ ), neznáme (z dostupných údajov).

Trieda orgánových systémov	Frekvencia	Nežiaduci účinok
<b>Infekcie a nákazy</b>	časté	infekcie
	menej časté	pneumónia, sepsa
	veľmi zriedkavé	septický šok
<b>Benígne a maligne nádory vrátane nešpecifikovaných novotvarov (cysty a polypy)</b>	zriedkavé	akútна leukémia, myelodysplastický syndróm, sekundárne tumory, rakovina močového mechúra, rakovina močovodu
	veľmi zriedkavé	syndróm z rozpadu nádoru
	neznáme	lymfóm, sarkóm, karcinóm obličkových buniek, rakovina obličkovej panvičky, rakovina štítnej žľazy, karcinogénny účinok na potomstvo, rozvinutie pôvodného ochorenia
<b>Poruchy krvi a lymfatického systému</b>	veľmi časté	myelosupresia, neutropénia, leukopénia
	časté	febrilná neutropénia
	menej časté	trombocytopenia, anémia
	veľmi zriedkavé	diseminovaná intravaskulárna koagulácia, hemolytico-uremický syndróm
	neznáme	pancytopénia, agranulocytóza, granulocytopénia lymfopénia, pokles hemoglobínu
<b>Poruchy imunitného systému</b>	veľmi časté	imunosupresia
	menej časté	anafylaktický šok, hypersenzitívna reakcia
	veľmi zriedkavé	anafylaktická/anafylaktoidná reakcia
<b>Poruchy endokrinného systému</b>	menej časté	porucha ovulácie, znížená hladina ženských pohlavných hormónov
	zriedkavé	ireverzibilné poruchy ovulácie
	veľmi zriedkavé	syndróm neprimeraného vylučovania antidiuretického hormónu (SIADH)
	neznáme	intoxikácia vodou
<b>Poruchy metabolizmu a výživy</b>	menej časté	anorexia
	zriedkavé	dehydratácia
	veľmi zriedkavé	hyponatrémia, zadržiavanie tekutín
	neznáme	hyperglykémia, hypoglykémia
<b>Psychické poruchy</b>	veľmi zriedkavé	zmätenosť
<b>Poruchy nervového systému</b>	menej časté	periférna neuropatia, polyneuropatia, neuralgia
	zriedkavé	závrat
	veľmi zriedkavé	kŕče, parestézia, dysgeuzia, hepatálna encefalopatia
	neznáme	encefalopatia, reverzibilný posteriórny leukoencefalopatický syndróm, myelopatia, dyzestézia, hypestézia, tremor, hypogezia, parosmia
<b>Poruchy oka</b>	zriedkavé	rozmazané videnie
	veľmi zriedkavé	oslabený zrak, konjunktivítida, edém oka
	neznáme	zvýšené slzenie
<b>Poruchy ucha a labyrintu</b>	menej časté	hluchota
	neznáme	poškodenie sluchu, tinnitus
<b>Poruchy srdca a srdcovej činnosti</b>	menej časté	zlyhanie srdca **, kardiomyopatia, myokarditída, tachykardia
	zriedkavé	ventrikulárna arytmia, arytmia, supraventrikulárna arytmia
	veľmi zriedkavé	zastavenie srdca, ventrikulárna fibrilácia, angina pectoris, infarkt myokardu, perikarditída, atriálna fibrilácia

