

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**19.08.2020 № 1910**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/18157/01/01**

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України.**  
**08.02.2024 № 214**

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**КІСКАЛІ  
(KISQALI)**

**Склад:**

*діюча речовина:* ribociclib;

1 таблетка містить рибоциклібу сукцинат, що еквівалентно рибоциклібу 200 мг;

*допоміжні речовини:* целюлоза мікрокристалічна, кросповідон (тип А), гідроксипропілцелюлоза низькозаміщена, магнію стеарат, кремнію діоксид колоїдний безводний, заліза оксид чорний (Е 172), заліза оксид червоний (Е 172), лецитин соєвий, спирт полівініловий частково гідролізований, тальк, титану діоксид (Е 171), ксантанова камедь.

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівкою оболонкою.

**Основні фізико-хімічні властивості:**

круглі вигнуті таблетки зі скощеними краями, світлого сірувато-фіолетового кольору, без риски, з тисненням «RIC» з одного боку та «NVR» – з іншого.

**Фармакотерапевтична група.** Антинеопластичні засоби. Інгібітори протеїнкінази.  
Код ATX L01X E42.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

**Механізм дії.**

Рибоцикліб є селективним інгібітором циклінзалежних кіназ (CDK) 4 та 6 і призводить до їх 50 % інгібіції ( $IC_{50}$ ) у біохімічних аналізах при концентраціях 0,01 (4,3 нг/мл) і 0,039 мКМ (16,9 нг/мл) відповідно. Ці кінази активуються при зв'язуванні з D-циклінами і відіграють вирішальну роль у сигнальних шляхах, які регулюють клітинний цикл і проліферацію клітин. Комплекс циклін D-CDK4/6 регулює прогресування клітинного циклу шляхом фосфорилювання білка ретинобластоми (pRb).

*In vitro* рибоцикліб зменшував фосфорилювання pRb, призводячи до зупинки фази G1 клітинного циклу та зменшуєчи проліферацію клітин у клітинних лініях раку молочної залози. *In vivo* монотерапія рибоциклібом призводила до регресії пухлини, що відповідало інгібіції фосфорилювання pRb.

У дослідженнях *in vivo* на моделі отриманого від пацієнта ксенотранспланта раку молочної залози, позитивного за рецепторами естрогену (ER+), застосування комбінації рибоциклібу та антиестрогенів (наприклад летрозолу) призводило до більш вираженого пригнічення росту пухлини зі стійкою регресією пухлини та відсточеним відновленням росту пухлини після припинення лікування порівняно із застосуванням кожного препарату окремо. Крім того, в умовах *in vivo* оцінювали протипухлинну активність рибоциклібу у комбінації з фолікострантом у мишей з імунодефіцитом, які несуть ксенотранспланти ER+ раку молочної залози людини ZR751; застосування такої комбінації призводило до повного пригнічення росту пухлини.

Аналіз панелі клітинних ліній раку молочної залози з відомим ER-статусом продемонстрував більш високу ефективність рибоциклібу у клітинних лініях раку молочної залози зі статусом



ER+, ніж у таких зі статусом ER-. У дослідженнях доклінічних моделях для активності рибоциклібу був необхідний інтактний pRb.

#### Електрофізіологія серця.

Для оцінки впливу рибоциклібу на інтервал QTc у пацієнтів з поширеним раком були виконані серії ЕКГ, проведені тричі після застосування одноразової дози при досягненні рівноважного стану. В аналіз фармакокінетики і фармакодинаміки були включені дані загалом 997 пацієнтів, які отримували лікування рибоциклібом в діапазоні доз від 50 до 1200 мг. Аналіз показав, що рибоцикліб спричиняє залежне від концентрації збільшення інтервалу QTc. Розрахована середня зміна QTcF від вихідного рівня при застосуванні препарату Кіскалі у дозі 600 мг в комбінації з нестероїдним інгібітором ароматази (НСІА) або фулвестрантом становила 22,0 мс (90 % ДІ: 20,56; 23,44) і 23,7 мс (90 % ДІ: 22,31; 25,08) відповідно при геометричній середній C<sub>max</sub> в рівноважному стані порівняно з 34,7 мс (90 % ДІ: 31,64; 37,78) при застосуванні в комбінації з тамоксифеном (див. розділ «Особливості застосування»).

Клінічна ефективність і безпека.

#### Дослідження CLEE011A2301 (MONALEESA-2).

Препарат Кіскалі оцінювали у рандомізованому, подвійно сліпому, плацебо-контрольованому, багатоцентровому клінічному дослідженні III фази лікування жінок у постменопаузі з позитивним за рецептором гормону, HER2 (рецептор епідермального фактора росту людини 2 типу)-негативним поширеним раком молочної залози, які раніше не отримували терапії з приводу поширеного захворювання, у комбінації з летrozолом порівняно з летрозолом окремо. Загалом 668 пацієнтів було рандомізовано у співвідношенні 1:1 для отримання препарату Кіскалі у дозі 600 мг і летрозолу (n = 334) або плацебо і летрозолу (n = 334) та стратифіковані відповідно до наявності метастазів у печінці та/або легенях (так [n = 292 (44 %)] або ні [n = 376 (56 %)]). Демографічні та вихідні характеристики захворювання були збалансованими та порівнянними у групах дослідження. Препарат Кіскалі застосовували перорально в дозі 600 мг на добу протягом 21 послідовного дня з подальшою 7-денною перервою у лікуванні в комбінації з летрозолом у дозі 2,5 мг 1 раз на добу протягом 28 днів. Пацієнтам не дозволялося переходити з плацебо на препарат Кіскалі під час дослідження або після прогресування захворювання.

Середній вік пацієнтів, включених до цього дослідження, становив 62 роки (діапазон від 23 до 91). 44,2 % пацієнтів були віком понад 65 років, у тому числі 69 пацієнтів – понад 75 років. Серед пацієнтів були представники європеїдної (82,2 %), монголоїдної (7,6 %) і негроїдної раси (2,5 %). Усі пацієнти мали функціональний статус за шкалою ECOG 0 або 1. У групі лікування препарatom Кіскалі 43,7 % пацієнтів отримували хіміотерапію в неoad'юvantному або ад'юvantному режимі, а 52,4 % отримували антигормональну терапію в неoad'юvantному або ад'юvantному режимі до включення у дослідження. 34,1 % пацієнтів були *de novo* (мали вперше діагностований рак). У 20,7 % пацієнтів спостерігалося метастазування раку тільки у кістки, а у 59,0 % – метастазування раку у вісцеральні органи. Пацієнти, які раніше отримували (нео)ад'юvantну терапію анастрозолом або летрозолом, повинні були завершити цю терапію щонайменше за 12 місяців до рандомізації у дослідження.

Первинна кінцева точка у дослідженні була досягнута при запланованому проміжному аналізі, проведенному після спостереження 80 % запланованих випадків виживаності без прогресування захворювання (ВБП) з використанням критеріїв оцінки відповіді при солідних пухлинах (RECIST, версія 1.1) на основі оцінки дослідника у всій популяції (усі рандомізовані пацієнти), і підтверджена незалежною центральною радіологічною оцінкою замаскованих даних.

Результати оцінки ефективності продемонстрували статистично значуще покращення ВБП у пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та летрозол, порівняно з пацієнтами, які отримували плацебо та летрозол, при аналізі всієї популяції (співвідношення ризиків 0,556; 95 % ДІ: 0,429; 0,720; р-значення за одностороннім стратифікованим лог-ранговим критерієм = 0,00000329) з клінічно значущим ефектом лікування.

Глобальні дані щодо стану здоров'я/якості життя не продемонстрували жодної розниці між групою застосування препарату Кіскалі та летрозолу і групою застосування плацебо та летрозолу.

Більш пізнє оновлення даних з ефективності (дата завершення збору даних 2 січня 2017 року) наведено у таблицях 1 і 2.



