

Листок-вкладиш до упаковки: інформація для пацієнта

Бендамустин Аккорд 2,5 мг/мл порошок для концентрату для розчину для інфузій

Бендамустин гідрохлорид
(*Bendamustini hydrochloridum*)

Назва лікарського засобу: «Бендамустин Аккорд 2,5 мг/мл, порошок для концентрату для розчину для інфузій», але надалі у цьому листку-вкладишу буде використовуватися стисло «Бендамустин Аккорд».

Перш ніж приймати цей лікарський засіб, слід уважно ознайомитися зі змістом листка-вкладиша, оскільки він містить важливу для пацієнта інформацію.

- Слід зберігати цей листок-вкладиш, щоб за необхідності можна було прочитати його ще раз.
- У разі виникнення будь-яких запитань слід звернутися до лікаря або фармацевта.
- Цей лікарський засіб призначений конкретній людині. Його не слід передавати іншим.
- Лікарський засіб може завдати шкоди іншій людині, навіть якщо симптоми її хвороби такі самі.
- Якщо у пацієнта виникли будь-які побічні ефекти, включно побічні ефекти, не зазначені в цьому листку-вкладишу, слід повідомити про це лікаря, фармацевта або медсестру. Дивитися розділ «Побічні реакції».

Зміст листка-вкладиша

1. Що являє собою лікарський засіб Бендамустин Аккорд і для чого він використовується
2. Що потрібно знати, перш ніж використовувати лікарський засіб Бендамустин Аккорд
3. Як приймати лікарський засіб Бендамустин Аккорд
4. Можливі побічні ефекти
5. Як зберігати лікарський засіб Бендамустин Аккорд
6. Вміст упаковки та інша інформація

1. Що являє собою лікарський засіб Бендамустин Аккорд і для чого він використовується

Бендамустин Аккорд – це лікарський засіб, який використовується для лікування певних пухлинних захворювань (цитотоксичний лікарський засіб).

Бендамустин Аккорд використовують як самостійно (у монотерапії) або в комбінації з іншими лікарськими засобами для лікування таких пухлинних захворювань:

- хронічний лімфолейкоз, у разі, коли не рекомендована схема хіміотерапії, що включає флударабін,
- неходжкінська лімфома, яка не реагувала або реагувала з коротким періодом ремісії на попереднє лікування ритуксимабом,
- множинна мієлома, у разі, коли лікування за схемою хіміотерапії, що включає талідомід або бортезоміб, не рекомендується.

2. Що потрібно знати, перш ніж використовувати лікарський засіб Бендамустин Аккорд

Коли не використовувати лікарський засіб Бендамустин Аккорд

- якщо у пацієнта алергія на бендамустину гідрохлорид або будь-який з інших компонентів цього лікарського засобу (перелічених у пункті 6);
- під час грудного вигодовування; якщо в цей період необхідне лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд, слід припинити годування груддю (дивитися пункти «Застереження та запобіжні заходи» та «Вагітність, годування груддю та вплив на здатність завагітніти»);

Д / Погоджено згідно

С. Віль

- якщо у пацієнта тяжке ураження печінки (ушкодження функціональних клітин печінки);
- якщо у пацієнта пожовтіння шкіри або білків очей через захворювання печінки або крові (жовтяниця);
- якщо у пацієнта тяжкі порушення функції кісткового мозку (депресія кісткового мозку) і значні зміни кількості лейкоцитів і тромбоцитів;
- якщо у пацієнта була тяжка операція протягом 30 днів до початку лікування;
- якщо у пацієнта інфекція, особливо разом зі зниженою кількістю лейкоцитопенія);
- якщо пацієнт був щеплений проти жовтої лихоманки.

Застереження та запобіжні заходи

Перш ніж приймати лікарський засіб Бендамустин Аккорд, слід проконсультуватися з лікарем, фармацевтом або медсестрою стосовно таких випадків:

- при зниженні здатності кісткового мозку виробляти клітини крові. Лікар перевіряє кількість лейкоцитів і тромбоцитів перед початком лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд, перед кожним циклом лікування та під час перерв між прийомами лікарського засобу.
- у разі наявності інфекції. Звернутися до лікаря, як тільки у пацієнта з'являться симптоми інфекції, включаючи лихоманку та симптоми з боку легень.
- у разі якщо під час лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд з'явилися зміни шкіри. Ці зміни можуть погіршитися.
- у разі якщо з'явився болісний червоний або фіолетовий висип із пухирями та/або іншими ураженнями слизової оболонки (наприклад, рота та губ), особливо якщо у пацієнта виявлена підвищена чутливість до світла, інфекції дихальних шляхів (наприклад, бронхіт) та/або лихоманка.
- у разі супутніх захворювань серця (наприклад, інфаркт, біль у грудній клітці, тяжкі порушення серцевого ритму).
- у разі відчуття болю, наявності крові у сечі або зменшення виділення сечі. У разі якщо у пацієнта запущена стадія захворювання, зайві продукти відмираючої пухлинної тканини можуть виводитися з організму із затримкою. Це явище називається синдромом лізису пухлини і може привести до ниркової недостатності та проблем із роботою серця протягом 48-ми годин після застосування першої дози лікарського засобу Бендамустин Аккорд.
- Лікар повинен переконатися, що пацієнт адекватно гідратований, і може призначити інші лікарські засоби, щоб запобігти цьому.
- у разі виникнення тяжких алергічних реакцій або реакцій гіперчутливості. Слід контролювати місце введення лікарського засобу після першого циклу лікування.
- Слід негайно повідомити лікаря, якщо будь-коли під час або після лікування у пацієнта виникають такі симптоми: втрата пам'яті, проблеми з мисленням, утруднена ходьба або втрата зору – це може бути спричинено дуже рідкісною, але тяжкою інфекцією мозку (прогресуюча мультифокальна лейкоенцефалопатія (ПМЛ), яка може бути летальною). Якщо спостерігаються будь-які підозрілі зміни на шкірі, слід звернутися до лікаря, оскільки існує підвищений ризик певних типів раку шкіри (немеланомного раку шкіри) при застосуванні цього лікарського засобу.

Бендамустин Аккорд та інші лікарські засоби

Слід розповісти лікареві або фармацевту про всі лікарські засоби, які пацієнт приймає зараз або останнім часом, а також про лікарські засоби, які пацієнт планує приймати.

При застосуванні лікарського засобу Бендамустин Аккорд з іншими лікарськими засобами, які пригнічують кровотворення в кістковому мозку, вплив на кістковий мозок може посилюватися.

Бендамустин Аккорд у комбінації з лікарськими засобами, що змінюють імунну відповідь, може посилити цей ефект.

Цитостатичні лікарські засоби можуть знижити ефективність живих вірусних вакцин. Цитостатичні лікарські засоби підвищують ризик інфікування після вакцинації живими

Р/Пологовська Тетяна

*3
Серг*

вакцинами (наприклад, вірусними вакцинами).

Вагітність, годування груддю та вплив на здатність завагітніти

Якщо пацієнта вагітна або годує груддю, вважає, що може бути вагітна, або планує завагітніти, слід звернутися за порадою до лікаря або фармацевта, перш ніж приймати цей лікарський засіб.

Вагітність

Лікарський засіб Бендамустин Аккорд може ушкоджувати генетичний матеріал і викликати вади розвитку у тварин. Бендамустин Аккорд не слід застосовувати під час вагітності, окрім випадків, коли лікар вважає це абсолютно необхідним. У разі необхідності розпочати лікування слід поговорити з лікарем про можливі побічні ефекти у майбутньої дитини та пройти генетичне дослідження, якщо це рекомендовано.

Жінки дітородного віку на момент зачаття повинні використовувати ефективні засоби контрацепції як до, так і під час лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд. Якщо пацієнта завагітніла під час лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд, слід негайно повідомити про це лікаря та пройти генетичне дослідження.

Годування груддю

Бендамустин Аккорд не можна застосовувати у період годування груддю. Якщо лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд неможливо уникнути, пацієнта повинна припинити годування груддю.

Слід звернутися до лікаря перед прийомом будь-якого лікарського засобу.

Фертильність

Чоловікам, які отримують Бендамустин Аккорд, рекомендується не планувати зачаття дитини під час лікування та протягом 6-ти місяців після закінчення лікування. Перед початком лікування слід проконсультуватися щодо можливості зберігання сперми через ризик тривалого безпліддя.

Під час прийому лікарського засобу Бендамустин Аккорд або протягом 6-ти місяців після припинення лікування чоловікам не слід продовжувати планувати зачаття дитини. Існує ризик перед початком лікування чоловікам слід проконсультуватися щодо зберігання сперми.

Керування транспортними засобами та робота з механізмами

Бендамустин Аккорд істотно впливає на здатність керувати транспортними засобами і працювати з механізмами. У разі появи таких побічних ефектів, як запаморочення, проблеми з координацією, не слід керувати автомобілем або працювати з механізмами.

3. Як приймати лікарський засіб Бендамустин Аккорд

Лікарський засіб завжди використовувати у суворій відповідності до вказівок лікаря або фармацевта.

У разі виникнення сумнівів слід проконсультуватися з лікарем або фармацевтом.

Бендамустин Аккорд вводять внутрішньовенно протягом 30-60 хвилин у різних дозах, окрім як один протипухлинний препарат (у монотерапії) або в комбінації з іншими лікарськими засобами.

Лікування не слід розпочинати, якщо кількість білих кров'яних клітин (лейкоцитів) і/або тромбоцитів падає нижче рівня, визначеного лікарем. Ваш лікар перевірятиме ці параметри через регулярні проміжки часу.

Хронічний лімфолейкоз

Бендамустин Аккорд 100 мг/м² площи поверхні тіла (розраховується залежно від зросту та ваги) у дні 1 + 2.

Повторити цикл через 4 тижні, до 6-ти разів

Г. Голопєсенко Григорій

Бєл

Неходжкінські лімфоми

Бендамустин Аккорд 120 мг/м² площи поверхні тіла (розраховується залежно від зросту та ваги) у дні 1 + 2.

Повторити цикл через 3 тижні принаймні 6 разів

Множинна мієлома

Бендамустин Аккорд 120–150 мг/м² площи поверхні тіла (розраховується залежно від зросту та ваги) у дні 1 + 2.

Преднізон 60 мг/м² площи поверхні тіла (розраховується залежно від зросту та ваги) внутрішньовенно або перорально у 1 – 4 дні.

Повторити цикл через 4 тижні принаймні 3 рази

Лікування слід припинити, коли кількість білих кров'яних клітин (лейкоцитів) і/або тромбоцитів знизиться відповідно до рівня, визначеного лікарем. Лікування можна продовжити, коли кількість лейкоцитів і тромбоцитів збільшиться.

Порушення функції печінки або нирок

Залежно від ступеня порушення функції печінки може знадобитися корекція дози (на 30 % при помірних порушеннях функції печінки). Якщо у пацієнта ниркова недостатність, корекція дози не потрібна.

Лікар вирішить, чи потрібна корекція дози.

Способ застосування

Лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд повинні проводити лише лікарі, які мають досвід лікування новоутворень. Лікар призначить пацієнту правильну дозу лікарського засобу Бендамустин Аккорд і вживатиме необхідних запобіжних заходів.

Лікар введе інфузійний розчин після того, як він буде приготовлений згідно з призначенням. Розчин вводять внутрішньовенно у вигляді короткочасної інфузії протягом 30-60 хвилин.

Час лікування

Немає загального обмеження часу для лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд.

Тривалість лікування залежить від захворювання та реакції пацієнта на лікування.

У разі сумнівів або виникнення запитань щодо лікування лікарським засобом Бендамустин Аккорд слід звернутися до лікаря або фармацевта.

У разі пропущення прийому лікарського засобу Бендамустин Аккорд

У разі якщо було пропущено дозу лікарського засобу Бендамустин Аккорд, лікар продовжить прийом відповідно до схеми дозування.

У разі припинення використання лікарського засобу Бендамустин Аккорд

Лікар вирішить, чи припинити лікування, чи перейти на інший лікарський засіб.

У разі сумнівів або виникнення запитань щодо лікування цим лікарським засобом слід звернутися до лікаря або фармацевта.

4. Можливі побічні ефекти

Як і всі лікарські засоби, цей препарат може викликати побічні ефекти, хоча вони виникають не у всіх. Деякі з описаних нижче побічних ефектів можуть бути діагностовані лише після аналізів і оцінювання результатів лікарем.

Дуже зрідка після випадкового введення лікарського засобу Бендамустин Аккорд у тканину поза кровоносною судиною (екстраваскулярне введення; екстравазація) спостерігаються зміни тканин (некроз). Симптомом введення препарату поза кровоносною судиною може бути відчуття печіння в місці введення голки. Наслідком введення препарату таким способом може стати біль і погане загоєння шкіри.

Д/Ілюзіонеско Френсіс

Світл

Дозолімітуючим побічним ефектом лікарського засобу Бендамустин Аккорд є порушення функції кісткового мозку, яке однак зазвичай повертається до норми після лікування. Пригнічення кісткового мозку може привести до зменшення кількості клітин крові, що може збільшити ризик інфекції, кровотечі або анемії.