Trieda orgánových systémov	Frekvencia	Nežiaduci účinok
	neznáme	ventrikulárna tachykardia, kardiogénný šok, perikardiálna efúzia, myokardiálne krvácanie, zlyhanie ľavej komory, bradykardia, palpitácia, predĺžený QT interval na EKG, znížený objem ejekčnej frakcie
<b>Poruchy ciev</b>	zriedkavé	krvácanie
	veľmi zriedkavé	tromboembólia, hypertenzia, hypotenzia
	neznáme	pľúcna embólia, venózna trombóza, vaskulitída, periférna ischémia, návaly horúčavy
<b>Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína</b>	veľmi zriedkavé	syndróm akútnej respiračnej tiesne, chronická intersticiálna pľúcna fibróza, pľúcny edém, pleurálna efúzia, bronchospazmus, dyspnœa, hypoxia, kašel'
	neznáme	venookluzívna choroba pľúc, obliteratívna bronchiolitída, organizovaná pneumónia, alveolárna alergia, pneumonitída, nešpecifické pľúcne poruchy, upchatie nosa, nepríjemný pocit v nose, bolest' nosohltana, výtok z nosa, kýchanie
<b>Poruchy gastrointestinálneho traktu</b>	veľmi zriedkavé	hemoragická enterokolitída, akútna pankreatitída, ascites, ulcerácia slizníc, stomatítida, hmačka, vracanie, zápcha, nevoľnosť
	neznáme	gastrointestinálne krvácanie, kolítida, enterída, zápal céka, bolest' brucha, diskomfort brucha, zápal príušnej žľazy
<b>Poruchy pečene a žľcových ciest</b>	zriedkavé	poruchy funkcie pečene, hepatitída
	veľmi zriedkavé	venookluzívna choroba pečene, aktivácia vírusovej hepatitídy, hepatomegália
	neznáme	žltáčka, cholestatická hepatitída, cholestáza, hepatotoxicita, zlyhanie pečene, zvýšený bilirubín v krvi, abnormálne funkcie pečene, zvýšené pečeňové enzymy (AST, ALT, alkalická fosfatáza, GGT)
<b>Poruchy kože a podkožného tkaniva</b>	veľmi časté	alopecia
	menej časté	plešatosť
	zriedkavé	vyrážka, dermatitída
	veľmi zriedkavé	Stevenson – Johnsonov syndróm; toxická epidermálna nekrolýza; závažné kožné reakcie; zmena sfarbenia dlane, nechtov, chodidel; erytém oziarenej oblasti; toxické erupcie kože; pruritus (vrátane zápalového svrbenia)
	neznáme	multiformný erytém, palmárno-plantárny erytrodyzestézny syndróm, urticária, pluzzier, erytém, opuch tváre, hyperhidróza
<b>Poruchy kostrovej, svalovej sústavy a spojivového tkaniva</b>	veľmi zriedkavé	rabdomiolýza, kŕč
	neznáme	sklerodermia, svalové kŕče, myalgia, artralgia
<b>Poruchy obličiek a močových ciest</b>	veľmi časté	cystitída, mikrohematúria
	časté	hemoragická cystitída, makrohematúria
	veľmi zriedkavé	suburetrálne krvácanie; edém steny močového mechúra; intersticiálny zápal, fibróza a skleróza močového mechúra; zlyhanie obličiek; zvýšený krvný kreatinín; obličková tubulárna nekróza; poruchy obličkových tubulov

Trieda orgánových systémov	Frekvencia	Nežiaduci účinok
	neznáme	toxicák nefropatia, hemoragická ureteritída, ulcerózna cystitída, kontraktúry močového mechúra, nefrogénny diabetes insipidus, atypické bunky epitelu močového mechúra, zvýšený močovinový dusík v krvi
<b>Stavy v gravidite, v šestonedelí a perinatálnom období</b>	neznáme	predčasný pôrod
<b>Poruchy reprodukčného systému a prsníkov</b>	časté	porucha spermatogenézy
	menej časté	poruchy ovulácie
	zriedkavé	amenorea***. azoospermia***
	neznáme	neplodnosť, zlyhanie vaječníkov, oligomenorea, atrofia semenníkov, znížený estrogén v krvi, zvýšený gonadotropín v krvi
<b>Vrodené, familiárne a genetické poruchy</b>	neznáme	intrauterinné úmrtie, malformácie plodu, retardácia rastu plodu, toxicák účinok na plod
<b>Celkové poruchy a reakcie v mieste podania</b>	veľmi časté	horúčka
	časté	triaška, astenia, únava, malátnosť, zápal sliznice
	zriedkavé	bolest' hrudníka
	veľmi zriedkavé	bolest' hlavy, bolest', multiorgánové zlyhanie
	neznáme	pyrexia, edém, ochorenia podobné chrípke
<b>Laboratórne a funkčné vyšetrenia</b>	menej časté	zvýšenie laktátdehydrogenázy v krvi, zvýšenie C-reaktívneho proteínu, zmena EKG, zníženie ejekčnej frakcie ľavej komory (LVEF)
	veľmi zriedkavé	zvýšenie hmotnosti

\* Pozorované v súvislosti s hypersenzitivitou.

\*\* Vrátane smrteľných prípadov.

\*\*\* Pretrvávajúce.

#### Hlásenie podezrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podezrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podezrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

#### 4.9 Predávkovanie

- Pri predávkovaní boli zaznamenané závažné následky vrátane tých, ktoré súvisia s toxicitou, a to: myelosupresia, urotoxicita, kardiotoxicita (vrátane zlyhania srdca), venookluzívna choroba pečene a stomatítida (pozri časť 4.4.)
- Pacienti po predávkovaní majú byť dôkladne monitorovaní, najmä kvôli rozvoju toxicity a hematotoxicity.
- Nie je známe žiadne špecifické antidotum pre cyklofosfamid.
- Cyklofosfamid a jeho metabolity sú dialyzovateľné. Preto je pri suicidálnom alebo náhodnom predávkovaní alebo intoxikácii indikovaná rýchla hemodialýza.
- Pri predávkovaní majú byť použité podporné opatrenia (ako je dekontaminácia GIT a nútene diuréza) vrátane primeranej liečby akejkoľvek inej infekcie, myelosupresie alebo inej toxicity, ktorá by sa mohla vyskytnúť.