Медіана ВБП становила 25,3 місяця (95 % ДІ: 23,0; 30,3) для пацієнтів, які отримували рибоцикліб і летрозол, та 16,0 місяця (95 % ДІ: 13,4; 18,2) для пацієнтів, які отримували плацебо і летрозол. У 54,7 % пацієнтів, які отримували рибоцикліб і летрозол, не спостерігалося прогресування захворювання через 24 місяці порівняно з 35,9 % у групі застосування плацебо і летрозолу.

Статистично значущої різниці в загальній виживаності (ЗВ) між групою лікування препаратом Кіскалі та летрозолом і групою застосування плацебо і летрозолу (СР 0,746 [95 % ДІ: 0,517; 1,078]) не було. Дані щодо ЗВ залишаються неповними.

Таблиця 1

MONALEESA-2 – результати оцінки ефективності (ВБП) на основі радіологічної оцінки дослідника (дата завершення збору даних 2 січня 2017 року)

Оновлений аналіз (дата завершення збору даних 2 січня 2017 року)		
Показники	Кіскалі та летрозол N = 334	Плацебо і летрозол N = 334
Виживаність без прогресування		
Медіана ВБП [місяці] (95 % ДІ)	25,3 (23,0–30,3)	16,0 (13,4–18,2)
Співвідношення ризиків (95 % ДІ)		0,568 (0,457–0,704)
р-значення <sup>a</sup>		$9,63 \times 10^{-8}$

ДІ – довірчий інтервал; N – кількість пацієнтів;

<sup>a</sup>р-значення отримано за одностороннім стратифікованим лог-ранговим критерієм.

MONALEESA-2 – графік Каплана – Мейера для ВБП на основі оцінки дослідника (дата завершення збору даних 2 січня 2017 року)

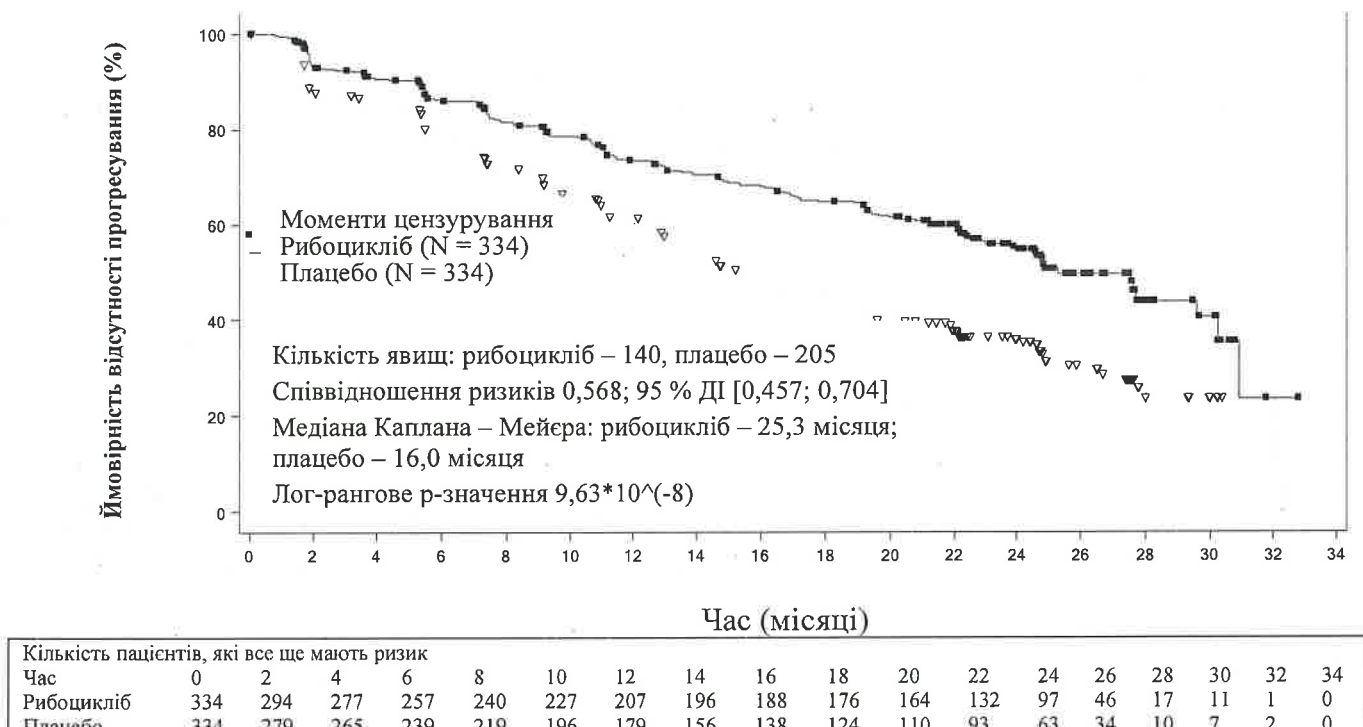


Рис. 1.

Було проведено серії аналізів ВБП у попередньо визначених підрозділах, які представіли прогностичних факторів і вихідних характеристик для дослідження внутрішньої стабільності ефекту лікування. Зниження ризику прогресування захворювання або смерті на користь групи застосування препарату Кіскалі та летрозолу спостерігалося в усіх окремих підрозділах пацієнтів за віком, расовою приналежністю, попередньою ад'юvantною або неoad'юvantною хіміотерапією або гормональною терапією, ураженням печінки та/або легень, метастазуванням тільки у кістки. Ефект був очевидним у пацієнтів з метастазами у печінці та/або легенях

(СР 0,561 [95 % ДІ: 0,424; 0,743], медіана виживаності без прогресування [мВБП] становила 24,8 місяця при застосуванні комбінації препарату Кіскалі та летрозолу порівняно з 13,4 місяця при застосуванні летrozолу окремо) або без метастазів у печінці та/або легенях (СР 0,597 [95 % ДІ: 0,426; 0,837], мВБП 27,6 місяця порівняно з 18,2 місяця). Оновлені результати щодо загальної відповіді та частоти клінічної ефективності відображені у таблиці 2.

Таблиця 2  
MONALEESA-2 – результати оцінки ефективності (ЧЗВ<sup>a</sup>, ЧКЕ<sup>b</sup>) на основі оцінки дослідника (дата завершення збору даних 2 січня 2017 року)

Аналіз	Кіскалі + летрозол (%, 95 % ДІ)	Плацебо + летрозол (%, 95 % ДІ)	р-значення <sup>b</sup>
Вся популяція для аналізу	N = 334	N = 334	
Частота загальної відповіді <sup>a</sup>	42,5 (37,2; 47,8)	28,7 (23,9; 33,6)	$9,18 \times 10^{-5}$
Частота клінічної ефективності <sup>b</sup>	79,9 (75,6; 84,2)	73,1 (68,3; 77,8)	0,018
Пацієнти з вимірюваним захворюванням	<b>N = 257</b>	<b>N = 257</b>	
Частота загальної відповіді <sup>a</sup>	54,5 (48,4; 60,6)	38,8 (32,7, 44.9)	$2,54 \times 10^{-4}$
Частота клінічної ефективності <sup>b</sup>	80,2 (75,3; 85,0)	71,8 (66,2; 77,5)	0,018

<sup>a</sup> ЧЗВ: частота загальної відповіді = частка пацієнтів з повною відповіддю + частковою відповіддю.

<sup>b</sup> ЧКЕ: частота клінічної ефективності = частка пацієнтів з повною відповіддю + частковою відповіддю (+ стабільне захворювання або неповна відповідь/відсутність прогресування захворювання протягом  $\geq 24$  тижнів).

<sup>b</sup> р-значення отримано за одностороннім критерієм хі-квадрат Кокрана – Мантеля – Генсзеля.