Дуже поширені (можуть спостерігатися більше ніж у 1 з 10 пацієнтів):

- Зменшення кількості лейкоцитів (імунних клітин)
- Зниження вмісту червоного пігменту (гемоглобіну: білка в еритроцитах, який транспортує кисень до клітин) у крові
- Зменшення кількості тромбоцитів (клітин крові, відповідальних за згортання крові)
- Інфекції
- Нудота
- Блювання
- Запалення слизової оболонки
- Підвищення рівня креатиніну в сироватці крові (продукт метаболізму в м'язах)
- Підвищення рівня сечовини в сироватці крові (продукту життєдіяльності організму)
- Лихоманка
- Слабкість
- Головний біль

Часті (можуть спостерігатися не частіше ніж у 1 з 10 пацієнтів):

- Кровотеча (крововилив)
- Порушення обміну речовин, пов'язані з викидом вмісту ракових клітин у кровоносну систему
- Зменшення кількості еритроцитів, що може зробити шкіру блідою та викликати слабкість або задишку (анемія)
- Низька кількість нейтрофільних гранулоцитів (тип білих кров'яних тілець, важливих для боротьби з інфекцією)
- Аномальне зниження кількості нейтрофілів (тип білих кров'яних тілець) у крові, що робить ваш організм більш схильним до інфекцій (нейтропенія)
- Реакції гіперчутливості, такі як алергічний дерматит, крапив'янка
- Підвищення рівня печінкових ферментів АСТ/АЛТ (що може свідчити про запалення або ушкодження клітин печінки)
- Підвищення рівня ферменту лужної фосфатази (фермент, який в основному виробляється в печінці та кістках)
- Підвищення концентрації жовчного пігменту (жовчний пігмент, який утворюється при розпаді червоних кров'яних клітин)
- Зниження кількості калію в крові (він необхідний для нормальної роботи нервів і м'язів, в тому числі серцевого м'яза)
- Порушення роботи серця
- Порушення серцевого ритму (аритмія)
- Низький або високий кров'яний тиск (гіпотенія або гіпертонія)
- Порушення роботи легень
- Діарея
- Закреп
- Герпетичне запалення ротової порожнини
- Втрата апетиту
- Випадіння волосся
- Зміни шкіри
- Відсутність менструації (аменорея)
- Біль
- Безсоння
- Тремтіння
- Зневоднення
- Запаморочення
- Свербіж (крапив'янка)

Г / Погодзенка Тина /

Світлана
6

Нечасто (можуть спостерігатися не частіше ніж у 1 із 100 пацієнтів):

- Накопичення рідини в навколосерцевій сумці (витік рідини в навколосерцевий простір)
- Неefективне утворення всіх типів клітин крові в кістковому мозку (губчаста структура всередині кістки)
- Гострий лейкоз
- Серцевий напад, біль у грудях
- Серцева недостатність

Рідко (можуть спостерігатися не частіше ніж у 1 з 1000 пацієнтів):

- Зараження крові (сепсис)
- Тяжкі реакції гіперчутливості (анафілактичні реакції)
- Анафілактичні симптоми (анафілактоїдні реакції)
- Сонливість
- Втрата голосу (афонія)
- Гострий циркуляторний колапс (зупинка кровотоку, переважно серцевого походження, що призводить до гіпоксії та порушення живлення клітин і нездатності виводити токсини)
- Почекроніння шкіри (ерітема)
- Інфекція шкіри
- Свербіж
- Шкірний висип (макулярний висип)
- Надмірна пітливість
- Ослаблення функції кісткового мозку, що може спричинити погіршення самопочуття або проявитися в аналізах крові

Дуже рідко (можуть спостерігатися не частіше ніж у 1 з 10 000 пацієнтів):

- Первинна атипова пневмонія
- Розпад еритроцитів
- Різке падіння артеріального тиску, іноді зі шкірними реакціями (анафілактичний шок)
- Порушення відчуття смаку
- Зміни чутливості (парестезія)
- Нездужання та біль у кінцівках (периферична нейропатія)
- Тяжкий стан, який блокує певний рецептор у нервовій системі
- Захворювання нервової системи
- Порушення координації рухів (атаксія)
- Запалення головного мозку
- Збільшення частоти серцевих скорочень (тахікардія)
- Флебіт
- Розвиток фіброзної тканини в легенях (легеневий фіброз)
- Геморагічний езофагіт
- Кровотеча в шлунку або стравоході
- Безпліддя
- Поліорганна недостатність

Частота невідома (не може бути оцінена за наявними даними):

- Ниркова недостатність
- Печінкова недостатність
- Нерегулярне або прискорене серцебиття (миготіння передсердь)
- Болісний червоний або фіолетовий висип із пухирями та/або іншими ураженнями слизової оболонки (наприклад, рота та губ), особливо якщо раніше у пацієнта спостерігалися світлочутливість, порушення дихальної системи (наприклад, бронхіт) та/або лихоманка.
- Медикаментозний висип у комбінації з ритуксимабом
- Пневмонія
- Кровотеча з легень

Були повідомлення про розвиток зложісних новоутворень (мієлодиспластичний синдром, гострий мієлоїдний лейкоз, рак бронхів) у пацієнтів, які приймали Бендамустин Аккорд. Однак зв'язок між їх появою та застосуванням лікарського засобу Бендамустин Аккорд чітко не

S / Голозєснико Григор

Свєн

встановлено.

Слід негайно звернутися до лікаря, якщо виникли будь-які з таких побічних ефектів (частота невідома): тяжкі шкірні висипання, включаючи синдром Стівенса-Джонсона та токсичний епідермальний некроліз. Вони можуть проявлятися у вигляді червоних або круглих плям на шкірі, часто з пухирями по центру тулуба, лущенням шкіри, виразками в ротовій порожнині, горлі, носі, на геніталіях та очах, цьому можуть передувати лихоманка та грипоподібні симптоми.

Поширений висип, висока температура тіла, збільшення лімфатичних вузлів і мультиорганні симптоми (медикаментозний висип з еозинофілією та системними симптомами – DRESS-синдром або синдром гіперчутливості до ліків).

Якщо будь-який із побічних ефектів стає серйозним або з'являються будь-які побічні ефекти, не зазначені в цій інструкції, слід звернутися до лікаря.

Повідомлення про побічні ефекти

У разі виникнення будь-яких побічних ефектів слід звернутися до лікаря, фармацевта або медсестри, включаючи будь-які побічні ефекти, не зазначені в цій інструкції. Про побічні ефекти можна повідомляти безпосередньо у Відділ моніторингу побічних ефектів лікарських засобів Управління реєстрації лікарських засобів, виробів медичного призначення та біоцидних препаратів.

Ал. Єрозолімськ, 181C

02-222 Варшава

(Al. Jerozolimskie 181C

02-222 Warszawa)

тел.: + 48 22 49 21 301

факс: + 48 22 49 21 309

інтернет-сторінка: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Про побічні ефекти також можна повідомити власнику реєстраційного посвідчення.

Завдяки повідомленням про побічні ефекти можна буде зібрати більше інформації про безпеку застосування препарату.

5. Як зберігати лікарський засіб Бендамустин Аккорд

Лікарський слід зберігати у недоступному для дітей місці.

Не застосовувати лікарський засіб після завершення терміну придатності, вказаного на етикетці флакона та зовнішній коробці, до: «Термін придатності (EXP)».

Термін придатності означає останній день зазначеного місяця.

Лікарський засіб не потребує спеціальних умов зберігання.

Зберігати флакон в оригінальній упаковці для захисту від світла.

Звернути увагу на термін придатності лікарського засобу після відкриття упаковки або приготування розчину

Розчин для інфузій, приготовлений відповідно до інструкцій, наведених у кінці цього листка-вкладиша, стабільний у поліетиленових пакетах протягом 3,5 годин при температурі 25°C і протягом 2-х днів при температурі 2°C – 8°C. Бендамустин Аккорд не містить консервантів. З мікробіологічної точки зору розчин слід використати негайно. Якщо не використати негайно, відповідальність за тривалість та умови зберігання під час використання несе користувач. Відповідальність за дотримання асептичних умов несе користувач.

Лікарські засоби не можна викидати у стічні води чи побутові відходи. Запитайте свого фармацевта, як утилізувати непотрібні лікарські засоби. Така поведінка допоможе захистити довкілля.

P/Психосинко

Григорій

*Вер*⁸

6. Вміст упаковки та інша інформація

Склад лікарського засобу Бендамустин Аккорд

Діюча речовина лікарського засобу – бендамустину гідрохлорид.

1 флакон містить 25 мг бендамустину гідрохлориду (у вигляді бендамустину гідрохлориду моногідрату).

1 флакон містить бендамустину гідрохлориду 100 мг (у вигляді бендамустину гідрохлориду моногідрату).

Після розчинення 1 мл концентрату містить 2,5 мг бендамустину гідрохлориду (у вигляді бендамустину гідрохлориду моногідрату).

Допоміжними речовинами є манітол.

Вигляд лікарського засобу Бендамустин Аккорд та вміст упаковки

Флакон із бурштинового скла типу I, закритий пробкою з бромбутилової гуми та алюмінієвою відкидною кришкою.

Лікарський засіб Бендамустин Аккорд випускається в упаковках по 5, 10 або 20 флаконів, що містять 25 мг бендамустину гідрохлориду, і 1 або 5 флаконів, що містять 100 мг бендамустину гідрохлориду.

Не всі розміри упаковок можуть бути представлені на ринку.

Відповідальна особа

Аккорд Хелскеа Польща Сп. з о.о.
вулиця Тасмова, будинок 7
Варшава, 02-677
(Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Taśmowa 7 02-677 Warszawa)

Виробник/імпортер

Аккорд Хелскеа Польща Сп. з о.о.
вул. Лутомірська 50
95-200 Паб'яніце
(Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Lutomierska 50 95-200 Pabianice)

Цей лікарський засіб дозволено до випуску на ринок у державах-членах Європейської економічної зони під такими назвами:

| Назва держави-члена | Назва лікарського засобу |
|---------------------|---|
| Австрія | Bendamustine Accord 2.5 mg/ml Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung |
| Бельгія | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung |
| Болгарія | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml Прах за концентрат за инфузионен разтвор |
| Чехія | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml prášek pro koncentrát pro infuzní roztok |
| Кіпр | Bendamustine Accord 2.5 mg/ml |
| Данія | Bendamustinhydrochlorid Accord |
| Естонія | Bendamustine Accord |
| Франція | France BENDAMUSTINE ACCORD 2,5 mg/ml, poudre pour solution à diluer pour perfusion |
| Фінляндія | Bendamustine Accord 2.5 mg/ml kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos |
| Греція | Bendamustine Accord 2.5 mg/ml powder for concentrated solution for infusion |
| Іспанія | Bendamustina Accord 2.5 mg/ml polvo para concentrado para solución para perfusión |
| Нідерланди | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml poeder voor concentraat voor oplossing |

І. Погодинсько Греція

без

| | |
|-----------------|--|
| | voor infusie |
| Ірландія | Bendamustine 25 mg Powder for concentrate for Solution for Infusion |
| Ісландія | Bendamustine 100 mg Powder for concentrate for Solution for Infusion |
| Литва | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml stofn fyrir innrennslisþykknii, lausn |
| Латвія | Bendamustine Accord 2.5 mg/ml milteliai koncentratui infuziniam tirpalui |
| Мальта | Bendamustine Accord 2.5 mg/ml pulveris infūziju šķīduma koncentrāta pagatavošanai |
| Німеччина | Bendamustine hydrochloride 2.5 mg/ml Powder for concentrate for solution for infusion |
| Норвегія | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats |
| Польща | Bendamustine Accord |
| Португалія | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml pó para concentrado para solução para perfusão |
| Румунія | Bendamustina Accord 2,5 mg/ ml pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă |
| Словаччина | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml prášok na infúzny koncentrát |
| Словенія | Bendamustine Accord 2,5 mg/ml prášok na infúzny koncentrát |
| Швеція | Bendamustine Accord 2,5 mg/ ml pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning |
| Угорщина | Bendamustine Accord 2,5mg/ml por oldatos infúzióhoz való koncentrátumhoz |
| Велика Британія | Bendamustine hydrochloride 2.5 mg/ ml Powder for concentrate for solution for infusion |
| Італія | Bendamustina Accord |

Цей листок-вкладиш востаннє був переглянутий у вересні 2021 року

(601224) Дата: 20/10/21

На друкований листок-вкладиш лікарського засобу також нанесені технічні позначки, логотип, фармкод.

D. Пашинсько Григорій

Бер
10

Наведена далі інформація призначена лише для медичних працівників:

Як і у разі всіх подібних цитотоксичних речовин, медичний персонал та лікарі повинні застосовувати суворіші, ніж зазвичай, запобіжні заходи, щоб лікарський засіб не спричинив ушкодження геному та пухлинні захворювання. Під час роботи з препаратом Бендамустин Аккорд слід уникати інгаляції (вдихання) лікарського засобу та його контакту зі шкірою та слизовими оболонками (одягати рукавички, захисний одяг і, за можливості, маску для обличчя!). Якщо будь-які частини тіла забруднені продуктом, ретельно промити їх водою з мілом і промити очі 0,9% (ізотонічним) розчином натрію хлориду. За можливості рекомендується працювати в спеціальних захищених робочих місцях (під ламінарним потоком повітря), з робочою поверхнею, покритою одноразовим непроникним для рідини абсорбуючим папером. Забруднені вироби є цитостатичними відходами. Дотримуватися національних інструкцій щодо утилізації матеріалів із цитостатичними ^{та} властивостями. Вагітним жінкам забороняється працювати з цитостатичними засобами.

Готовий до застосування розчин необхідно приготувати шляхом розчинення вмісту флакона Бендамустину Аккорд у воді для ін'єкцій лише таким чином:

1. Приготування концентрату

- Вміст одного флакону з продуктом Бендамустин Аккорд, що містить 25 мг бендамустину гідрохлориду, спочатку розчиняють у 10 мл води для ін'єкцій струшуванням
- Вміст одного флакону з продуктом Бендамустин Аккорд, що містить 100 мг бендамустину гідрохлориду, спочатку розчиняють у 40 мл води для ін'єкцій струшуванням

2. Приготування розчину для інфузій.

Як тільки буде отримано прозорий розчин (зазвичай через 5-10 хвилин), загальну дозу Бендамустину Аккорд негайно розчиняють у 0,9 % (ізотонічному) розчині натрію хлориду до кінцевого об'єму приблизно 500 мл. Бендамустин Аккорд не можна розчиняти будь-якими іншими розчинами для інфузій або ін'єкцій. Бендамустин Аккорд не слід змішувати з іншими речовинами під час інфузії.

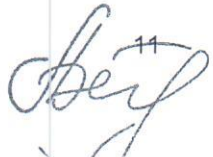
3. Спосіб застосування

Розчин слід вводити внутрішньовенно протягом 30-60 хвилин.

Флакони призначені для одноразового використання. Будь-який невикористаний лікарський засіб або відходи слід утилізувати відповідно до місцевих вимог. Випадкове введення препарату в тканину, що оточує кровоносну судину (екстраваскулярне введення), слід негайно припинити. Після короткочасного відсмоктування введеної рідини необхідно витягнути голку. Лікар охолодить місце позасудинної ін'єкції та попросить пацієнта підняти руку. Не встановлено, чи може введення додаткових лікарських засобів, таких як глюкокортикоїди, мати однозначний позитивний ефект (дивитися пункт 4).