Podávanie mesny na profylaxiu cystitídy môže pomôcť predísť urotoxickým účinkom pri predávkovaní cyklofosfamidom alebo ich môže obmedziť.

## 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: cytostatiká, alkylačné látky, ATC kód: L01AA01

Cyklofosfamid je derivát oxazofosforínov, chemicky príbuzný s nitrózomočovinou. Cyklofosfamid je *in vitro* neaktívny, aktivuje sa prostredníctvom pečeňových mikrozomálnych enzýmov na 4-hydroxycyklofosfamid, ktorý je v rovnováhe so svojim tautomérom aldofosfamidom. Cytotoxický účinok cyklofosfamidu je založený na interakcii jeho alkylačných metabolitov s DNA. Táto alkylácia má za následok zlomy a prepojenie jednotlivých reťazcov DNA a prepojenie DNA s proteínm. V bunkovom cykle je narušený prechod fázou G2. Cytotoxická aktivita nie je špecifická k bunkovej fáze, ale je špecifická k bunkovému cyklu.

Skrízená rezistencia sa nedá vylúčiť, zvlášť u štruktúrne podobných cytostatík, ako je ifosfamid a iné alkylačné liečivá.

### 5.2 Farmakokineticke vlastnosti

Cyklofosfamid sa takmer kompletne absorbuje z gastrointestinálneho traktu.

Po intravenóznej aplikácii značeného cyklofosfamidu u človeka dochádza do 24 hodín k hlbokému poklesu plazmatickej koncentrácie cyklofosfamidu aj jeho metabolitov. Detegovateľné hladiny môžu pretrvávať do 72 hodín.

*In vitro* je cyklofosfamid neaktívny, aktivuje sa až *in vivo*.

Priemerný eliminačný polčas je 7 hodín u dospelých a 4 hodiny u detí.

Cyklofosfamid a jeho metabolity sa vylučujú hlavne obličkami.

Hladiny v krvi sú po intravenóznom a perorálnom podaní bioekvivalentné.

### 5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

#### Akútta toxicita

V porovnaní s inými cytostatikami je akútta toxicita cyklofosfamidu relatívne nízka, ako dokazujú experimenty na myšiach, morčatách, králikoch a psoch. Po jednorazovom i.v. podaní bola LD<sub>50</sub> u potkanov okolo 160 mg/kg, u myší a morčiat 400 mg/kg, u králikov 130 mg/kg a u psov 40 mg/kg.

#### Chronická toxicita

Chronické podávanie toxických dávok viedlo k poškodeniu pečene, ktoré sa prejavovalo ako tuková degenerácia, neskôr s nekrózou. Sliznica čreva nebola postihnutá. Prah hepatotoxicity bol u králikov 100 mg/kg a 10 mg/kg u psov.

Pri pokusoch so zvieratami vykazoval cyklofosfamid a jeho aktívne metabolity mutagénny, karcinogénny a teratogénny účinok.

## 6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

### 6.1 Zoznam pomocných látok

sacharóza  
kukuričný škrob  
monohydrt laktózy  
hydrogenfosforečnan vápenatý  
mastenec

stearan horečnatý  
želatína  
glycerol 85 %  
oxid titaničitý  
uhličitan vápenatý  
makrogol 35000  
bezvodý koloidný oxid kremičitý  
povidón 25  
sodná soľ karmelózy  
polysorbát 20  
montaglykolový vosk

## **6.2 Inkompatibility**

Roztoky obsahujúce benzylalkohol môžu znížiť stabilitu cyklofosfamidu.

## **6.3 Čas použiteľnosti**

36 mesiacov

## **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Uchovávajte pri teplote do 25 °C.

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

ALU/PVC/PVDC blister.

Veľkosť balenia: 50 alebo 100 obalených tablet

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Zaobchádzanie s Endoxanom musí byť vždy v súlade s bezpečnostnými predpismi platnými pre zaobchádzanie s cytostatikami.

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

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

Baxter Slovakia s.r.o.  
Dúbravská cesta 2  
84104 Bratislava  
Slovensko

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

44/0298/97-S

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

Dátum prvej registrácie: 29. mája 1997

Dátum posledného predĺženia registrácie: 23. júna 2003

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

01/2022