#### Дослідження CLEE011E2301 (MONALEESA-7).

Препарат Кіскалі оцінювали у рандомізованому, подвійно сліпому, плацебо-контрольованому, багатоцентровому клінічному дослідженні III фази лікування жінок у пре- і перименопаузальному періоді з позитивним за рецептором гормону, HER2-негативним поширеним раком молочної залози у комбінації з HCIA або тамоксифеном і гозереліном порівняно з плацебо у комбінації з HCIA або тамоксифеном і гозереліном. Пацієнти у дослідженні MONALEESA-7 не отримували попереднього ендокринного лікування з приводу поширеного раку молочної залози.

Загалом 672 пацієнти були рандомізовані у співвідношенні 1:1 для отримання препарату Кіскалі у дозі 600 мг і HCIA/тамоксифену та гозереліну (n = 335) або плацебо і HCIA/тамоксифену та гозереліну (n = 337) та стратифіковані відповідно до наявності метастазів у печінці та/або легенях (так [n = 344 (51,2 %)] або ні [n = 328 (48,8 %)]), попередньої хіміотерапії з приводу поширеного захворювання (так [n = 120 (17,9 %)] або ні [n = 552 (82,1 %)]) та додаткового препарату у складі комбінованої ендокринної терапії (HCIA і гозерелін [n = 493 (73,4 %)] або тамоксифен і гозерелін [n = 179 (26,6 %)]). Демографічні та вихідні характеристики захворювання були збалансованими та порівнянними у групах дослідження. Препарат Кіскалі застосовували перорально в дозі 600 мг на добу протягом 21 послідовного дня з подальшою 7-денною перервою у лікуванні в комбінації з HCIA (летрозол у дозі 2,5 мг або анестрекоз у дозі 1 мг) або тамоксифеном (20 мг) перорально 1 раз на добу протягом 28 днів і гозереліном (3,6 мг) підшкірно кожні 28 днів до прогресування захворювання або розвитку неприйнятної токсичності. Пацієнтам не дозволялося переходити з плацебо на препарат Кіскалі під час дослідження або після прогресування захворювання. Зміна додаткового препарату у складі комбінованої ендокринної терапії також не дозволялася.

Середній вік пацієнтів, включених до цього дослідження, становив 44 роки (діапазон від 22 до 58), а 27,7 % пацієнтів були віком до 40 років. Більшість пацієнтів були представницями

европеїдної раси (57,7 %), монголоїдної (29,5 %) або негроїдної раси (2,8 %), майже всі пацієнти (99,0 %) мали вихідний функціональний статус за шкалою ECOG 0 або 1. До включення у дослідження із цих 672 пацієнтів 14 % отримували хіміотерапію з приводу метастатичного захворювання, 32,6 % отримували хіміотерапію в ад'ювантному та 18,0 % в неоад'ювантному режимі; 39,6 % отримували ендокринну терапію в ад'ювантному режимі та 0,7 % – в неоад'ювантному режимі. У дослідженні E2301 40,2 % пацієнтів мали метастатичне захворювання *de novo* (вперше діагностоване), у 23,7 % пацієнтів спостерігалося метастазування тільки у кістки, а у 56,7 % – метастазування у вісцеральні органи.

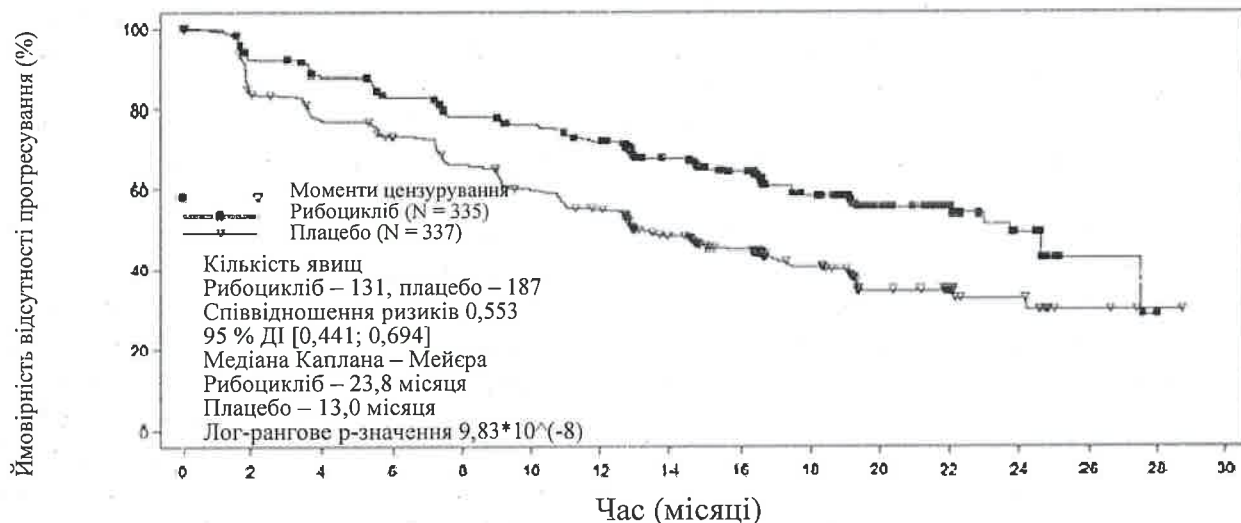
Первинна кінцева точка у дослідженні була досягнута при первинному аналізі, проведеному після спостереження 318 випадків виживаності без прогресування захворювання (ВБП) на основі оцінки дослідника з використанням критеріїв RECIST, версія 1.1, у всій популяції (усі рандомізовані пацієнти). Первінні результати оцінки ефективності були підтвердженні результатами ВБП на основі незалежної центральної радіологічної оцінки замаскованих даних. Середній час подальшого спостереження на момент первинного аналізу ВБП становив 19,2 місяця.

У загальній популяції дослідження результати оцінки ефективності продемонстрували статистично значуще покращення ВБП у пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та HCIA/тамоксифен і гозерелін, порівняно з пацієнтами, які отримували плацебо та HCIA/тамоксифен і гозерелін (співвідношення ризиків 0,553; 95 % ДІ: 0,441; 0,694; р-значення за одностороннім стратифікованим лог-ранговим критерієм  $9,83 \times 10^{-8}$ ) з клінічно значущим ефектом лікування.

Медіана ВБП становила 23,8 місяця (95 % ДІ: 19,2; не оцінюваний (НО)) для пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та HCIA/тамоксифен і гозерелін, та 13,0 місяця (95 % ДІ: 11,0; 16,4) для пацієнтів, які отримували плацебо та HCIA/тамоксифен і гозерелін.

Розподіл ВБП узагальнено на кривій Каплана – Мейєра для ВБП на рисунку 2.

MONALEESA-7 – графік Каплана-Мейєра для ВБП у загальній популяції на основі оцінки дослідника



Кількість пацієнтів, які все ще мають ризик

Час (місяці)	0	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	22	24	26	28	30
Рибоцикліб	335	301	284	264	245	235	219	178	136	90	54	40	20	3	1	0
Плацебо	337	273	248	230	207	183	165	124	94	62	31	24	13	3	1	0

Рис. 2.

Результати ВБП на основі незалежної центральної радіологічної оцінки замаскованих даних випадково вибраної підгрупи з приблизно 40 % рандомізованих пацієнтів підтвердили первинні результати щодо ефективності на основі оцінки дослідника (співвідношення ризиків 0,427; 95 % ДІ: 0,288; 0,633).

На час первинного аналізу ВБП дані щодо загальної виживаності були неповними, відзначалося 89 (13 %) випадків смерті (СР 0,916 [95 % ДІ: 0,601; 1,396]).