Цей документ перекладено на українську мову перекладачем Бегларян Ануш Арутюнівною

 /Коломеєва Ганна/

 СБІР

ХАРАКТЕРИСТИКА ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

1. НАЗВА ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Бендамустин Аккорд (Bendamustine Accord), 2,5 мг/мл, порошок для концентрату для розчину для інфузій

2. ЯКІСНИЙ І КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД

1 флакон містить 25 мг бендамустину гідрохлориду (у вигляді бендамустину гідрохлориду моногідрату).

1 флакон містить 100 мг бендамустину гідрохлориду (у вигляді бендамустину гідрохлориду моногідрату).

1 мл концентрату містить 2,5 мг бендамустину гідрохлориду (у вигляді бендамустину гідрохлориду моногідрату), якщо було дотримано інструкції з розчинення, наведених у розділі «Особливі запобіжні заходи щодо утилізації та поводження».

Повний перелік допоміжних речовин див. у розділі «Перелік допоміжних речовин»

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Порошок для концентрату для розчину для інфузій.

Білий мікрокристалічний порошок.

4. ДЕТАЛЬНІ КЛІНІЧНІ ДАНІ

4.1. Показання

Хронічний лімфолейкоз (в стадії В або С за класифікацією Біне) – як препарат першої лінії для лікування пацієнтів, яким не рекомендуються схеми хіміотерапії, що містять флударабін. Індолентна неходжкінська лімфома повільного перебігу – як монотерапія для пацієнтів з прогресуванням під час або протягом 6-ти місяців після припинення лікування ритуксимабом або схемами, що містять ритуксимаб.

Множинна мієлома (II стадія з прогресуванням або III стадія за класифікацією Дьюрі-Сальмона) – як препарат першої лінії в схемі комбінованого лікування з преднізоном у пацієнтів старше 65-ти років, яким не можна провести аутологічну трансплантацію стовбурових клітин кісткового мозку і у яких наявність клінічно значущої нейропатії на момент встановлення діагнозу унеможливлює лікування схемами, що містять талідомід або бортезоміб.

4.2. Дозування та спосіб застосування

Дозування

Хронічний лімфолейкоз (монотерапія)

Дозування бендамустину становить 100 мг/м² площа поверхні тіла в 1-й та 2-й день; кожні 4 тижні до 6 разів.

Індолентні лімфоми повільного перебігу, резистентні до ритуксимабу (монотерапія)

Дозування бендамустину становить 120 мг/м² площа поверхні тіла в 1-й та 2-й день; кожні 3 тижні не менше 6 разів.

*Г/Іконоческо
Григорій*

Серг

Множинна мієлома

Дозування бендамустину становить 120-150 мг/м² площі поверхні тіла в 1-й та 2-й день, преднізон у дозі 60 мг/м² площі поверхні тіла, внутрішньовенно або перорально в 1 – 4 дні, кожні 4 тижні, не менше 3 разів.

Порушення функції печінки

Як свідчать фармакокінетичні дані, немає необхідності коригувати дозу для пацієнтів з легким порушенням функції печінки (концентрація білірубіну у сироватці < 1,2 мг/дл). Пацієнтам із помірним порушенням функції печінки (концентрація білірубіну у сироватці 1,2 – 3,0 мг/дл) рекомендовано зниження дози на 30 %.

Немає даних щодо застосування препарату пацієнтам із тяжкою печінковою недостатністю (концентрація білірубіну у сироватці > 3,0 мг/дл) (див. розділ «Протипоказання»).

Порушення функції нирок

Як свідчать фармакокінетичні дані, немає необхідності коригувати дозу для пацієнтів з кліренсом креатиніну > 10 мл/хв. Досвід застосування препарату у пацієнтів із тяжкою нирковою недостатністю обмежений.

Діти

Безпека та ефективність застосування бендамустину гідрохлориду у дітей не встановлені. Наявних на даний момент даних недостатньо для надання рекомендацій щодо дозування.

Пацієнти літнього віку

Немає доказів необхідності коригування дози для пацієнтів літнього віку (див. розділ «Фармакокінетика»).

Способ застосування

Лікарський засіб слід вводити у вигляді внутрішньовеної інфузії протягом 30-60 хвилин (див. розділ «Особливі запобіжні заходи щодо утилізації та поводження»). Застосування лікарського засобу здійснюють під наглядом лікаря з відповідною кваліфікацією та досвідом застосування цитостатичних препаратів.

Порушення функції кісткового мозку може привести до посилення гематологічної токсичності хіміотерапії. Тому лікування не слід розпочинати, якщо кількість лейкоцитів і/або тромбоцитів менше 3000/мкл або 75000/мкл відповідно (див. розділ «Протипоказання»).

Лікування слід припинити або відкласти, якщо кількості лейкоцитів і/або тромбоцитів знизилися до рівня < 3000/мкл або < 75 000/мкл відповідно. Лікування можна відновити, після підвищення кількості лейкоцитів до рівня ≥ 4000/мкл, а кількості тромбоцитів до рівня > 100 000/мкл.

Лейкоцитарний та тромбоцитарний надір спостерігається через 14-20 днів. Регенерація відбувається через 3-5 тижнів. Рекомендується ретельний моніторинг формулі крові в інтервалах між прийомами доз (див. розділ «Особливі застереження та запобіжні заходи»).

У разі виникнення негематологічної токсичності дозу препарату слід зменшити, виходячи з найгірших ступенів загальних критеріїв токсичності, які спостерігалися в попередньому циклі лікування. У разі токсичності третього ступеня рекомендується зниження дози на 50%. У разі виникнення токсичності четвертого ступеня рекомендується перервати терапію. Якщо необхідне коригування дози, нову індивідуальну розраховану знижену дозу слід застосовувати як у 1-й, так і у 2-й день модифікованого циклу лікування.

І. Голозубенко Тричес

Вел

Вказівки щодо відновлення та розведення лікарського засобу перед застосуванням дивитися в розділі «Особливі запобіжні заходи щодо утилізації та поводження».

4.3. Протипоказання

Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин. Період годування груддю.

Тяжке порушення функції печінки (концентрація білірубіну у сироватці $> 3,0 \text{ мг/дл}$). Жовттяніця.

Тяжке порушення функції кісткового мозку та значні зміни в формулі крові (кількість лейкоцитів $< 3000/\text{мкл}$ та/або тромбоцитів $< 75\,000/\text{мкл}$).

Перенесена тяжка операція менш ніж за 30 днів до початку лікування. Інфекції, особливо з лейкоцитопенією.

Вакцинація проти жовтої лихоманки.

4.4. Особливі застереження та запобіжні заходи

Мієлосупресія

У пацієнтів, які отримують бендамустину гідрохлорид, може виникнути пригнічення функції кісткового мозку. У разі настання мієлосупресії, спричиненої лікуванням, принаймні раз на тиждень слід контролювати кількість лейкоцитів, нейтрофілів, тромбоцитів та концентрацію гемоглобіну. Рекомендована кількість лейкоцитів і тромбоцитів перед початком наступного циклу лікування становить $> 4000/\text{мкл}$ і $> 100\,000/\text{мкл}$ відповідно.

Інфекції

У пацієнтів, які приймали бендамустину гідрохлорид, спостерігалися тяжкі та смертельні інфекції, включаючи бактеріальні (сепсис, пневмонія) та опортуністичні інфекції, такі як пневмонія, спричинена *Pneumocystis jiroveci* (PJP), інфекція вітряної віспи та оперізуючий герпес (VZV) і цитомегаловірусна (CMV) інфекція. Лікування бендамустином може викликати тривалу лімфопенію ($< 600/\text{мкл}$) і зниження кількості ($< 200/\text{мкл}$) лімфоцитів T CD4+ (лімфоцити Th) протягом принаймні 7 – 9 місяців після завершення лікування. Лімфопенія та зменшення кількості лімфоцитів CD4+ більш виражені, коли бендамустину гідрохлорид вводять разом з ритуксимабом. Пацієнти з лімфопенією та/або зниженням кількості лімфоцитів T CD4+ після лікування бендамустином більш склонні до опортуністичних інфекцій. Якщо у пацієнта низький рівень клітин T CD4+ ($< 200/\text{мкл}$), слід розглянути можливість профілактики пневмонії, спричиненої *Pneumocystis jirovecii* (англ. *Pneumocystis jirovecii pneumonia*, PJP). Тому під час лікування бендамустином необхідно стежити, чи не спостерігаються у пацієнта ознаки або симптоми з боку дихальної системи. Пацієнтів слід проінструктувати негайно повідомляти про нові симптоми інфекції, включаючи лихоманку або симптоми з боку дихальної системи.

У разі появи ознак опортуністичної інфекції слід розглянути можливість припинення лікування бендамустином.

Реактивація гепатиту В

Після введення бендамустину у пацієнтів, які є хронічними носіями віrusу гепатиту В, може виникнути реактивація інфекції, яка в деяких випадках може бути летальною чи призводити до гострої печінкової недостатності. Перед початком лікування бендамустином пацієнту слід пройти дослідження на інфекцію HBV (гепатиту В). Якщо була діагностована інфекція HBV (у т.ч. активна форма захворювання), слід звернутися до гепатолога та спеціаліста з лікування інфекції HBV типу В. Носії HBV, які потребують лікування бендамустином, повинні перебувати під ретельним контролем під час лікування та протягом кількох місяців після нього для виявлення ознак і симptomів активної інфекції HBV типу В (див. розділ «Побічні реакції»).

Р. Коломиецько Григорій

Серг³

Шкірні реакції

Повідомлялося про шкірні реакції, такі як висип, токсичні шкірні реакції та бульозні висипання. Повідомлялося про випадки синдрому Стівенса-Джонсона (англ. *Stevens-Johnson syndrome*, SJS), токсичного епідермального некролізу (англ. *toxic epidermal necrolysis*, TEN) та медикаментозної висипки з еозинофілією та системними симптомами (DRESS), які інколи мали летальний наслідок, у пацієнтів, які приймали бендамустину гідрохлорид. Лікуючий лікар повинен проінформувати пацієнтів про можливі побічні ефекти, а також про необхідність негайного звернення до лікаря при появі цих симптомів. Деякі з цих реакцій виникали у пацієнтів, коли бендамустину гідрохлорид застосовували в комбінації з іншими протипухлинними препаратами, тому точний зв'язок не встановлений. У разі якщо шкірні реакції посилюються, лікування слід відкласти або припинити. Лікування слід припинити у разі виникнення тяжких шкірних реакцій, які можуть бути пов'язані із застосуванням бендамустину гідрохлориду.

Порушення функції серця

Під час лікування бендамустином у пацієнтів із серцевою дисфункцією слід ретельно контролювати рівень калію в крові, а коли рівень калію знижується до < 3,5 мЕкв/л, слід вводити добавки калію та провести контрольне дослідження ЕКГ.

Під час лікування бендамустином повідомлялося про летальні випадки інфаркту міокарда та серцевої недостатності. Необхідно ретельно контролювати пацієнтів з серцевими захворюваннями або захворюваннями серця в анамнезі.

Нудота, блювання

Для симптоматичного лікування нудоти та блювання можна використовувати протиблювотні засоби.

Синдром лізису пухлини

У клінічних дослідженнях бендамустину спостерігалися випадки синдрому лізису пухлини (англ. *tumour lysis syndrome*, TLS). Симптоми зазвичай розвиваються протягом 48 годин після прийому першої дози бендамустину та без відповідного лікування наслідків може розвинутись гостра ниркова недостатність і наступити смерть пацієнта. Профілактичні заходи за необхідності такі, як: гідратація, ретельний моніторинг біологічних параметрів крові, особливо рівня калію і сечової кислоти; перед лікуванням також можна розглянути питання про прийом лікарських засобів, що знижують сечову кислоту (алопуринол і расбуриказа). Були повідомлення про декілька випадків синдрому Стівенса-Джонсона та токсичного епідермального некролізу при одночасному застосуванні бендамустину та алопуринолу.

Анафілактичні реакції

Під час інфузії бендамустину гідрохлориду часто спостерігалися анафілактичні реакції у клінічних випробуваннях. Симптоми зазвичай легкі та включають лихоманку, озноб, свербіж і висип. У поодиноких випадках виникали тяжкі анафілактичні та анафілактоїдні реакції. Після першого циклу лікування у пацієнта слід запитати про симптоми, які вказують на реакцію, пов'язану з прийомом препарату. Для пацієнтів, у яких спостерігалися реакції, пов'язані з інфузією під час попередніх циклів, слід розглянути можливість застосування антигістамінних препаратів, жарознижувальних засобів, глюкокортикоїдів для попередження тяжких анафілактичних реакцій під час наступних циклів лікування. У пацієнтів, у яких спостерігалися алергічні реакції третього ступеня або тяжкі, лікування зазвичай не продовжували.

Контрацепція

Бендамустину гідрохлорид є тератогенным і мутагенным препаратом.

Жінки не повинні вагітніти під час лікування. Чоловікам не слід займатися репродуктивною діяльністю під час лікування та протягом 6-ти місяців після його закінчення. Перед початком лікування бендамустином гідрохлориду їм також слід отримати консультацію щодо можливості збереження сперми через ризик необоротного безпліддя, спричиненого застосуванням препарату.

Г. Гележевсько Тренер

Вер

Екстравазація

Якщо відбувається екстраваскулярне введення, інфузію слід негайно припинити та вийняти голку після короткої аспірації. Потім охолодити місце екстравазації препарату. Також рекомендується піднімати верхню кінцівку. Додаткове лікування, таке як призначення глюокортикоїдів, не приносить явної користі.

4.5. Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Дослідження взаємодії *in vivo* не проводилися.

При застосуванні бендамустину в комбінації з мієлосупресивними препаратами можливе посилення дії цього препарату та/або супутніх препаратів на кістковий мозок. Будь-який вид лікування, що погіршує загальний стан пацієнта або пригнічує кістковий мозок, може посилити токсичність бендамустину.

Одночасне застосування бендамустину з циклоспорином або такролімусом може привести до надмірного імуносупресивного ефекту з ризиком розвитку лімфопроліферації.

Цитостатичні препарати можуть знижувати здатність виробляти антитіла після введення живих вірусних вакцин і підвищувати ризик смертельних інфекцій. Ризик збільшується у пацієнтів, імунна система яких ослаблена у зв'язку з основним захворюванням.

Бендамустин метаболізується за участю ізоферменту 1A2 цитохрому P450 (CYP). Таким чином, існує можливість взаємодії з інгібторами CYP1A2, такими як флувоксамін, ципрофлоксацин, ацикловір та циметидин.

Діти та підлітки

Дослідження взаємодії проводилися лише у дорослих.

4.6. Вплив на фертильність, вагітність та лактацію

Вагітність

Недостатньо даних щодо застосування бендамустину у вагітних жінок.

У доклінічних дослідженнях бендамустину гідрохлорид продемонстрував ембріо/фетальну, тератогенну та генотоксичну дію (див. розділ «Доклінічні дані»). Бендамустин не слід застосовувати вагітним жінкам, якщо в цьому немає крайньої необхідності. Жінку слід повідомити про існуючий ризик для плоду. Якщо лікування бендамустином необхідне під час вагітності або якщо пацієнка завагітніла під час прийому цього препарату, її слід попередити про ризик для ненародженої дитини і залишити під пильним медичним наглядом. Необхідно розглянути питання щодо консультації генетика.

Репродуктивна здатність

Жінкам діородного віку слід використовувати ефективні засоби контрацепції як до, так і під час лікування бендамустином.

Пацієнти чоловічої статі, які отримують бендамустин, не повинні намагатися зачати дитину під час лікування та протягом 6-ти місяців після припинення лікування. Пацієнту слід порадити зібрати та зберегти сперму перед початком лікування, оскільки бендамустин може спричинити необоротне безпліддя.

Грудне вигодовування

Невідомо, чи виводиться бендамустин з молоком людини, тому він протипоказаний у період годування груддю (див. розділ «Протипоказання»). Під час лікування препаратом Бендамустин Аккорд слід припинити годування груддю.

4.7. Вплив на здатність керувати транспортними засобами та працювати з механізмами

Д. Іконогесенко Фарма

Серг⁵

Препарат Бендамустин Аккорд істотно впливає на здатність керувати автомобілем і працювати з механізмами. Під час лікування Бендамустином Аккорд повідомлялося про такі симптоми, як: атаксія, периферична нейропатія та сонливість (див. розділ «Побічні реакції»). Пацієнтів слід попередити щодо необхідності утриматися від виконання потенційно небезпечних завдань, таких як керування транспортними засобами або робота з механізмами, якщо вони відчувають такі симптоми.

4.8. Побічні реакції

Найпоширенішими побічними реакціями бендамустину гідрохлориду є гематологічні порушення (лейкопенія, тромбоцитопенія), дерматологічна токсичність (реакції гіперчувствості), загальні порушення (лихоманка), порушення з боку шлунка та кишківника (нудота, блювання).

Дані про побічні реакції, пов'язані з бендамустином гідрохлориду, представлені в таблиці нижче.

Таблиця 1. Побічні реакції у пацієнтів, які отримували бендамустину гідрохлорид.

| Класифікація систем і органів | Дуже часто ($\geq 1/10$) | Часто ($\geq 1/100$ до $< 1/10$) | Нечасто ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$) | Рідко ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1000$) | Дуже рідко ($< 1/10\ 000$) | Частота невідома (не може бути визначена на підставі наявних даних) |
|---|--|--|---|---|---|---|
| Запалення та паразитарні інфекції | запалення (НОК*), включно опортуністичні інфекції (наприклад, вірус оперізуючого лишаю, цитомегаловірус, вірус гепатиту В) | | запалення легень, спричинене <i>Pneumocystis jiroveci</i> | сепсис | первинна атипова пневмонія | |
| Новоутворення доброкісні, злокісні та неуточнені (включно кисті і поліпи) | | синдром лізису пухлини | мієлодиспластичний синдром, гострий лейкоз | | | |
| Розлади з боку системи крові та лімфатичної системи | лейкопенія (НОК)*, тромбоцитопенія, лімфопенія | крововилив, анемія, нейтропенія | панцитопенія | порушення функції кісткового мозку | гемоліз | |
| Розлади з боку імунної системи | | реакції підвищеної чутливості (НОК)* | | анафілактична реакція, анафілактоїдна реакція | анафілактичний шок | |
| Розлади з боку нервової системи | головний біль | безсоння, запаморочення | | сонливість, афонія | порушення смаку, парестезії, периферична сенсорна нейропатія, антихолінергічний синдром, нейрологічні розлади, атаксія, енцефаліт | |
| Розлади з боку серця | | порушення роботи серця, такі як пальпітація, | Перикардіальний випіт, інфаркт міокарда, | | таксикардія | миготлива аритмія |

Ігор Георгесенко

6
Серг

| | | | | | | |
|--|---|---|--------------------------|--|---|---|
| | | стенокардія, аритмія | серцева недостатність | | | |
| Судинні розлади | | arterіальна гіпотензія, arterіальна гіпертонія | | гостра недостатність кровообігу | запалення вен | |
| Розлади з боку дихальної системи, грудної клітки та середостіння | | дисфункція легень | | | фіброз легень | альвеолярний крововилив |
| Розлади з боку шлунку і кишечника | нудота, блювання | діарея, закреп, запалення ротової порожнини | | | геморагічне запалення, кровотеча травного тракту | |
| Розлади з боку шкіри та підшкірної клітковини | | алопеція, шкірні розлади (НОК)*, кропив'янка | | ерitema, запалення шкіри, свербіж, макуло- папульозний висип, підвищена пітливість | | синдром Стівенса- Джонсона, токсичний епідермальний некроліз, медикаментом- ний висип з еозинофілією та системними симптомами (DRESS)* |
| Розлади з боку репродуктивної системи та молочних залоз | | припинення менструації | | | безпліддя | |
| Розлади з боку нирок і сечовивідних шляхів | | | | | | ниркова недостатність |
| Розлади з боку печінки та жовчних шляхів | | | | | | печінкова недостатність |
| Загальні розлади та реакції у місці введення | запалення слизових оболонок, слабкість, лихоманка | біль, озноб, звеводнення, анорексія | | | поліорганна недостатність | |
| Лабораторні показники | низький рівень гемоглобіну, підвищення рівня креатиніну, підвищення рівня сечовини | підвищення показників ACT/ALT, підвищення рівня лужної фосфатази, підвищення рівня білірубіну, гіпокаліємія | | | | |

*НОК - неописані в іншій категорії

(* = комбінована терапія з ритуксимабом)

Опис окремих побічних ефектів

Повідомляли про настання некрозу після випадкового екстраваскулярного введення, синдром лізису пухлини та анафілаксію.

І/Роєнссако Френс

Серг

Пацієнти, які застосовують алкілуючі засоби (включаючи бендамустин), мають підвищений ризик розвитку мієлодиспластичного синдрому та гострого мієлоїдного лейкозу. Розвиток вторинного новоутворення може статися навіть через кілька років після закінчення хіміотерапії.

Повідомлення про підозрювані побічні ефекти

Після випуску лікарського засобу на ринок важливо повідомляти про підозрювані побічні реакції. Це дозволить продовжувати моніторинг співвідношення користь/ризик лікарського засобу. Медичних працівників просять повідомляти про будь-які підозрювані побічні ефекти через Відділ моніторингу підозрюваних побічних ефектів лікарських засобів Управління реєстрації лікарських засобів, виробів медичного призначення та біоцидних препаратів.

Ал. Єрозолімське, 181С

02-222 Варшава

(Al. Jerozolimskie 181C

02-222 Warszawa)

Тел.: + 48 22 49 21 301

Факс: + 48 22 49 21 309

Інтернет-сторінка: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Про побічні ефекти також можна повідомити власнику реєстраційного посвідчення.

4.9. Передозування

При введенні у вигляді 30-хвилинної внутрішньовенної інфузії кожні три тижні максимальна переносима доза бендамустину становила 280 mg/m^2 площині поверхні тіла. Кардіологічні побічні явища ступеня 2 згідно з СTC з відповідними ішемічними змінами на ЕКГ вважалися дозолімітуючими.

В іншому дослідженні, де бендамустину гідрохлорид вводили протягом 30 хвилин у дні 1 і 2 кожні три тижні, максимальна переносима доза становила 180 mg/m^2 площині поверхні тіла. Токсичністю, що обмежує дозу, була тромбоцитопенія ступеня 4. Побічні кардіологічні ефекти не вплинули на дозування препарату в цьому дослідженні.

Лікування у разі передозування

Специфічного антидоту немає. Ефективними заходами для зменшення гематологічних побічних ефектів можуть бути: трансплантація кісткового мозку, переливання продуктів крові (тромбоцитарна маса, концентрат еритроцитів) або введення гемопоетичних факторів росту. Бендамустину гідрохлорид та його метаболіти виводяться з організму шляхом діалізу лише в обмеженій мірі.

5. ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ

5.1. Фармакодинамічні властивості

Фармакотерапевтична група: протипухлинні засоби, алкілуючі сполуки, код ATХ: L01A A09.

Бендамустину гідрохлорид – це алкілуюча протипухлинна речовина з унікальними властивостями. Протипухлинна та цитоцидна активність бендамустину зумовлена насамперед утворенням одноланцюгових та подвійних дволанцюгових фрагментів ДНК шляхом алкілювання. В результаті порушується функція матриці ДНК, синтез і відновлення ДНК.

Протипухлинну ефективність бендамустину гідрохлориду було доведено в ряді досліджень *in vitro* з використанням різних клітинних ліній пухлин людини (рак молочної залози, недрібноклітинний і дрібноклітинний рак легенів, рак яєчників і різні лейкемії), а також у дослідженнях *in vivo* на різних експериментальних моделях пухлин з пухлинами мишачого та щурячого походження та людини (меланома, рак молочної залози, саркома, лімфома, лейкемія та дрібноклітинний рак легенів).

Г. Головко-Секо
Григорій

Борис
Борис

У дослідженнях з клітинними лініями пухлин людини бендамустину гідрохлорид продемонстрував активність, відмінну від активності інших алкілуючих агентів. Не виявлено перехресної резистентності або виявлено лише незначну перехресну резистентність до цієї сполуки у клітинних лініях пухлин людини, що демонструють різні механізми резистентності, принаймні частково, через відносно тривалу взаємодію з ДНК. Крім того, клінічні випробування показали відсутність повної перехресної резистентності між бендамустином і антрациклінами, алкілуючими агентами або ритуксимабом. Однак кількість оцінених пацієнтів у дослідженнях була невеликою.

Хронічний лімфолейкоз

Показання до застосування при хронічному лімфолейкозі ґрунтуються на результатах одного відкритого дослідження, у якому порівнювали бендамустин з хлорамбуцилом. У проспективному багатоцентровому рандомізованому відкритому дослідженні взяли участь 319 раніше нелікованих пацієнтів із хронічним лімфолейкозом в стадії В або С за класифікацією Біне. Бендамустин (БЕН) використовували в першій лінії лікування в дозі 100 мг/м² площа поверхні тіла внутрішньовенно на 1-й і 2-й дні. Хлорамбуцил (ХЛБ) вводили в дозі 0,8 мг/кг у дні 1 і 15. В обох порівнюваних групах пацієнти отримували 6 циклів лікування. Пацієнти отримували алопуринол, щоб уникнути синдрому лізису пухлини.

Медіана часу виживання до прогресування захворювання була значно довшою у пацієнтів, які отримували бендамустин, порівняно з пацієнтами, які отримували хлорамбуцил (21,5 проти 8,3 місяців, $p < 0,0001$ під час останнього спостереження). Загальна виживаність статистично не відрізнялася (медіана не була досягнута). Медіана часу тривання ремісії становила 19 місяців після застосування БЕН і 6 місяців після лікування ХЛБ ($p < 0,0001$). При оцінюванні безпеки в обох групах лікування не було виявлено будь-яких підозрюваних побічних ефектів з точки зору характеристик і частоти. Зниження дози в групі БЕН було досягнуто у 34% пацієнтів. Лікування було припинено у 3,9% пацієнтів через реакцію гіперчутливості.

Індолентна неходжкінська лімфома

Показання до застосування бендамустину в лікуванні індолентної неходжкінської лімфоми ґрунтуються на результатах двох неконтрольованих досліджень фази II. У найголовнішому проспективному багатоцентровому відкритому дослідженні бендамустину гідрохлорид використовувався як монотерапія у 100 пацієнтів з індолентною В-клітинною неходжкінською лімфомою, які були резистентними до монотерапії ритуксимабом або комбінованої терапії. Медіана кількості попередніх ліній хіміотерапії або біологічної терапії становила три. Медіана курсів попередньої лінії хіміоімунотерапії з ритуксимабом становила два. Повідомлялося, що після попереднього лікування у пацієнтів не було відповіді на ритуксимаб або прогресування пухлини протягом 6-ти місяців після закінчення лікування. Бендамустину гідрохлорид вводили внутрішньовенно в дозі 120 мг/м² площи поверхні тіла у 1-й та 2-й дні за схемою, запланованою щонайменше на 6 циклів. Тривалість лікування залежала від відповіді (заплановано 6 циклів). Загальний рівень відповідей склав 75%, включаючи 17% повних і 58% часткових відповідей. Медіана тривалості ремісії становила 40 тижнів. Доза та схема застосування бендамустину загалом добре переносилися.

Показання також ґрунтуються на іншому проспективному багатоцентровому відкритому дослідження за участю 77-ми пацієнтів. Досліджувана популяція була більш гетерогенною і включала пацієнтів з індолентною неходжкінською В-клітинною лімфомою з повільним перебігом або після транформації у дуже злюкісній формі, з резистентністю до ритуксимабу, який застосовують як монотерапію або як частину комбінованої терапії. Після попереднього лікування ритуксимабом у пацієнтів встановлено відсутність відповіді або прогресування новоутворення протягом 6 місяців, або побічні реакції на лікування ритуксимабом. Медіана кількості попередніх ліній хіміотерапії або біологічної терапії становила три. Медіана кількості попередніх ліній хіміоімунотерапії з ритуксимабом становила дві. Загальний рівень відповіді становив 76%, із середньою тривалістю ремісії 5 місяців (29 [95% CI 22,1, 43,1] тижнів).