Частота загальної відповіді (ЧЗВ) за оцінкою дослідника на основі критеріїв RECIST версії 1.1 булавищою у групі лікування препаратором Кіскалі (40,9 %; 95 % ДІ: 35,6; 46,2) порівняно із групою застосування плацебо (29,7 %; 95 % ДІ: 24,8; 34,6;  $p = 0,00098$ ). Частота клінічної ефективності (ЧКЕ) булавищою у групі лікування препаратором Кіскалі (79,1 %; 95 % ДІ: 74,8; 83,5) порівняно із групою застосування плацебо (69,7 %; 95 % ДІ: 64,8; 74,6;  $p = 0,002$ ).

В аналізі у попередньо визначених підгрупах з 495 пацієнтів, які отримували препаратор Кіскалі або плацебо у комбінації з HCIA та гозереліном, медіана ВБП становила 27,5 місяця (95 % ДІ: 19,1; НО) у підгрупі лікування препаратором Кіскалі та HCIA і 13,8 місяця (95 % ДІ: 12,6; 17,4) у підгрупі застосування плацебо і HCIA [СР: 0,569; 95 % ДІ: 0,436; 0,743]. Результати оцінки ефективності наведено в таблиці 3, а криві Каплана – Мейєра для ВБП представлениі на рисунку 3.

Таблиця 3

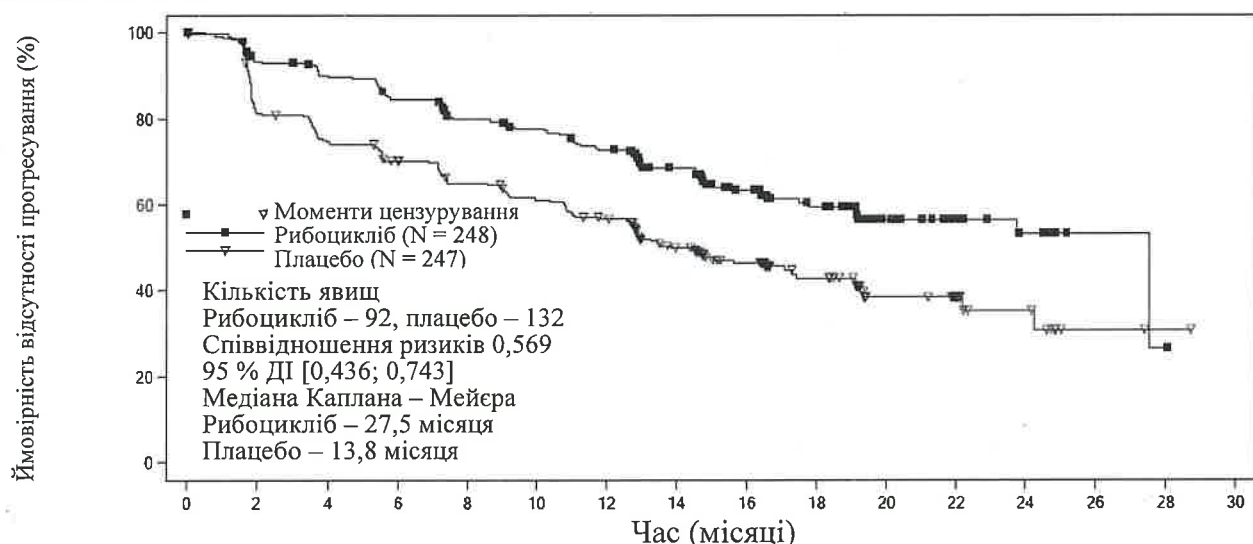
MONALEESA-7 – результати оцінки ефективності (ВБП) у пацієнтів, які отримували HCIA

Показники	Кіскалі та HCIA і гозерелін N = 248	Плацебо та HCIA і гозерелін N = 247
Виживаність без прогресування <sup>a</sup>		
Медіана ВБП [місяці] (95 % ДІ)	27,5 (19,1; НО)	13,8 (12,6–17,4)
Співвідношення ризиків (95 % ДІ)		0,569 (0,436; 0,743)

ДІ – довірчий інтервал; N – кількість пацієнтів; НО – не оцінювалася.

<sup>a</sup> ВБП на основі радіологічної оцінки дослідника.

MONALEESA-7 – графік Каплана – Мейєра для ВБП на основі оцінки дослідника у пацієнтів, які отримували HCIA



Кількість пацієнтів, які все ще мають ризик

Час (місяці)	0	2	4	6	8	10	12	14	16	18	20	22	24	26	28	30
Рибоцикліб	248	223	212	199	183	175	163	132	100	66	38	27	15	2	1	0
Плацебо	247	195	177	163	149	138	126	95	72	48	25	19	9	2	1	0

Рис. 3.

Результати оцінки ефективності щодо частоти загальної відповіді (ЧЗВ) і частоти клінічної ефективності (ЧКЕ) за оцінкою дослідника на основі критеріїв RECIST версії 1.1 наведені у таблиці 4.

Таблиця 4

MONALEESA-7 – результати оцінки ефективності (ЧЗВ, ЧКЕ) на основі оцінки дослідника у пацієнтів, які отримували HCIA

Аналіз	Кіскалі та HCIA і гозерелін	Плацебо та HCIA і гозерелін
--------	--------------------------------	--------------------------------

	(%, 95 % ДІ)	(%, 95 % ДІ)
Вся популяція для аналізу	N = 248	N = 247
Частота загальної відповіді (ЧЗВ) <sup>a</sup>	39,1 (33,0; 45,2)	29,1 (23,5; 34,8)
Частота клінічної ефективності (ЧКЕ) <sup>b</sup>	80,2 (75,3; 85,2)	67,2 (61,4; 73,1)
Пацієнти з вимірюваним захворюванням	N = 192	N = 199
Частота загальної відповіді <sup>a</sup>	50,5 (43,4; 57,6)	36,2 (29,5; 42,9)
Частота клінічної ефективності <sup>b</sup>	81,8 (76,3; 87,2)	63,8 (57,1; 70,5)

<sup>a</sup>ЧЗВ: частка пацієнтів з повною відповіддю + частковою відповіддю.

<sup>б</sup>ЧКЕ: частка пацієнтів з повною відповіддю + частковою відповіддю + (стабільне захворювання або неповна відповідь/відсутність прогресування захворювання протягом > 24 тижнів).

Результати у підгрупі лікування препаратом Кіскалі та НСІА були узгоджені між підгрупами за віком, расовою приналежністю, попередньою ад'ювантною/неоад'ювантною хіміотерапією або гормональною терапією, ураженням печінки та/або легень і метастазуванням тільки у кістки. Більш пізні оновлення даних щодо загальної виживаності (дата завершення збору даних 30

У другому аналізі ЗВ дослідження досягло своєї ключової вторинної кінцевої точки, продемонструвавши статистично значуще покращення ЗВ.

Таблиця 5

MONA LEE SA-7 – результати оцінки ефективності (3В)

Показники	Оновлений аналіз (дата завершення збору даних 30 листопада 2018 року)	
Загальна виживаність, загальна популяція дослідження	Рибоцикліб 600 мг N = 335	Плацебо N = 337
Кількість випадків, n [%]	83 (24,8)	109 (32,3)
Медіана ЗВ [місяців] (95 % ДІ)	НО (НО, НО)	40,9 (37,8; НО)
Співвідношення ризиків (95 % ДІ)		0,712 (0,535; 0,948)
p-значення <sup>a</sup>		0,00973
Загальна виживаність, підгрупа HCIA	Рибоцикліб 600 мг N = 248	Плацебо N = 247
Кількість випадків, n [%]	61 (24,6)	80 (32,4)
Медіана ЗВ [місяців] (95 % ДІ)	НО (НО, НО)	40,7 (37,4; НО)
Співвідношення ризиків (95 % ДІ)		0,699 (0,501; 0,976)

III – довірчий інтервал; НО – не оцінювалася; N – кількість пацієнтів.