Множинна мієлома

У проспективному багатоцентровому рандомізованому відкритому дослідженні взяли участь

Р. Гоголевсько Трина

Серг 9

131 пацієнтів із прогресуючою множинною мієломою (ІІ стадія з прогресуванням або ІІІ стадія за класифікацією Дьюрі-Сальмона). Лікування першої лінії бендамустином гідрохлориду у комбінації з преднізоном (ВР) порівнюване з лікуванням мелфаланом і преднізоном (МР). Тolerантність в обох групах дослідження відповідала відому профілю безпеки відповідних лікарських засобів зі значним зниженням дози в групі ВР. Бендамустину гідрохлорид вводили внутрішньовенно в дозі 150 мг/м² площи поверхні тіла в 1 і 2 дні, також вводили мелфалан внутрішньовенно в дозі 15 мг/м² площи поверхні тіла на 1 день. Кожен препарат використовувався в комбінації з преднізоном. Тривалість лікування залежала від відповіді, в середньому застосовувалося 6,8 циклів бендамустину та 8,7 циклів мелфалану. Пацієнти, які отримували лікування за схемою ВР, мали значно довшу медіану часу виживаності без прогресування захворювання, аніж пацієнти, які отримували схему лікування МР (15 [95% CI 12-21] проти 12 [95% CI 10-14] місяців, $p = 0,0566$). Середній час до ремісії становив 14 місяців у групі ВР та 9 місяців у групі МР. Час тривалості МР. Не було встановлено суттєвих відмінностей стосовно загального часу виживаності (35 місяців у групі ВР проти 33 місяців у групі МР). Переносимість лікування в обох групах була зі значно більш частим зниженням дози в групі ВР.

5.2. Фармакокінетичні властивості

Розподіл

Період напіввиведення у фазі елімінації $t_{1/2\beta}$ після 30 хвилин внутрішньовенної інфузії у дозі 120 мг/м² площи поверхні тіла, оцінений у 12-ти пацієнтів, становив 28,2 хвилини. Після 30-хвилиної внутрішньовенної інфузії центральний об'єм розподілу становив 19,3 л. При рівноважних концентраціях після болюсної внутрішньовенної ін'єкції об'єм розподілу становив 15,8-20,5.

Понад 95 % речовини зв'язується з білками плазми (переважно з альбуміном).

Метаболізм

Першим етапом метаболізму бендамустину є гідроліз до моногідрокси- та дигідроксибендамустину. N-десметилбендамустин і гамма-гідроксибендамустин утворюються шляхом метаболізму в печінці за участю ізоферменту 1A2 цитохрому P450 (CYP). Інший важливий шлях метаболізму бендамустину включає кон'югацію з глутатіоном. В умовах *in vitro* бендамустин не пригнічує активність ізоензимів CYP 1A4, CYP 2C9/10, CYP 2D6, CYP 2E1 і CYP 3A4.

Елімінація

Середній загальний кліренс бендамустину з організму після введення 120 мг/м² площи поверхні тіла у вигляді 30-хвилиної внутрішньовенної інфузії 12-ти пацієнтам становив 639,4 мл/хв. Приблизно 20 % введеної дози виводилося із сечею протягом 24-х годин. Метаболіти сортується за виділенням із сечею таким чином: моногідроксибендамустин > бендамустин > дигідроксибендамустин > окислений метаболіт > N-десметилбендамустин. В основному всі поляризовані метаболіти виводяться з жовчю.

Порушення функції печінки

Не спостерігалося змін фармакокінетичних параметрів препарату у пацієнтів із 30-70% ураженням пухлиною/метастазами та незначною печінковою недостатністю (концентрація білірубіну у сироватці <1,2 мг/дл). Не виявлено суттєвих різниць у C_{max} , t_{max} , AUC, $t_{1/2\beta}$, об'ємі розподілу та кліренсі порівняно з пацієнтами з нормальню функцією печінки та нирок. AUC і загальний кліренс бендамустину в організмі обернено корелюють з рівнем білірубіну в сироватці крові.

Порушення функції нирок

У пацієнтів із кліренсом креатиніну > 10 мл/хв, включаючи пацієнтів, які перебувають на діалізі, не спостерігалося істотних різниць у C_{max} , t_{max} , AUC, $t_{1/2\beta}$, об'ємі розподілу та кліренсі порівняно з пацієнтами з нормальню функцією печінки та нирок.

Д. Ющенко Григорій

Бер 10

Пацієнти похилого віку

У фармакокінетичних дослідженнях брали участь пацієнти віком до 84-х років. Похилий вік не впливає на фармакокінетику бендамустину.

5.3. Доклінічні дані безпеки

Побічні реакції, які не спостерігалися в клінічних дослідженнях, але виявлені в дослідженнях на тваринах після впливу доз препарату, подібні до клінічно значущих доз, потенційно релевантних для клінічного застосування, були такі: у гістологічних дослідженнях на собаках виявлено макроскопічно видиму гіперемію слизової оболонки та крововилив у шлунковотканини, що вказує на імуносупресію, тубулярні зміни в нирках і яєчках, атрофічні, некротичні зміни в епітелії передміхурової залози. Дослідження на тваринах показали, що бендамустин є ембріотоксичним і тератогенним.

Бендамустин індукує хромосомні aberracii та є мутагенним у дослідженнях як *in vivo*, так і *in vitro*. Тривалі дослідження на самицях мишей показали, що бендамустин є канцерогенним.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНІ ДАНІ

6.1. Перелік допоміжних речовин

Манітол

6.2. Фармацевтична несумісність

Цей лікарський засіб не можна змішувати з іншими лікарськими засобами, крім тих, що зазначені в пункті 6.6.

6.3. Термін придатності

3 роки

Порошок слід розчинити одразу після відкриття флакона.

Після розчинення концентрат слід негайно розвести 0,9 % розчином натрію хлориду.

Розчин для інфузій

Хімічна та фізична стабільність після розчинення та розведення була продемонстрована протягом 3,5 годин при температурі 25°C і упродовж 2-х днів при температурі 2°C – 8°C у поліетиленових пакетах.

З мікробіологічної точки зору розчин слід використати негайно. Якщо розчин не буде використаний негайно, відповідальність за тривалість та умови зберігання несе користувач.

6.4. Особливі застереження при зберіганні

Лікарський засіб не потребує спеціальних умов зберігання.

Зберігати флакон в оригінальній упаковці для захисту від світла.

Умови зберігання відновленого або розведеного лікарського засобу дивитися у пункті 6.3.

6.5. Вид і вміст упаковки

Флакон з бурштинового скла I типу ємністю 10 мл або 50 мл, закритий пробкою з бромбутилової гуми, з алюмінієвою відкідною кришкою.

Г/Положенсько Тренис

Серг

Флакони ємністю 10 мл містять 25 мг бендамустину гідрохлориду і упаковані в упаковки по 5, 10 і 20 штук.

Флакони ємністю 50 мл містять 100 мг бендамустину гідрохлориду та упаковані в упаковки по 1 і 5 шт.

Не всі розміри упаковок можуть бути представлені на ринку.

6.6. Особливі запобіжні заходи щодо утилізації та поводження

Під час приготування препарату Бендамустин Аккорд слід уникати його вдихання, контакту зі шкірою та слизовими оболонками (вдягти рукавички та захисний одяг!). Забруднені частини тіла ретельно вимити водою з милом, очі промити фізіологічним розчином. Якщо є можливість, рекомендується працювати на спеціально закріплена столі (під ламінарним потоком повітря), покритому непроникною для рідини абсорбуючою одноразовою пількою. Вагітним працівницям не можна допускати контакту з цитостатиками.

Порошок для концентрату для розчину для інфузій слід розчинити у воді для ін'єкцій, розвести 9 mg/ml (0,9%) розчином натрію хлориду для ін'єкцій і потім вводити у вигляді внутрішньовенної інфузії. Використовувати асептичні техніки.

1. Відновлення

Розчинити вміст кожного флакону продукту Бендамустин Аккорд, який містить 25 mg бендамустину гідрохлориду, в 10 ml води для ін'єкцій шляхом струшування.

Розчинити вміст кожного флакону бендамустину, який містить 100 mg бендамустину гідрохлориду, у 40 ml води для ін'єкцій шляхом струшування.

Відновлений концентрат містить 2,5 mg бендамустину гідрохлориду в 1 ml і є прозорим безбарвним розчином.

2. Розведення

Як тільки буде отримано прозорий розчин (зазвичай через 5-10 хвилин), розвести загальну дозу Бендамустину Аккорд 0,9 % розчином натрію хлориду до кінцевого об'єму приблизно 500 ml.

Бендамустин Аккорд можна розводити виключно 0,9 % розчином натрію хлориду. Будь-який інший розчин для ін'єкцій не можна використовувати для цієї мети.

3. Введення

Продукт Бендамустин Аккорд вводять шляхом внутрішньовенної інфузії протягом 30-60 хвилин.

Флакони призначенні виключно для одноразового використання. Будь-який невикористаний лікарський засіб або відходи слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

7. ВІДПОВІДАЛЬНИЙ СУБ'ЄКТ, ЯКИЙ МАЄ ДОЗВІЛ НА ВИПУСК НА РИНOK

Аккорд Хелскеа Польща Sp. z.o.o.
вулиця Тасмова, будинок 7
Варшава, 02-677
(Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Taśmowa 7
02-677 Warszawa)

П/Якошевсько Тренер *Серг* ¹²

8. НОМЕР ДОЗВОЛУ НА ВИПУСК НА РИНOK

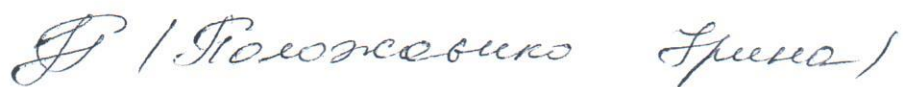
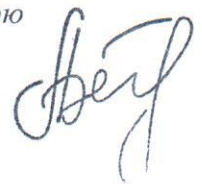
22166

9. ДАТА ВИДАЧІ ПЕРШОГО ДОЗВОЛУ НА ВИПУСК НА РИНOK І ДАТА ПОДОВЖЕННЯ
ДОЗВОЛУ

Дата видачі першого дозволу на випуск на ринок: 05.11.2014 р.
Дата останнього подовження дозволу:

10. ДАТА ЗАТВЕРДЖЕННЯ АБО ЧАСТКОВОЇ ЗМІНИ ТЕКСТУ ХАРАКТЕРИСТИКИ
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Цей документ перекладено на українську мову перекладачем Бегларян Ануш Арутюнівною



UA/19708/02/02
bij 14.11.2022 26

| | | | |
|--|--------------------------------------|----------------------------------|---|
|  <i>Identifying & communicating written info</i> | Artwork No. | - | Colours Used |
| | Customer | Accord | <input checked="" type="checkbox"/> Pantone Black |
| | Description | Bandamustine | |
| | Market | PL | |
| | Language | PL | |
| | Size | 170 x 550 mm (PIL) | |
| | Min. Font Size | 8 | |
| | Version No. | 5 (Page 1 of 2) (Renewal) | |
| Date | 15_03_17 (Bandamustine (ACC-PL) PIL) | | |
| Prepared By Regulatory Affairs | Checked By Regulatory Affairs | Approved By Quality Assurance | |

Informacje przeznaczone wyłącznie dla fachowego personelu medycznego

Podobnie jak w przypadku wszystkich podobnych artykułów cyklospadowych, w związku z możliwością spowodowania poważnych i nieodwracalnych poważnych, personeł pielęgniarski i lekarzy powinien unikać ich hyponergii niż zwróci środki ostryżnicze.

Bendamustine Accord należy unikać ewakuacji głębokich ran, szczególnie tych z kienami aluzjowymi (nosie, rejawice głębokie, kłyce, ukośne, maseczki twarzowe). W przypadku ewakuacji produktu jakikolwiek części ciała należy je skierować do lekarza.

Przepakować co 0,5% (0,5ml/mg) rozworem chlorku sodu. W miarę możliwości zaleca się pracę na specjalnych, zabezpieczonych stanowiskach pracy (od nawiesem lampami roboczymi jednorazowym arkuskiem absorpcyjnym nieprzepuszczalnym dla płynów). W celu zminimalizowania stanowią odpady cytostatyczne. Przede wszystkim należy unikać wytycznych dotyczących usuwania materiałów o cytostatycznych właściwościach. Kobiety w ciąży nie powinny dopuścić do pracy z produktami cytostatycznymi.

Produkt gotowy do stosowania należy przygotowywać poprzez dokładne zawiertycie folii z produktem Bendamustine Accord włącznie z wodą do wstążekwania, w następujący sposób:

1. Przygotowanie koncentratu
 - jedna folię z produktem Bendamustine Accord

ГПО
3 - 6012224

КОПІЯ ВІРНА

Г Положаенка І.І.
3 - 6012224

27

| | | | |
|-----------------------------------|--|--------------------------------------|---|
| Artwork No. | | - | Colours Used |
| Customer | | Accord | <input checked="" type="checkbox"/> Pantone Black |
| Description | | Bendamustine | |
| Market | | PL | |
| Language | | PL | |
| Size | | 170 x 550 mm (PIL) | |
| Min. Font Size | | 8 | |
| Version No. | | 5 (Page 2 of 2) (Renewal) | |
| Date | | 15_03_17 (Bendamustine (ACC-PL) PIL) | |
| Prepared By Regulatory Affairs | | Checked By Regulatory Affairs | Approved By Quality Assurance |

zawierającą 25 mg bendamustyny chlorowodorku rozpuszcza się najpierw w 10 ml wody do wyleżtywanego poprzez wetrzasję.

Przygotowanie roztworu Bendamustine Accord zawierającego 100 mg bendamustyny chlorowodorku rozpuszcza się najpierw w 40 ml wody do wyleżtywanego poprzez wetrzasję.

2. Przygotowanie roztworu do infuzji

Przygotowanie tych paragonów roztworów (na ogół po 5-10 minutach), jak i roztworów (na ogół po 15-20 minutach), z których składu wchodzą Benadramine Accord natychmiast rozpuszcza się w 10 ml (żelazowym) roztworze chlorku srebra o stężeniu 0,01% ostatecznej objętości około 500 ml. Produkt Benadramine Accord nie może być używany w innych roztworach do infuzji lub wyleżtywania.

Produkt Benadramine Accord nie należy miesz-

w infuzji z innymi substancjami.

3. Podawanie

Roztwór powinien być podawany we wlewie dozę przez 30-50 minut.

Przed podaniem leku należy skontrolować, czy nie wykorzystane zostało produktu leczniczego lub odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

Pomyłkowo wstydźmy się leku do kliniki oznaczającego, że jest to lek poza poznaniem pacjenta, powinnym być przewane na ryzyko.

Wszelkie pytania dotyczące podania pozaoznaczonego poprosi o umieszczenie na etykiecie informacji, czy podanie dozulastrowanych leków jakich glikożukoroliderzy może przynieść jednoznacznie pociągnięty skutek (patrz punkt 4).

10 19405 0012224

Пол
- 6012224

КОПІЯ ВІРНА

Положаенка І.І.
3 - 6012224

CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Bendamustine Accord, 2,5 mg/ml, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji

2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

1 fiolka zawiera 25 mg bendamustyny chlorowodorku (w postaci bendamustyny chlorowodorku jednowodnego).

1 fiolka zawiera 100 mg bendamustyny chlorowodorku (w postaci bendamustyny chlorowodorku jednowodnego).

1 ml koncentratu zawiera 2,5 mg bendamustyny chlorowodorku (w postaci bendamustyny chlorowodorku jednowodnego) jeśli zastosowano się do wskazówek dotyczących rekonstytucji, opisanych w punkcie 6.6.

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji.

Biały, mikrokryystaliczny proszek.

4. SZCZEGÓLOWE DANE KLINICZNE

4.1 Wskazania do stosowania

Leczenie pierwszego rzutu przewlekłej białaczki limfocytowej (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta) u pacjentów, u których nie jest zalecane stosowanie schematów chemioterapii zawierających fludarabinę.

Chłoniaki nieziarnicze o powolnym przebiegu – w monoterapii u pacjentów z progresją w trakcie lub przed upływem 6 miesięcy od zakończeniu leczenia rytuksymabem lub schematami zawierającymi rytuksymab.

Szpiczak mnogi (stadium II z progresją lub stadium III wg klasyfikacji Durie-Salmona) - leczenie pierwszego rzutu w skojarzeniu z prednizonem, u pacjentów w wieku powyżej 65 lat, nie kwalifikujących się do zabiegu autologicznego przeszczepiania komórek macierzystych szpiku, u których obecność istotnej klinicznie neuropatii w czasie rozpoznania uniemożliwia leczenie schematami zawierającymi talidomid lub bortezomib.

4.2 Dawkowanie i sposób podawania

Dawkowanie

Przewlekła białaczka limfocytowa (monoterapia)

Bendamustyny chlorowodorek w dawce 100 mg/m² powierzchni ciała w dniach 1 i 2 cyklu; co 4 tygodnie do 6 razy.

КОПІЯ ВІРНА

Положаенко І.І.

Chłoniaki nieziarnicze o powolnym przebiegu oporne na rytuksymab (monoterapia)

Bendamustyn chlorowodorek w dawce 120 mg/m^2 powierzchni ciała w dniach 1 i 2; co 3 tygodnie, co najmniej 6 razy.

Szpiczak mnogi

Bendamustyn chlorowodorek w dawce $120 - 150 \text{ mg/m}^2$ powierzchni ciała w dniach 1. i 2., prednizon w dawce 60 mg/m^2 powierzchni ciała, dożylnie lub doustnie w dniach 1. do 4., co 4 tygodnie, co najmniej 3 razy.

Zaburzenie czynności wątroby

W oparciu o dane farmakokinetyczne, nie ma konieczności modyfikacji dawkowania u pacjentów z zaburzeniem czynności wątroby niewielkiego stopnia (stężenie bilirubiny w surowicy $< 1,2 \text{ mg/dl}$). Zmniejszenie dawki o 30% jest zalecane u pacjentów z umiarkowanym zaburzeniem czynności wątroby (stężenie bilirubiny w surowicy $1,2 - 3,0 \text{ mg/dl}$).

Nie ma danych dotyczących stosowania leku u pacjentów z ciężkim zaburzeniem czynności wątroby (stężenie bilirubiny w surowicy $> 3,0 \text{ mg/dl}$) (patrz punkt 4.3).

Zaburzenie czynności nerek

Na podstawie danych farmakokinetycznych stwierdzono, że nie jest konieczna zmiana dawkowania leku u pacjentów z kliensem kreatyniny $> 10 \text{ ml/min}$. Doświadczenie dotyczące stosowania leku u pacjentów z ciężką niewydolnością nerek jest ograniczone.

Dzieci

Bezpieczeństwo i skuteczność bendamustyny chlorowodorku u dzieci nie zostały jeszcze ustalone. Aktualne dostępne dane nie są wystarczające do wydania zalecenia dotyczącego dawkowania.

Pacjenci w podeszłym wieku

Nie ma danych, które wskazywałyby na konieczność zmiany dawkowania u pacjentów w podeszłym wieku (patrz punkt 5.2).

Sposób podawania

Produkt leczniczy należy podawać we wlewie dożylnym przez 30 – 60 minut (patrz punkt 6.6). Podawanie produktu leczniczego musi odbywać się pod nadzorem lekarza przeszkolonego i doświadczonego w stosowaniu leków cytostatycznych.

Upośledzenie czynności szpiku może powodować zwiększoną toksyczność hematologiczną chemioterapii. Dlatego też leczenia nie należy rozpoczynać, jeśli liczba leukocytów i (lub) płytek krwi jest mniejsza niż odpowiednio $3000/\text{mikrolitr}$ lub $75\,000/\text{mikrolitr}$ (patrz punkt 4.3).

Leczenie należy przerwać lub odroczyć, jeżeli liczba leukocytów i(lub) płytek krwi zmniejszy się odpowiednio poniżej $3000/\text{mikrolitr}$ lub $75\,000/\text{mikrolitr}$. Leczenie można wznowić, gdy liczba leukocytów zwiększy się powyżej $4000/\text{mikrolitr}$, a płytek krwi powyżej $100\,000/\text{mikrolitr}$.

Najmniejszą liczbę leukocytów i płytek krwi obserwuje się po 14-20 dniach. Regeneracja następuje po 3-5 tygodniach. Zaleca się ścisłe kontrolowanie morfologii krwi w trakcie przerw między kolejnymi podaniami leku (patrz punkt 4.4).

W przypadku wystąpienia toksyczności niehematologicznej dawka leku powinna być zmniejszona w oparciu o najwyższy zaobserwowany stopień toksyczności wg klasyfikacji CTC (ang. Common Toxicity Criteria) w poprzedzającym cyklu leczenia. W przypadku wystąpienia toksyczności trzeciego stopnia zalecane jest zmniejszenie dawki o 50%. W przypadku wystąpienia toksyczności czwartego stopnia zalecane jest przerwanie leczenia. Jeśli konieczna jest zmiana dawkowania, nową obliczoną indywidualnie, zredukowaną dawkę należy zastosować zarówno w 1. jak i 2. dniu modyfikowanego cyklu leczenia.

КОПІЯ ВІРНА

Положаеню I.I.

2

Instrukcje dotyczące rekonstytucji i rozcieńczenia produktu leczniczego przed podaniem, patrz punkt 6.6.

4.3 Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którykolwiek substancję pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1.

Okres karmienia piersią.

Ciężkie zaburzenie czynności wątroby (stężenie bilirubiny w surowicy $> 3,0 \text{ mg/dl}$).
Żółtaczka.

Ciężkie upośledzenie czynności szpiku i głębokie zmiany morfologii krwi [zmniejszenie liczby leukocytów poniżej 3000/mikrolitr i (lub) liczby płytek krwi poniżej 75 000/mikrolitr].

Poważny zabieg chirurgiczny wykonany w okresie krótszym niż 30 dni przed rozpoczęciem leczenia.

Zakażenia, zwłaszcza przebiegające z leukocytopenią.
Szczepienie przeciw żółtej febrze.

4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania

Mielosupresja

U pacjentów leczonych chlorowodorkiem bendamustyny może dojść do zahamowania czynności szpiku. W przypadku wystąpienia mielosupresji wywołanej leczeniem należy przynajmniej raz w tygodniu kontrolować liczbę leukocytów, neutrofilów, płytek krwi i stężenie hemoglobiny. Zalecana liczba leukocytów i płytek krwi przed rozpoczęciem kolejnego cyklu terapii to odpowiednio $>4000/\mu\text{l}$ i $>100\,000/\mu\text{l}$.

Zakażenia

U pacjentów przyjmujących chlorowodorek bendamustyny występowały ciężkie i kończące się zgonem zakażenia, w tym bakteryjne (posocznica, zapalenie płuc) i zakażenia oportunistyczne, takie jak zapalenie płuc wywołane przez *Pneumocystis jiroveci* (PJP), zakażenie wirusem ospy wietrznej i półpaśca (VZV) oraz zakażenie wirusem cytomegalii (CMV). Leczenie chlorowodorkiem bendamustyny może powodować przedłużoną limfopenię ($<600/\mu\text{l}$) oraz zmniejszenie liczby ($<200/\mu\text{l}$) limfocytów T CD4+ (limfocyty Th) przez co najmniej 7-9 miesięcy po zakończeniu leczenia. Limfopenia i zmniejszenie liczby limfocytów T CD4+ są bardziej wyraźne, gdy chlorowodorek bendamustyny jest podawany z rytuksymabem. Pacjenci z limfopenią i (lub) zmniejszoną liczbą limfocytów T CD4+ po leczeniu chlorowodorkiem bendamustyny są bardziej podatni na zakażenia oportunistyczne. Jeśli u pacjenta występuje mała liczba komórek T CD4+ ($<200/\mu\text{l}$), należy rozważyć zapobieganie zapaleniu płuc wywołanemu *Pneumocystis jirovecii* (ang. *Pneumocystis jirovecii pneumonia*, PJP). Dlatego w trakcie leczenia bendamustyną należy obserwować, czy u pacjenta nie występują przedmiotowe lub podmiotowe objawy ze strony układu oddechowego. Należy pouczyć pacjenta o konieczności niezwłoczego zgłaszania nowych objawów zakażenia, w tym gorączki lub objawów ze strony układu oddechowego. W przypadku pojawiения się oznak zakażeń oportunistycznych należy rozważyć przerwanie podawania chlorowodorku bendamustyny.

Reaktywacja wirusowego zapalenia wątroby typu B (WZW typu B)

Po wdrożeniu leczenia bendamustyny chlorowodorkiem u pacjentów, będących nosicielami wirusa przewlekłego zapalenia wątroby typu B, następowała reaktywacja tego zakażenia, co w niektórych przypadkach powodowało ostrą niewydolność wątroby lub zgon. Przed rozpoczęciem leczenia bendamustyny chlorowodorkiem należy zbadać, czy u pacjenta nie występuje zakażenie HBV. Jeśli przed rozpoczęciem lub w trakcie leczenia bendamustyną wykryto u pacjenta zakażenie HBV (w tymczną postać choroby), należy skonsultować się z hepatologiem i specjalistą w leczeniu zakażenia WZW typu B. Nosicieli HBV, u których konieczne jest leczenie bendamustyny chlorowodorkiem, należy przez cały okres leczenia oraz kilka miesięcy po jego zakończeniu uważnie obserwować w celu

КОПІЯ ВІРНА

Положаєнко І.І.

wykrycia przedmiotowych i podmiotowych objawów czynnego zakażenia WZW typu B (patrz punkt 4.8).

Odczyny skórne

Odnoszono występowanie odczynów skórnego, takich jak: wysypka, ciężkie reakcje skórne oraz wykwity pęcherzowe. U pacjentów przyjmujących bendamustynę chlorowodorek notowano przypadki wystąpienia zespołu Stevensa-Johnsona (ang. *Stevens–Johnson syndrome*, SJS), toksycznego martwicznego oddzielania się naskórka (ang. *toxic epidermal necrolysis*, TEN) oraz osutki polekowej z eozynofilią i objawami układowymi (DRESS), niekiedy zakończone zgonem. Pacjenci powinni być poinformowani o możliwych działańach niepożądanych przez lekarza prowadzącego. Powinni także zostać poinformowani o konieczności natychmiastowego zgłoszenia się do lekarza w przypadku wystąpienia tych objawów. Niektóre z tych reakcji wystąpiły u pacjentów, u których bendamustyna chlorowodorek podawany był w połączeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi, stąd dokładny związek nie został określony. Jeśli odczyny skórne wystąpią, mogą nasilić się w trakcie leczenia. Jeśli odczyny skórne będą się nasilać leczenie należy odroczyć lub przerwać. W przypadku wystąpienia ciężkich odczynów skórnego o prawdopodobnym związku z podaniem bendamustyny chlorowodorku leczenie należy przerwać.

Zaburzenia pracy serca

W trakcie leczenia bendamustyną chlorowodorkiem u pacjentów z zaburzeniami pracy serca należy dokładnie monitorować stężenie potasu we krwi oraz stosować suplementację potasu, gdy stężenie obniży się < 3,5 mEq/l. Należy wykonać kontrolne badanie EKG.

Zgłaszano śmiertelne przypadki zawału serca i niewydolności serca podczas leczenia bendamustyny chlorowodorkiem. Pacjentów ze współistniejącą chorobą serca lub przebytymi w przeszłości chorobami serca należy ścisłe monitorować.

Nudności, wymioty

Można stosować środki przeciwwymiotne do objawowego leczenia nudności i wymiotów.

Zespół rozpadu guza

W badaniach klinicznych z zastosowaniem bendamustyny obserwowano przypadki zespołu rozpadu guza (ang. *tumour lysis syndrome*, TLS). Objawy rozwijają się zwykle w ciągu 48 godzin od podania pierwszej dawki bendamustyny, i bez odpowiedniego postępowania terapeutycznego ich następstwem może być ostra niewydolność nerek i śmierć pacjenta. Środki zapobiegawcze takie jak odpowiednie nawodnienie, wnikliwe monitorowanie parametrów biochemicznych krwi, szczególnie stężenia potasu oraz kwasu moczowego; przed rozpoczęciem leczenia można także rozważyć podanie leków zmniejszających stężenie kwasu moczowego (allopurynol i razburykaza). Odnoszono kilka przypadków zespołu Stevensa-Johnsona oraz toksycznego martwicznego oddzielania się naskórka podczas jednoczesnego stosowania bendamustyny i allopurynolu.