<sup>a</sup>р-значення отримано за одностороннім лог-ранговим критерієм, стратифікованим за наявністю метастазів у легені та/або печінку, попередньою хіміотерапією з приводу поширеного захворювання і додатковим препаратом у складі комбінованої ендокринної терапії за інтерактивною технологією відповіді (IRT).



MONALEESA-7 – графік Каплана – Мейєра для остаточного аналізу ЗВ (дата завершення збору даних 30 листопада 2018 року)

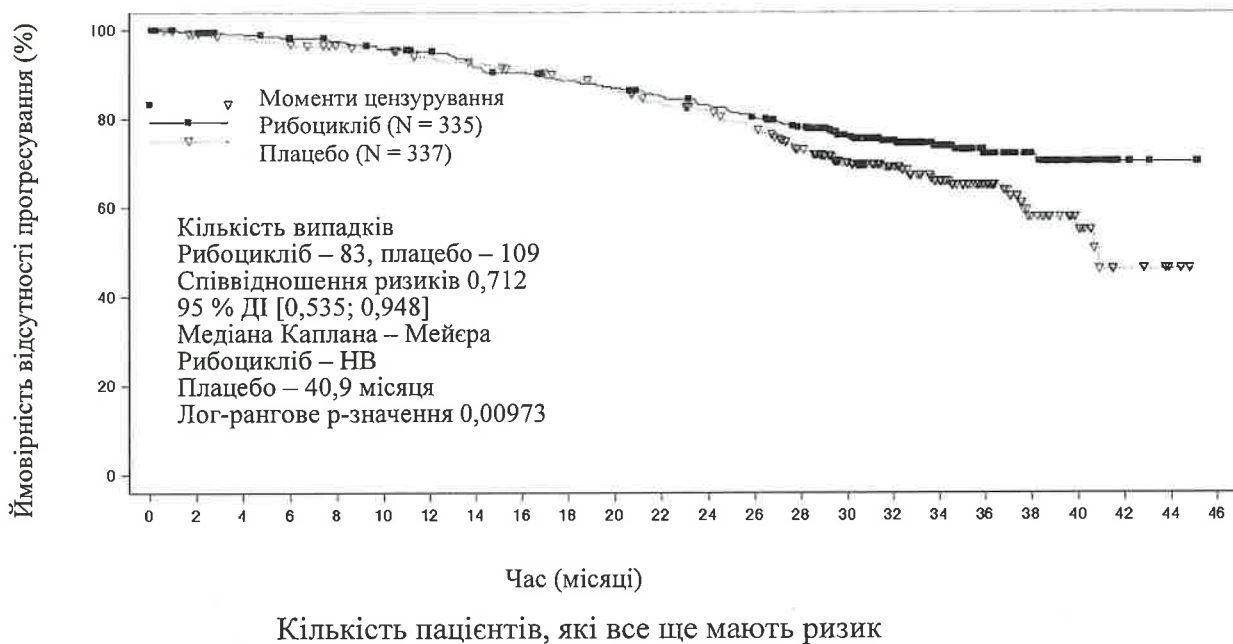


Рис. 4.

Лог-ранговий критерій та модель Кокса стратифіковані за наявністю метастазів у легені та/або печінку, попередньою хіміотерапією з приводу поширеного захворювання і додатковим препаратом у складі комбінованої ендокринної терапії за інтерактивною технологією відповіді (IRT).

MONALEESA-7 – графік Каплана – Мейєра для остаточного аналізу ЗВ у пацієнтів, які отримували HCIA (дата завершення збору даних 30 листопада 2018 року)

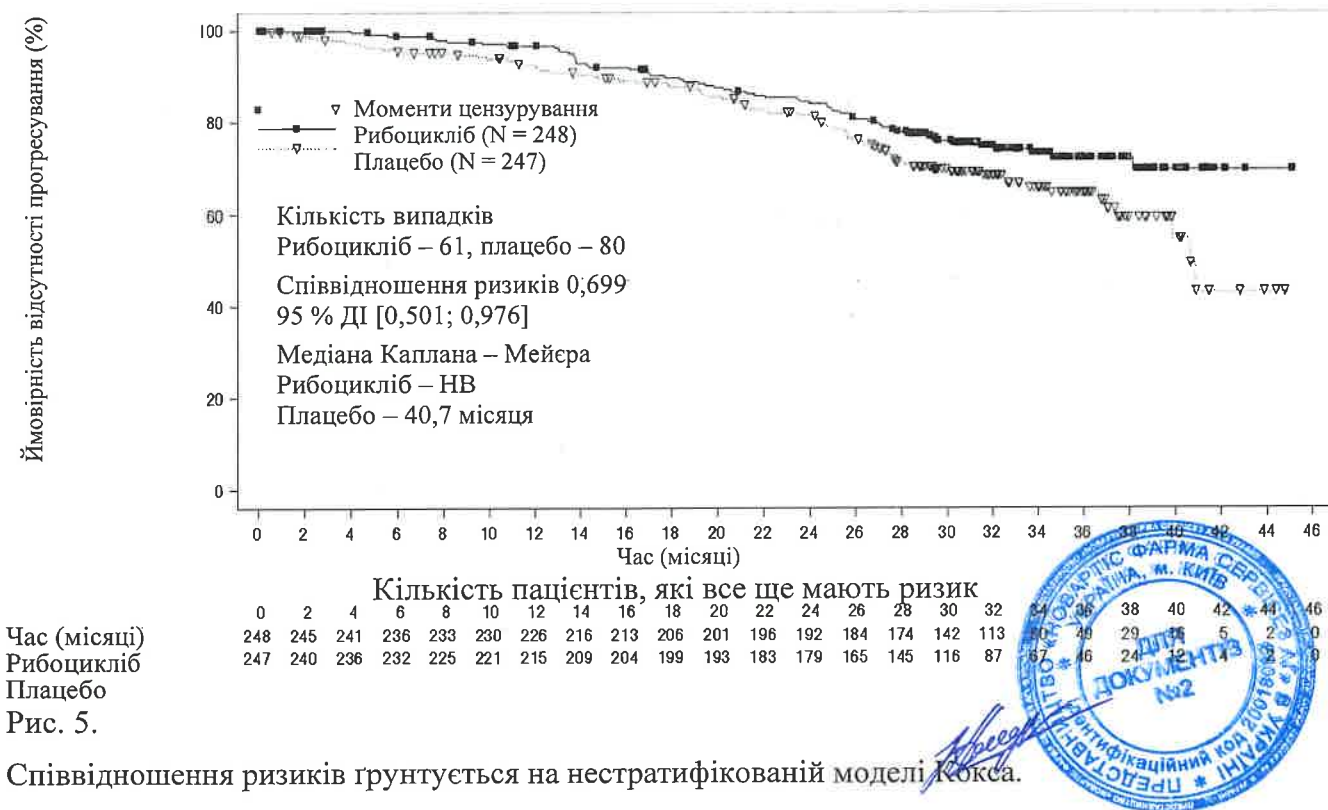


Рис. 5.

Співвідношення ризиків ґрунтуються на нестратифікованій моделі Кокса.

Крім того, ймовірність прогресування при терапії наступної лінії чи смерті (ВБП2) у пацієнтів, які попередньо отримували рибоцикліб у дослідженні, була нижчою порівняно з пацієнтами у групі плацебо з рівнем СР 0,692 (95 % ДІ: 0,548; 0,875) у загальній популяції дослідження. Медіана ВБП2 становила 32,3 місяця (95 % ДІ: 27,6; 38,3) у групі плацебо і не була досягнута (95 % ДІ: 39,4; НО) у групі рибоциклібу. Подібні результати спостерігалися у підгрупі НСІА, при цьому СР становило 0,660 (95 % ДІ: 0,503; 0,868), а медіана ВБП2 становила 32,3 місяця (95 % ДІ: 26,9; 38,3) у групі плацебо порівняно з не досягнутою (95 % ДІ: 39,4; НО) у групі рибоциклібу.