Odczyny anafilaktyczne

Odczyny anafilaktyczne w trakcie wlewu bendamustyny chlorowodorku obserwowane były często w badaniach klinicznych. Objawy są zwykle łagodne i obejmują gorączkę, dreszcze, świad i wysypkę. W rzadkich przypadkach wystąpiły ciężkie reakcje anafilaktyczne i rzekomoanafilaktyczne. Po pierwszym cyklu leczenia należy zapytać pacjenta o objawy sugerujące wystąpienie odczynów związanych z podaniem leku. U pacjentów, u których obserwowano odczyny związane z wlewem w trakcie poprzednich cykli, należy rozważyć zastosowanie leków przeciwhistaminowych, przeciwgorączkowych, glikokortykosteroidów w celu zapobieżenia wystąpienia ciężkich odczynów anafilaktycznych w kolejnych cyklach leczenia. U pacjentów, u których wystąpiły reakcje alergiczne trzeciego stopnia lub cięższe zazwyczaj leczenie nie było kontynuowane.

Antykoncepcja

Bendamustyna chlorowodorek jest lekiem o działaniu teratogennym i mutagennym. Kobiety nie powinny zachodzić w ciąży w trakcie leczenia. Mężczyźni nie powinni podejmować aktywności rozrodczej w trakcie leczenia i w ciągu 6 miesięcy po jego zakończeniu. Przed

КОПІЯ ВІРНА

Положаенка І.І.

rozpoczęciem leczenia bendamustyną chlorowodorkiem powinni też zasięgnąć porady na temat możliwości przechowania nasienia ze względu na ryzyko wywołania przez lek nieodwracalnej bezpłodności.

Wynaczynienie

Jeśli dojdzie do pozanaczyniowego podania produktu leczniczego, należy natychmiast przerwać wlew i po krótkiej aspiracji wycofać igłę. Następnie schłodzić okolicę, w której doszło do wynaczynienia leku. Zalecane jest także uniesienie kończyny górnej. Dodatkowe zabiegi lecznicze, np. podanie glikokortykosteroidów, nie przynoszą jednoznacznych korzyści.

4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji

Nie przeprowadzono badań *in vivo* dotyczących interakcji.

Podczas podawania bendamustyny w skojarzeniu z lekami o działaniu mielosupresyjnym może dojść do nasilenia działania tego produktu leczniczego i (lub) równocześnie stosowanych leków na szpik kostny. Każdy rodzaj leczenia wpływającego na pogorszenie stanu ogólnego pacjenta lub zahamowanie czynności szpiku może nasilać toksyczność bendamustyny.

Jednoczesne stosowanie bendamustyny z cyklosporyną lub takrolimusem może spowodować nadmierne działanie immunosupresyjne obarczone ryzykiem wystąpienia zespołu limfoproliferacyjnego.

Leki cytostatyczne mogą powodować zmniejszenie zdolności wytwarzania przeciwciał po podaniu szczepionek zawierających żywą materiał wirusowy i zwiększenie ryzyka zakażeń prowadzących do śmierci. Ryzyko to jest większe u pacjentów, u których czynność układu odpornościowego jest upośledzona w związku z chorobą podstawową.

Bendamustyna jest metabolizowana z udziałem izoenzymu 1A2 cytochromu P450 (CYP). Istnieje zatem możliwość interakcji z inhibitorami CYP1A2, takimi jak: fluwoksamina, cyprofloksacyna, acyklowir i cymetydyna.

Dzieci i młodzież

Badania interakcji przeprowadzono tylko u dorosłych.

4.6 Wpływ na płodność, ciążę i laktację

Ciąża

Nie ma wystarczających danych dotyczących stosowania bendamustyny u kobiet w ciąży. W badaniach nieklinicznych, bendamustynę chlorowodorek wykazywał działanie embrio-/fetoletalne, teratogenne i genotoksyczne (patrz punkt 5.3). Bendamustyna nie powinna być stosowana u kobiet w ciąży o ile nie jest to bezwzględnie konieczne. Matka powinna zostać poinformowana o istnieniu ryzyka dla płodu. Jeśli leczenie bendamustyną jest konieczne w czasie ciąży lub gdy pacjentka zajdzie w ciążę w trakcie stosowania leku, powinna być poinformowana o ryzyku dla nienarodzonego dziecka oraz pozostawać pod ścisłą opieką lekarską. Należy rozważyć konsultację genetyczną.

Płodność

Kobiety w okresie rozrodczym powinny stosować skuteczną metodę antykoncepcji zarówno przed, jak i w trakcie leczenia bendamustyną.

Mężczyźni leczeni bendamustyną nie powinni podejmować prób poczęcia dziecka w trakcie leczenia oraz przez 6 miesięcy po zakończeniu leczenia. Należy doradzić pacjentowi pobranie i przechowanie nasienia przed rozpoczęciem leczenia ze względu na możliwość wywołania przez bendamustynę nieodwracalnej bezpłodności.

КОПІЯ ВІРНА

Положаєнко І.І.

Karmienie piersią

Nie ustalono czy bendamustyna przenika do mleka, dlatego jest przeciwwskazana w okresie karmienia piersią (patrz punkt 4.3). Karmienie piersią musi być przerwane podczas leczenia produktem Bendamustine Accord.

4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanego maszyn

Produkt Bendamustine Accord wywiera znaczny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanego maszyn. W trakcie leczenia produktem Bendamustine Accord odnotowano objawy takie jak: ataksja, neuropatia obwodowa oraz senność (patrz punkt 4.8).

Należy poinstruować pacjenta, aby unikał wykonywania czynności takich jak prowadzenie pojazdów czy obsługa maszyn, jeśli wystąpią u niego opisane objawy.

4.8 Działania niepożądane

Najczęstsze działania niepożądane bendamustyny chlorowodorku to objawy hematologiczne (leukopenia, trombocytopenia), toksyczność dermatologiczna (reakcje nadwrażliwości), objawy ogólnoustrojowe (gorączka), objawy ze strony przewodu pokarmowego (nudności, wymioty).

W tabeli poniżej przedstawiono dane dotyczące objawów niepożądanych związanych z bendamustyną chlorowodorkiem.

Tabela 1. Działania niepożądane występujące u pacjentów leczonych bendamustyną chlorowodorkiem.

| Klasyfikacja układów i narządów | Bardzo często ($\geq 1/10$) | Często ($\geq 1/100$ do $< 1/10$) | Niezbyt często ($\geq 1/1\ 000$ do $< 1/100$) | Rzadko ($\geq 1/10\ 000$ do $< 1/1\ 000$) | Bardzo rzadko ($< 1/10\ 000$) | Częstość nieznana (nie może zostać określona na podstawie dostępnych danych) |
|---|---|-------------------------------------|--|---|----------------------------------|--|
| Zakażenia i zarażenia pasożytnicze | zakażenia NOK*, w tym zakażenia oportunistyczne (np. wirusem półpaśca, wirusem cytomegalii, wirusem zapalenia wątroby typu B) | | zapalenia płuc wywołane <i>Pneumocystis jiroveci</i> | posocznica | pierwotne atypowe zapalenie płuc | |
| Nowotwory łagodne, złośliwe i nieokreślone (w tym | | zespół rozpadu guza | zespół mielodysplastyczny, ostra białaczka | | | |

КОПІЯ ВІРНА

Положаєнко І.І.

| | | | | | | |
|--|---|--|---|--|--|--|
| torbiele i polipy) | | | szpikowa | | | |
| Zaburzenia krwi i układu chłonnego | leukopenia NOK*, trombocyto-penia, limfopenia | krwotok, niedokrwistość, neutropenia | pancytope-nia | niewydolność szpiku kostnego | hemoliza | |
| Zaburzenia układu immunolo-gicznego | | reakcje nadwrażliwości NOK* | | reakcja anafilaktyczna, rakacja anafilaktoidal-na, | wstrząs anafilaktyczny | |
| Zaburzenia układu nerwowego | ból głowy | bezsenność, zawroty głowy | | senność, bezgłos | zaburzenia smaku, parestezeje, obwodowa neuropatia czuciowa, zespół antycholinergyczny, zaburzenia neurologiczne, ataksja, zapalenie mózgu | |
| Zaburzenia serca | | zaburzenia czynności serca takie jak palpitacje, dławica piersiowa, zaburzenia rytmu | wysięk do osierdzia zawał mięśnia sercowego, niewydolność serca | | tachykardia, | migotanie przedsion-ków |
| Zaburzenia naczyniowe | | niedociśnienie tętnicze, nadciśnienie tętnicze | | ostra niewydolność krążenia | zapalenie żył | |
| Zaburzenia układu oddechowego, klatki piersiowej i śródpiersia | | zaburzenia czynności płuc | | | włóknienie płuc | zapalenie płuc, krwotok do pecherzykó w płucnych |
| Zaburzenia żołądka i jelit | nudności, wymioty | biegunka, zaparcia, zapalenie jamy ustnej | | | krwotoczne zapalenie przełyku, krwawienie z przewodu pokarmowego | |
| Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej | | łysienie, zaburzenia skórne NOK*, pokrzywka | | rumień, zapalenie skóry, świad, | | zespół Stevensa-Johnsona, toksyczne |

КОПІЯ ВІРНА

Положаєнко І.І.

| | | | | | |
|--|--|--|---|-------------------------------------|---|
| | | | wysypka plamisto- grudkowa, nadmierna potliwość | | martwicze oddzielanie się naskórka, osutka polekowa z ezynofilią i objawami układowym i (DRESS)* |
| Zaburzenia układu rozrodczego i piersi | | zanik miesiączki | | bezpłodność | |
| Zaburzenia nerek i dróg moczowych | | | | | niewydol- ność nerek |
| Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych | | | | | niewydol- ność wątroby |
| Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania | zapalenie błon śluzowych, osłabienie, gorączka | ból, dreszcze, odwodnienie, jadłowstret | | niewydolność wielonarządo- wa | |
| Badania diagnostyczne | małe stężenie hemoglobi- ny, zwiększenie stężenia kreatyniny, zwiększenie stężenia mocznika | zwiększenie aktywności AspAT/AIAT, zwiększenie aktywności fosfatazy zasadowej, zwiększenie stężenia bilirubiny, hipokaliemii | | | |

*NOK – nieopisane w innej kategorii

(* = terapia skojarzona z rytuksymabem)

Opis wybranych działań niepożądanych

Istnieją pojedyncze doniesienia o wystąpieniu martwicy po przypadkowym podaniu pozanaczyniowym, zespołu lizy guza oraz anafilaksji.

U pacjentów, u których stosuje się leki alkilujące (w tym bendamustynę) obserwuje się zwiększone ryzyko rozwoju zespołu mielodysplastycznego i ostrej białaczki szpikowej. Do rozwoju wtórnego nowotworu może dojść nawet kilka lat po zakończeniu chemioterapii.

Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

КОПІЯ ВІРНА
Положаєнко І.І. 8

Al. Jerozolimskie 181C

02-222 Warszawa

tel.: + 48 22 49 21 301

faks: + 48 22 49 21 309

strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Działania niepożądane można zgłaszać również do podmiotu odpowiedzialnego.

4.9 Przedawkowanie

Podczas podawania leku w 30-minutowym wlewie dożylnym, raz na trzy tygodnie, maksymalna tolerowana dawka bendamustyny wynosiła $280 \text{ mg/m}^2 \text{ pc}$. Kardiologiczne objawy niepożądane stopnia 2. wg CTC z odpowiadającymi zmianami niedokrwieniennymi w EKG uznane zostały za objawy ograniczające dawkę.

W kolejnym badaniu, w którym chlorowodorek bendamustyny podawano w 30-minutowym wlewie w dniach 1. i 2., co trzy tygodnie, maksymalna tolerowana dawka wynosiła $180 \text{ mg/m}^2 \text{ pc}$. Toksyyczność ograniczającą dawkę stanowiła trombocytopenia stopnia 4. Kardiologiczne objawy niepożądane nie miały wpływu na dawkowanie leku w tym badaniu.

Postępowanie w przypadku przedawkowania

Swoiste antidotum nie istnieje. Skutecznymi środkami zaradczymi ograniczającymi hematologiczne działania niepożądane mogą być: przeszczepienie szpiku kostnego, przetoczenie produktów krwiopochodnych (masa płytka, koncentrat krwinek czerwonych) lub podanie hematopoetycznych czynników wzrostu.

Bendamustyny chlorowodorek i jego metabolity są usuwane z organizmu dializą jedynie w ograniczonym stopniu.

5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

5.1 Właściwości farmakodynamiczne

Grupa farmakoterapeutyczna: leki przeciwnowotworowe, cytostatyki alkilujące kod ATC: L01A A09.

Bendamustyny chlorowodorek jest alkilującym lekiem przeciwnowotworowym o wyjątkowych właściwościach. Działanie przeciwnowotworowe i cytobójcze tego leku wynika przede wszystkim z tworzenia wiązań krzyżowych pojedynczej i podwójnej nici DNA w drodze alkilacji. W rezultacie dochodzi do zaburzenia czynności macierzy DNA, syntezy i naprawy DNA.

Skuteczność przeciwnowotworową chlorowodorek bendamustyny udowodniono w szeregu badań *in vitro* przeprowadzonych z wykorzystaniem różnych linii ludzkich komórek nowotworowych (raka piersi, niedrobnokomórkowego i drobnokomórkowego raka płuc, raka jajnika i różnych białaczek) oraz w badaniach *in vivo* na różnych doświadczalnych modelach nowotworowych z guzami pochodzenia mysiego, szczurzego i ludzkiego (czerniak, rak piersi, mięsak, chłoniak, białaczka i drobnokomórkowy rak płuc).

W badaniach na liniach ludzkich komórek nowotworowych, bendamustyny chlorowodorek charakteryzował się działaniem odmiennym od działania innych leków alkilujących. Nie stwierdzono oporności krzyżowej lub stwierdzono jedynie niewielką oporność krzyżową na ten związek w ludzkich liniach komórek nowotworowych wykazujących różne mechanizmy oporności, co najmniej częściowo, z powodu względnie długotrwałej interakcji z DNA. Ponadto, w badaniach klinicznych wykazano, że nie istnieje pełna oporność krzyżowa pomiędzy bendamustyną a antrycyklinami, związkami alkilującymi lub rytuksymabem. Jednakże liczba pacjentów ocenianych w badaniach była niewielka.

Przewlekła białaczka limfocytowa

КОПІЯ ВІРНА

Положаєнко І.І.