#### Дослідження CLEE011F2301 (MONALEESA-3).

Препарат Кіскалі оцінювали у рандомізованому, подвійно сліпому, плацебо-контролюваному, багатоцентровому клінічному дослідженні III фази лікування чоловіків та жінок у постменопаузальному періоді з позитивним за рецептором гормону, HER2-негативним поширенім раком молочної залози, які раніше не отримували або отримали лише один курс попереднього ендокринного лікування у комбінації з фулвестрантом порівняно з фулвестрантом окремо.

Загалом 726 пацієнтів було рандомізовано у співвідношенні 2:1 для отримання препарату Кіскалі у дозі 600 мг і фулвестранту ( $n = 484$ ) або плацебо і фулвестранту ( $n = 242$ ) та стратифіковані відповідно до наявності метастазів у печінці та/або легенях (так [ $n = 351$  (48,3 %)] або ні [ $n = 375$  (51,7 %)]) і відповідно до попередньої ендокринної терапії (А [ $n = 354$  (48,8 %)] порівняно з В [ $n = 372$  (51,2 %)]). Демографічні та вихідні характеристики захворювання були збалансованими та порівнянними у групах дослідження. Препарат Кіскалі в дозі 600 мг на добу або плацебо застосовували перорально протягом 21 послідовного дня з подальшою 7-денною перервою у лікуванні у комбінації з фулвестрантом у дозі 500 мг внутрішньом'язово 1 раз на добу у 1-й та 15-й дні 1-го циклу та у 1-й день кожного наступного 28-денного циклу. Пацієнтам не дозволялося переходити з плацебо на препарат Кіскалі під час дослідження або після прогресування захворювання.

Середній вік пацієнтів, включених до цього дослідження, становив 63 роки (діапазон від 31 до 89). 46,7 % пацієнтів були віком від 65 років, у тому числі 13,8 % пацієнтів віком від 75 років. Пацієнти, включенні у дослідження, були представниками європеоїдної (85,3 %), монголоїдної (8,7 %) і негроїдної раси (0,7 %), і майже всі пацієнти (99,7 %) мали вихідний функціональний статус за шкалою ECOG 0 або 1. У це дослідження були включені пацієнти першої та другої лінії (з яких 19,1 % мали метастатичне захворювання *de novo*). До включення у дослідження 42,7 % пацієнтів отримували хіміотерапію в ад'юvantному режимі та 13,1 % – в неoad'юvantному режимі, тоді як 58,5 % пацієнтів отримували ендокринну терапію в ад'юvantному та 1,4 % – в неoad'юvantному режимі та 21 % отримували попередню ендокринну терапію з приводу поширеного раку молочної залози. У дослідженні F2301 21,2 % пацієнтів мали метастазування тільки у кістки, а 60,5 % пацієнтів мали метастазування у вісцеральні органи.

Первинна кінцева точка у дослідженні була досягнута при первинному аналізі, проведеному після оцінки 361 випадку виживаності без прогресування (ВБП) на основі оцінки дослідника з використанням критеріїв RECIST, версія 1.1, у всій популяції (усі рандомізовані пацієнти). Первинні результати оцінки ефективності були підтвержені результатами ВБП на основі незалежної центральної радіологічної оцінки замаскованих даних. Середній час подальшого спостереження на момент первинного аналізу ВБП становив 20,4 місяця.

Результати оцінки первинної ефективності продемонстрували статистично значуще покращення ВБП у пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та фулвестрант, порівняно з пацієнтами, які отримували плацебо та фулвестрант, у всій популяції (співвідношення ризиків 0,593; 95 % ДІ: 0,480; 0,732; р-значення за одностороннім стратифікованим лог-ранговим критерієм  $4,1 \times 10^{-7}$ ) з оціненим зниженням відносного ризику прогресування або смерті на 41 % на користь групи лікування препаратом Кіскалі та фулвестрантом. Медіана ВБП становила 20,5 місяця (95 % ДІ: 18,5; 23,5) для пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та фулвестрант, та 12,8 місяця (95 % ДІ: 10,9; 16,3) для пацієнтів, які отримували плацебо та фулвестрант.

Розподіл ВБП узагальнено у таблиці 6 та на кривій Каплана – Мейера для ВБП на рисунку 6.



Таблиця 6  
MONALEESA-3 – результати оцінки ефективності (ВБП) на основі радіологічної оцінки дослідника

Показники	Кіскалі та фулвестрант N = 484	Плацебо та фулвестрант N = 242
Виживаність без прогресування		
Медіана ВБП [місяці] (95 % ДІ)	20,5 (18,5–23,5)	12,8 (10,9–16,3)
Співвідношення ризиків (95 % ДІ)		0,593 (0,480–0,732)
p-значення <sup>a</sup>		0,0000410

ДІ – довірчий інтервал; N – кількість пацієнтів; НО – не оцінювалася.

<sup>a</sup> p-значення отримано за одностороннім стратифікованим лог-ранговим критерієм.

MONALEESA-3 – графік Каплана-Мейєра для ВБП на основі оцінки дослідника

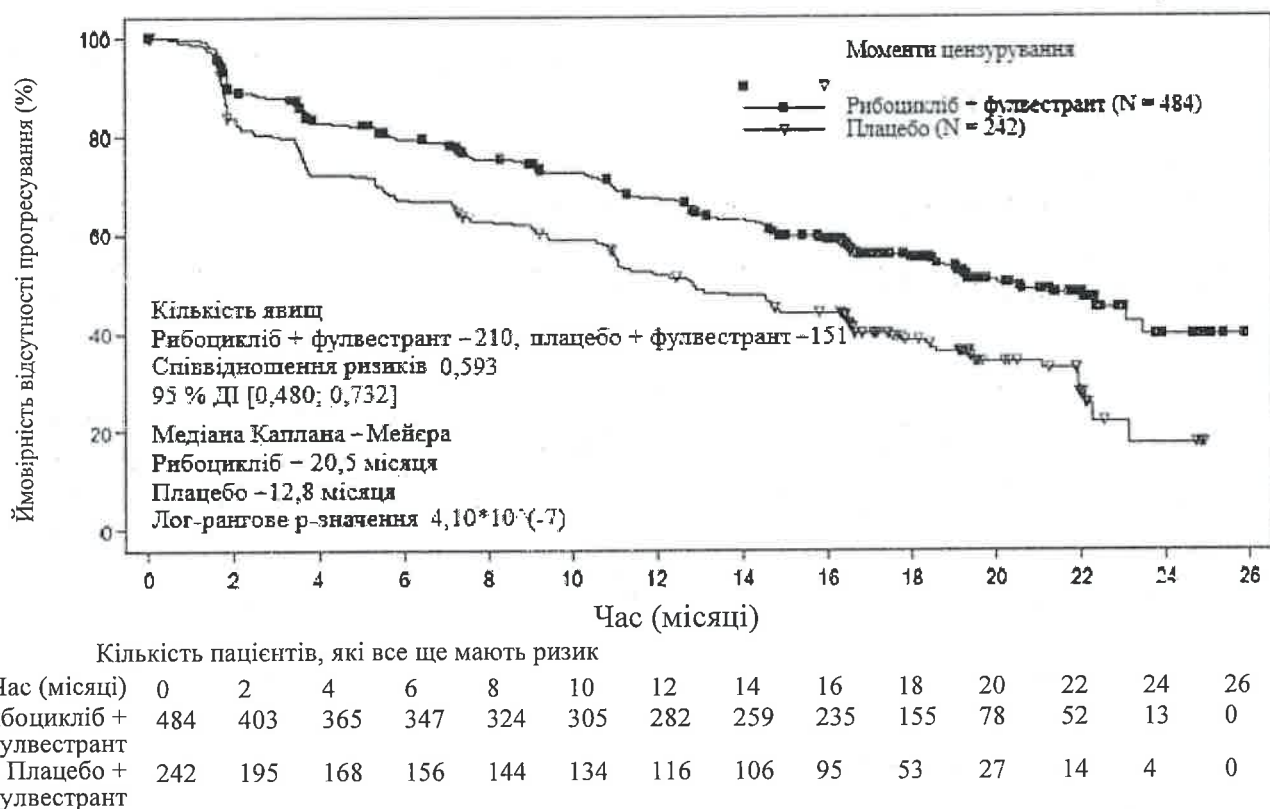


Рис. 6.

Результати ВБП на основі незалежної центральної радіологічної оцінки замаскованих даних випадково вибраної підгрупи з приблизно 40 % рандомізованих пацієнтів підтвердили первинні результати щодо ефективності на основі оцінки дослідника (співвідношення ризиків 0,492; 95 % ДІ: 0,345; 0,703).

На час первинного аналізу ВБП дані щодо загальної виживаності були неповними і відзначалося 120 (16,5 %) випадків смерті (СР 0,670 [95 % ДІ: 0,465; 0,964]).

Результати оцінки ефективності щодо частоти загальної відповіді (ЧЗВ) і частоти клінічної ефективності (ЧКЕ) за оцінкою дослідника на основі критеріїв RECIST версії 1.1 наведено у таблиці 7.

Таблиця 7  
MONALEESA-3 – результати оцінки ефективності (ЧЗВ, ЧКЕ) на основі оцінки дослідника

Аналіз	Кіскалі фулвестрант (%, 95 % ДІ)	Плацебо фулвестрант (%, 95 % ДІ)
Вся популяція для аналізу	N = 484	N = 242
Частота загальної відповіді (ЧЗВ) <sup>a</sup>	32,4 (28,3; 36,6)	21,3 (16,3; 26,7)

Частота клінічної ефективності (ЧКЕ) <sup>б</sup>	70,2 (66,2; 74,3)	62,8 (56,7; 68,9)
Пацієнти з вимірюваним захворюванням	N = 379	N = 181
Частота загальної відповіді <sup>a</sup>	40,9 (35,9; 45,8)	28,7 (22,1; 35,3)
Частота клінічної ефективності <sup>б</sup>	69,4 (64,8; 74,0)	59,7 (52,5; 66,8)

<sup>a</sup>ЧЗВ: частка пацієнтів з повною відповіддю + частковою відповіддю.

<sup>б</sup>ЧКЕ: частка пацієнтів з повною відповіддю + частковою відповіддю + (стабільне захворювання або неповна відповідь/відсутність прогресування захворювання протягом ≥ 24 тижнів).

У підгрупі пацієнтів, які раніше не отримували лікування з приводу метастатичного/поширеного раку, співвідношення ризиків становило 0,577 (95 % ДІ: 0,415; 0,802), при цьому медіана ВБП у групі лікування препаратом Кіскалі не була досягнута, а у групі застосування плацебо становила 18,3 місяця (95 % ДІ: 14,8; 23,1).

У підгрупі пацієнтів, які отримали не більше одного курсу лікування з приводу метастатичного/поширеного раку, співвідношення ризиків становило 0,565 (95 % ДІ: 0,428; 0,744), медіана ВБП становила 14,6 місяця (95 % ДІ: 12,5; 18,5) і 9,1 місяця (95 % ДІ: 6,1; 11,1) у групах застосування препарату Кіскалі та плацебо відповідно. У межах цієї підгрупи співвідношення ризиків для пацієнтів другої лінії, які отримували попередню ендокринну терапію з приводу поширеного раку молочної залози, становило 0,539 (95 % ДІ: 0,333; 0,873), при цьому медіана ВБП становила 18,8 місяця (95 % ДІ: 12,5; НО) і 11,4 місяця (95 % ДІ: 3,7; 16,3) у групах застосування препарату Кіскалі та плацебо відповідно.

Співвідношення ризиків на основі аналізу попередньо визначених підгруп пацієнтів, які отримували лікування препаратом Кіскалі та фулвестрантом, продемонструвало стабільну ефективність у різних підгрупах, у тому числі за віком, расовою приналежністю, попереднім лікуванням (на ранній стадії або при поширеному раку), попередньою ад'юvantною/неoad'юvantною хіміотерапією або гормональною терапією, ураженням печінки та/або легень і метастазуванням тільки у кістки.

#### Пацієнти літнього віку.

З усіх пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі у дослідженнях MONALEESA-2 і MONALEESA-3, представниками цієї вікової групи були пацієнти віком ≥ 65 років і ≥ 75 років. Загальних відмінностей між цими пацієнтами та пацієнтами більш молодого віку щодо безпеки або ефективності препарату Кіскалі не спостерігалося (див. розділ «Способ застосування та дози»).

#### Діти.

Європейське агентство з лікарських засобів відклало зобов'язання щодо надання результатів досліджень препарату Кіскалі в усіх підгрупах дітей при раку молочної залози (див. інформацію щодо застосування дітям у розділі «Способ застосування та дози»).

#### Фармакокінетика.

Фармакокінетика рибоциклібу була досліджена у пацієнтів з поширеним раком після перорального застосування препарату у добовій дозі від 50 до 1200 мг. Здорові добровольці отримували перорально одноразові дози в діапазоні від 400 мг до 600 мг або повторні дози по 400 мг на добу (8 днів).

#### Всмоктування.

Абсолютна біодоступність рибоциклібу невідома.

Час досягнення  $C_{max}$  ( $T_{max}$ ) після перорального застосування рибоциклібу становив 1–4 години. Спостерігалося незначне надпропорційне збільшення експозиції ( $C_{max}$  та AUC) рибоциклібу у досліджуваному діапазоні доз (від 50 до 1200 мг). Після повторного застосування 1 раз на добу рівноважний стан, як правило, досягався через 8 днів, а кумуляція рибоциклібу відбувалася із середнім геометричним коефіцієнтом 2,51 (діапазон: від 0,97 до 6,40).

#### Вплив їжі.

Порівняно із застосуванням натще, пероральне застосування рибоциклібу у таблетках, вкритих плівковою оболонкою, в одноразовій дозі 600 мг з висококалорійною їжею з високим вмістом жиру не впливало на швидкість і ступінь всмоктування рибоциклібу.

#### Розподіл.

З'язування рибоциклібу з білками плазми крові людини *in vitro* становить приблизно 70 % і не залежало від концентрації препарату (від 10 до 10000 нг/мл). Рибоциклібу рівномірно розподіляється між еритроцитами та плазмою крові із середнім співвідношенням кров/плазма



*in vivo* 1,04. За даними популяційного фармакокінетичного аналізу видимий об'єм розподілу у рівноважному стані ( $V_{ss}/F$ ) становив 1090 л.

#### Біотрансформація.

Дослідження *in vitro* та *in vivo* продемонстрували, що у людини рибоцикліб метаболізується головним чином в печінці, переважно за участю CYP3A4. Після перорального застосування [ $^{14}\text{C}$ ] рибоциклібу в одноразовій дозі 600 мг у людини основними шляхами метаболізму рибоциклібу були окиснення (деалкілювання, С та/або N-оксигеназа, окиснення (-2H)) та їх комбінації. Кон'югати II фази метаболітів рибоциклібу I фази піддавалися N-ацетилюванню, сульфатуванню, кон'югації з цистеїном, гліказилюванню і глюкуронідації. Рибоцикліб був основною циркулюючою у плазмі похідною речовиною лікарського засобу. Основними циркулюючими метаболітами були метаболіт M13 (CCI284, N-гідроксилювання), M4 (LEQ803, N-деметилування) і M1 (вторинний глюкуронід). Клінічна активність (фармакологічні властивості та безпека) рибоциклібу була обумовлена в основному вихідною речовиною і лише незначним чином циркулюючими метаболітами.