Wskazanie do zastosowania w przewlekłej białaczce limfocytowej oparte jest na wynikach jednego badania otwartego, porównującego bendamustynę z chlorambucylem. W prospektywnym, wielośrodkowym, randomizowanym badaniu otwartym uczestniczyło 319, wcześniej nieleczonych chorych na przewlekłą białaczkę limfocytową w stadium B lub C wg Bineta. Bendamustyna (BEN) w leczeniu pierwszego rzutu stosowana była w dawce 100 mg/m² pc. dożylnie, w dniach 1. i 2. Chlorambucyl (CLB) stosowany był w dawce 0,8 mg/kg mc. w dniach 1. i 15. W obu porównywanych ramionach chorzy otrzymali 6 cykli leczenia. Pacjenci otrzymali allopurynol w celu uniknięcia wystąpienia zespołu lizy guza.

Mediana czasu przeżycia do progresji choroby była istotnie dłuższa u chorych leczonych bendamustyną w porównaniu do chorych leczonych chlorambucylem (21,5 vs 8,3 miesięcy, p<0,0001 podczas ostatniej obserwacji). Przeżycie całkowite nie różniło się statystycznie (nie osiągnięto mediany). Mediana czasu trwania remisji wyniosła 19 miesięcy po stosowaniu BEN i 6 miesięcy po leczeniu CLB (p<0,0001). W ocenie bezpieczeństwa w obu grupach terapeutycznych nie stwierdzono jakichkolwiek działań niepożądanych niespodziewanych pod względem charakterystyki i częstości występowania. Redukcję dawki w grupie BEN dokonano u 34% pacjentów. Leczenie przerwano u 3,9% pacjentów z powodu reakcji nadwrażliwości.

Chłoniaki nieziarnicze o powolnym przebiegu

Wskazanie do stosowania bendamustyny w leczeniu chłoniaków nieziarnicznych o powolnym przebiegu jest oparte jest na wynikach dwóch niekontrolowanych badań fazy II. W najważniejszym, prospektywnym, wielośrodkowym, otwartym badaniu, chlorowodorek bendamustyny stosowano w monoterapii u 100 chorych na chłoniaki nieziarnicze B-komórkowe o powolnym przebiegu, z opornością na rytuksymab stosowany w monoterapii lub w ramach terapii skojarzonej. Mediana liczby wcześniejszych linii chemioterapii lub terapii biologicznej wynosiła trzy. Mediana kursów wcześniejszych linii chemioimmunoterapii z rytuksymabem wynosiła dwa. Po uprzednim leczeniu u chorych stwierdzono brak odpowiedzi na rytuksymab lub progresję nowotworu w ciągu 6 miesięcy od zakończenia leczenia. Bendamustyny chlorowodorek podawano dożylnie w dawce 120 mg/m² pc. w dniach 1. i 2. w schemacie planowanym na co najmniej 6 cykli. Czas leczenia zależał od odpowiedzi (zaplanowano 6 cykli). Całkowity odsetek odpowiedzi wynosił 75%, w tym 17% odpowiedzi całkowitych i 58% – częściowych. Mediana czasu trwania remisji wynosiła 40 tygodni. Tolerancja dawki oraz schematu leczenia bendamustyny była na ogół dobra.

Wskazanie jest również oparte na innym, prospektywnym, wielośrodkowym, otwartym badaniu z udziałem 77 pacjentów. Populacja badana była bardziej heterogenna i obejmowała chorych na chłoniaki nieziarnicze B-komórkowe o powolnym przebiegu lub po transformacji w postaci bardziej złośliwej, z opornością na rytuksymab podawany w monoterapii lub w ramach terapii skojarzonej. Po uprzednim leczeniu rytuksymabem u chorych stwierdzono brak odpowiedzi lub progresję nowotworu w ciągu 6 miesięcy lub objawy niepożądane w trakcie leczenia rytuksymabem. Mediana liczby wcześniejszych linii chemioterapii lub terapii biologicznej wynosiła trzy. Mediana liczby wcześniejszych linii chemioimmunoterapii z rytuksymabem wynosiła dwa. Całkowity odsetek odpowiedzi wynosił 76%, ze średnim czasem trwania remisji 5 miesięcy (29 [95% CI 22,1, 43,1] tygodni).

Szpiczak mnogi

W prospektywnym, wielośrodkowym, randomizowanym, otwartym badaniu uczestniczyło 131 chorych na zaawansowaną postać szpiczaka mnogiego (w stadium II z progresją lub w stadium III wg klasifikacji Durie-Salmona). Leczenie pierwszej linii chlorowodorekiem bendamustyny w skojarzeniu z prednizonem (BP) porównywano z leczeniem melfalanem i prednizonem (MP). Tolerancja w obu ramionach badania była zgodna ze znanym profilem bezpieczeństwa odpowiednich produktów leczniczych ze znacznym zmniejszeniem dawki w ramieniu BP. Bendamustyny chlorowodorek podawano dożylnie w dawce 150 mg/m² pc. w dniach 1. i 2., melfalan także podawano dożylnie w dawce 15 mg/m² pc. w 1. dniu. Każdy z leków stosowano w skojarzeniu z prednizonem. Czas trwania leczenia zależny był od odpowiedzi, podano średnio 6,8 cykli bendamustyny i 8,7 cykli melfalanu.

КОПІЯ ВІРНА

10
Положаенко І.І. 

U pacjentów leczonych według schematu BP stwierdzono istotnie dłuższą medianę czasu przeżycia bez progresji choroby niż u pacjentów leczonych według schematu MP (15 [95%CI 12-21] vs. 12 [95%CI 10-14] miesięcy, $p=0,0566$). Średni czas do niepowodzenia leczenia wynosił 14 miesięcy w grupie leczonej według schematu BP i 9 miesięcy w grupie leczonej według schematu MP. Czas trwania remisji wynosił 18 miesięcy po leczeniu schematem BP i 12 miesięcy po leczeniu schematem MP. Nie wykazano istotnych różnic dotyczących całkowitego czasu przeżycia (35 miesięcy w grupie BP vs. 33 miesiące w grupie MP). Tolerancja leczenia w obu grupach była dobra i zgodna ze znanymi parametrami bezpieczeństwa stosowanych produktów leczniczych, przy znacząco częstszej redukcji dawki w grupie BP.

5.2 Właściwości farmakokinetyczne

Dystrybucja

Okres półtrwania w fazie eliminacji $t_{1/2B}$ po 30 minutach wlewu dożylnego dawki 120 mg/m^2 powierzchni ciała oceniany u 12 osób wynosił 28,2 minuty.

Po podaniu 30-minutowego wlewu dożylnego, centralna objętość dystrybucji wynosiła 19,3 l. W warunkach stanu równowagi stężenia po podaniu wstrzygnięcia dożylnego w bolusie objętość dystrybucji wynosiła 15,8-20,5.

Ponad 95% substancji występuje w postaci związanej z białkami osocza (przede wszystkim z albuminami).

Metabolizm

Pierwszym etapem metabolizmu bendamustyny jest hydroliza do monohydroksy- i dihydroksybendamustyny. N-desmytobendamustyna i gamma-hydroksybendamustyna powstają w wyniku metabolizmu wątrobowego z udziałem izoenzymu 1A2 cytochromu P450 (CYP). Inną ważną drogą metabolizmu bendamustyny obejmuje sprzęganie z glutationem.

W warunkach *in vitro* bendamustyna nie hamuje aktywności izoenzymów CYP 1A4, CYP 2C9/10, CYP 2D6, CYP 2E1 i CYP 3A4.

Eliminacja

Średni całkowity klirens bendamustyny po podaniu leku 12 osobom dawki 120 mg/m^2 powierzchni ciała w 30 minutowym wlewie dożylnym wynosił 639,4 ml/minutę. Około 20% podanej dawki wydalało się z moczem w ciągu 24 godzin. Metabolity uporządkowano następująco według ilości wydalanych z moczem: monohydroksybendamustyna > bendamustyna > dihydroksybendamustyna > utleniony metabolit > N-desmytobendamustyna. Eliminacji z żółcią podlegają przede wszystkim spolaryzowane metabolity.

Zaburzenie czynności wątroby

Nie obserwowano zmian parametrów farmakokinetycznych leku u pacjentów z 30-70% zajęciem wątroby przez proces nowotworowy i z nieznaczną niewydolnością wątroby (stężenie bilirubiny w surowicy $< 1,2 \text{ mg/dl}$). Nie stwierdzono istotnych różnic C_{\max} , t_{\max} , AUC, $t_{1/2B}$, objętości dystrybucji i klirensu w porównaniu z pacjentami z prawidłową czynnością wątroby i nerek. AUC oraz całkowity klirens bendamustyny wykazuje odwrotną zależność ze stężeniem bilirubiny w surowicy.

Zaburzenie czynności nerek

U pacjentów z klirensem kreatyniny $> 10 \text{ ml/min}$, w tym pacjentów dializowanych, nie obserwowano istotnych różnic C_{\max} , t_{\max} , AUC, $t_{1/2B}$, objętości dystrybucji i klirensu w porównaniu do pacjentów z prawidłową czynnością wątroby i nerek.

Pacjenci w podeszłym wieku

W badaniach farmakokinetycznych brali udział pacjenci w wieku do 84 lat. Podeszły wiek nie wpływa na farmakokinetykę bendamustyny.

КОПІЯ ВІРНА

Положаєнко І.І.

5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie

Działania niepożądane, których nie obserwano w badaniach klinicznych, a które stwierdzono w badaniach na zwierzętach po ekspozycji na dawkę leku podobne do dawek stosowanych klinicznie, o potencjalnie istotnym znaczeniu dla stosowania klinicznego, były następujące: w badaniach histologicznych na psach stwierdzono widoczne makroskopowo przekrwienie śluzówki i krwotoki w przewodzie pokarmowym. W badaniach mikroskopowych stwierdzono rozległe zmiany tkanki limfatycznej wskazujące na immunosupresję, zmiany cewkowe w obrębie nerek i jąder oraz zanikowe, martwicze zmiany nabłonka gruczołu krokowego. W badaniach na zwierzętach stwierdzono, że bendamustyna działa embriotoksycznie i teratogenie.

Bendamustyna indukuje aberracje chromosomalne i wykazuje właściwości mutagenne w badaniach zarówno *in vivo*, jak i *in vitro*. Długotrwałe badania na samicach myszy wykazały, że bendamustyna ma działanie rakotwórcze.

6. DANE FARMACEUTYCZNE

6.1 Wykaz substancji pomocniczych

Mannitol

6.2 Niezgodności farmaceutyczne

Nie mieszać produktu leczniczego z innymi produktami leczniczymi, oprócz wymienionych w punkcie 6.6.

6.3 Okres ważności

3 lata

Należy dokonać rekonstytucji proszku natychmiast po otwarciu fiolki.

Po rekonstytucji koncentrat należy natychmiast rozcieńczyć 0,9% roztworem chlorku sodu.

Roztwór do infuzji

Udowodniono stabilność fizykochemiczną produktu po rekonstytucji i rozcieńczeniu przez 3,5 godziny w temperaturze 25°C oraz przez 2 dni w temperaturze 2°C-8°C w polietylenowych workach.

Z punktu widzenia czytości mikrobiologicznej roztwór należy wykorzystać niezwłocznie. Jeśli produkt nie zostanie zużyty natychmiast, za warunki i czas przechowywania odpowiada użytkownik.

6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

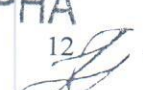
Brak specjalnych zaleceń dotyczących temperatury przechowywania produktu leczniczego. Przechowywać fiolkę w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

Warunki przechowywania produktu leczniczego po rekonstytucji lub rozcieńczeniu, patrz punkt 6.3.

6.5 Rodzaj i zawartość opakowania

Fiolka ze szkła oranżowego typu I o pojemności 10 ml lub 50 ml, zamknięta korkiem z gumy bromobutylowej, z aluminiowym uszczelnieniem typu *flip-off*.

Fiolki 10 ml zawierają 25 mg bendamustyny chlorowodorku i pakowane są w opakowania po 5, 10 i 20 fiolek.

КОПІЯ ВІРНА
Положаєнко І.І. 
12

Fiolki 50 ml zawierają 100 mg bendamustyny chlorowodorku i pakowane są w opakowania po 1 i 5 fiólek.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania i przygotowania produktu leczniczego do stosowania

Podczas przygotowywania produktu Bendamustine Accord należy unikać jego wdychania, kontaktu ze skórą i kontaktu z błonami śluzowymi (nosić rękawiczki i odzież ochronną!). Zanieczyszczone lekiem części ciała należy starannie umyć wodą z mydłem, oczy przemyć roztworem soli fizjologicznej. W miarę możliwości zaleca się pracę na specjalnie zabezpieczonym blacie (pod nawiewem laminarnym) przykrytym nieprzepuszczalną dla płynów, absorpcyjną, jednorazową folią. Personel w ciąży nie może zostać dopuszczony do kontaktu z cytostatykami.

Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji należy rozpuścić w wodzie do wstrzykiwań, rozcieńczyć roztworem chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań, a następnie podać we wlewie dożylnym. Należy stosować techniki aseptyczne.

1. Rekonstytucja

Rozpuścić zawartość każdej fiolki produktu Bendamustine Accord zawierającej 25 mg bendamustyny chlorowodorku w 10 ml wody do wstrzykiwań przez wstrząsanie.

Rozpuścić zawartość każdej fiolki produktu Bendamustine zawierającej 100 mg bendamustyny chlorowodorku w 40 ml wody do wstrzykiwań przez wstrząsanie.

Rozpuszczony koncentrat zawiera 2,5 mg bendamustyny chlorowodorku w 1 ml i ma postać klarownego, bezbarwnego roztworu.

2. Rozcieńczanie

Bezpośrednio po uzyskaniu klarownego roztworu (na ogólnie po 5–10 minutach) rozcieńczyć całkowitą dawkę produktu Bendamustine Accord 0,9% roztworem chlorku sodu do uzyskania ostatecznej objętości około 500 ml.

Produkt Bendamustine Accord można rozcieńczać wyłącznie 0,9% roztworem chlorku sodu. Nie wolno używać do tego celu jakiegokolwiek innego roztworu do wstrzykiwań.

3. Podanie

Produkt Bendamustine Accord podaje się we wlewie dożylnym przez 30–60 min.

Fiolki są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. Wszelkie niewykorzystane resztki produktu leczniczego lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Tańskowa 7
02-677 Warszawa

8. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

22166

КОПІЯ ВІРНА
Положаєнко І.І. 

**9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU
I DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA**

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 05.11.2014 r.
Data ostatniego przedłużenia pozwolenia:

**10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU
CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO**

КОПІЯ ВІРНА

Положаєнко І.І.