Рибоцикліб екстенсивно метаболізувався, при цьому кількість незміненого препарату у калі та сечі становила 17,3 % і 12,1 % від дози відповідно. Метаболіт LEQ803 у значній кількості визначався у випорожненнях і становив приблизно 13,9 % і 3,74 % введеній дози у калі і сечі відповідно. Багато інших метаболітів було виявлено у калі та сечі в незначних кількостях ( $\leq 2,78\%$  введеній дози).

#### Виведення.

У рівноважному стані при застосуванні дози 600 мг пацієнтам з поширенім раком середнє геометричне значення ефективного періоду напіввиведення з плазми крові (на основі коефіцієнта кумуляції) становило 32,0 години (63 % CV) і середнє геометричне значення видимого кліренсу (CL/F) при пероральному застосуванні становило 25,5 л/год (66 % CV). Середнє геометричне значення видимого кінцевого періоду напіввиведення з плазми крові ( $T_{1/2}$ ) рибоциклібу знаходилося в діапазоні від 29,7 до 54,7 години, а середнє геометричне значення CL/F рибоциклібу знаходилося в діапазоні від 39,9 до 77,5 л/год при застосуванні дози 600 мг здоровим добровольцям у всіх дослідженнях.

Рибоцикліб та його метаболіти виводяться переважно через кишечник і лише у незначна кількість – нирками. У 6 здорових добровольців чоловічої статі після перорального застосування одноразової дози [ $^{14}\text{C}$ ] рибоциклібу 91,7 % загальної введеній радіоактивної дози виводилося протягом 22 днів; основний шлях виведення – з калом (69,1 %), а 22,6 % дози виводилося із сечею.

#### Лінійність/нелінійність.

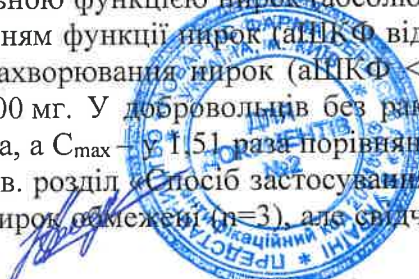
Спостерігалося незначне надпропорційне збільшення експозиції ( $C_{max}$  та AUC) рибоциклібу у досліджуваному діапазоні доз (від 50 до 1200 мг) після застосування як одноразових, так і повторних доз. Цей аналіз обмежений невеликим розміром вибірки для більшості когорт, які отримують певні дози; найбільша кількість даних отримана у когорті застосування дози 600 мг.

#### Особливі групи пацієнтів.

##### Порушення функції нирок.

За даними популяційного фармакокінетичного аналізу, що включав 77 пацієнтів з нормальнюю функцією нирок ( $\text{рШКФ} \geq 90 \text{ мл/хв}/1,73 \text{ м}^2$ ), 76 пацієнтів з порушенням функції нирок легкого ступеня ( $\text{рШКФ}$  від 60 до  $< 90 \text{ мл/хв}/1,73 \text{ м}^2$ ) і 35 пацієнтів з порушенням функції нирок помірного ступеня ( $\text{рШКФ}$  від 30 до  $< 60 \text{ мл/хв}/1,73 \text{ м}^2$ ), порушення функції нирок легкого та помірного ступеня не впливало на експозицію рибоциклібу (див. розділ «Спосіб застосування та дози»). Фармакокінетику рибоциклібу у пацієнтів з раком молочної залози та порушенням функції нирок тяжкого ступеня не вивчали.

Вплив порушення функції нирок на фармакокінетику рибоциклібу також оцінювали у дослідженні, що включало 7 здорових добровольців з нормальнюю функцією нирок (абсолютна ШКФ [ $\text{aШКФ}$ ]  $\geq 90 \text{ мл/хв}$ ), 7 осіб без раку з тяжким порушенням функції нирок ( $\text{aШКФ}$  від 15 до  $< 30 \text{ мл/хв}$ ) та 3 осіб без раку з термінальною стадією захворювання нирок ( $\text{aШКФ} < 15 \text{ мл/хв}$ ), яким застосовували рибоцикліб одноразово у дозі 400 мг. У добровольців без раку з тяжким порушенням функції нирок  $AUC_{inf}$  зростало у 1,96 раза, а  $C_{max}$  – у 1,51 раза порівняно зі здоровими добровольцями з нормальнюю функцією нирок (див. розділ «Спосіб застосування та дози»). Дані для осіб з термінальною стадією захворювання нирок обмежені ( $n=3$ ), але свідчать



про подібне або дещо вище зростання експозиції рибоциклібу порівняно з особами з тяжким порушенням функції нирок.

#### Порушення функції печінки.

За даними фармакокінетичного дослідження в осіб без раку порушення функції печінки легкого ступеня не впливало на експозицію рибоциклібу (див. розділ «Способ застосування та дози»). Середня експозиція рибоциклібу у пацієнтів з порушенням функції печінки помірного (співвідношення середніх геометричних значень [CCG]: 1,44 для  $C_{max}$ ; 1,28 для  $AUC_{inf}$ ) і тяжкого ступеня (CCG: 1,32 для  $C_{max}$ ; 1,29 для  $AUC_{inf}$ ) була підвищена менше ніж у 2 рази (див. розділ «Способ застосування та дози»). Дані популяційного фармакокінетичного аналізу, що включав 160 пацієнтів з раком молочної залози і нормальню функцією печінки та 47 пацієнтів з порушенням функції печінки легкого ступеня, також продемонстрували, що порушення функції печінки легкого ступеня не впливало на експозицію рибоциклібу. Рибоцикліб не досліджували у пацієнтів з раком молочної залози з помірним або тяжким порушенням функції печінки.

#### Вплив віку, маси тіла, статі та расової принадлежності.

Популяційний фармакокінетичний аналіз показав, що вік, маса тіла та стать не чинили клінічно значущого впливу на системну експозицію рибоциклібу, при якому могла б виникнути необхідність у корекції дози. Дані про відмінності у фармакокінетиці, обумовлені расовою принадлежністю, занадто обмежені, щоб зробити висновки.

#### Дані взаємодії in vitro.

##### Вплив рибоциклібу на ферменти цитохрому P450.

В умовах *in vitro* рибоцикліб є оборотним інгібітором CYP1A2, CYP2E1 та CYP3A4/5 і залежним від часу інгібітором CYP3A4/5 у клінічно значущих концентраціях. Дослідження *in vitro* показали, що рибоцикліб не пригнічує активність CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 та CYP2D6 у клінічно значущих концентраціях. Рибоцикліб не має потенціалу до залежного від часу інгібування CYP1A2, CYP2C9 і CYP2D6.

Дані *in vitro* свідчать про те, що рибоцикліб не має потенціалу до індукування ферментів UGT або ферментів CYP, таких як CYP2C9, CYP2C19 та CYP3A4, через pregnan-X-рецептор (PXR). Таким чином, малоймовірно, що препарат Кіскалі впливатиме на субстрати цих ферментів. Даних *in vitro* недостатньо для виключення потенціалу рибоциклібу індукувати CYP2B6 через конститутивний андростан-рецептор (CAR).

##### Вплив транспортерів на рибоцикліб.

В умовах *in vitro* рибоцикліб є субстратом P-gp, але на основі даних балансу мас, малоймовірно, що інгібування P-gp або BCRP впливатиме на експозицію рибоциклібу у терапевтичних дозах. Рибоцикліб не є субстратом для транспортерів печінкового захоплення OATP1B1, OATP1B3 або OCT-1 в умовах *in vitro*.

##### Вплив рибоциклібу на транспортери.

Дослідження *in vitro* показали, що рибоцикліб має потенціал до інгібції активності транспортерів лікарських засобів P-gp, BCRP, OATP1B1/1B3, OCT1, OCT2, MATE1 та BSEP. Рибоцикліб не інгібував OAT1, OAT3 або MRP2 у клінічно значущих концентраціях в умовах *in vitro*.

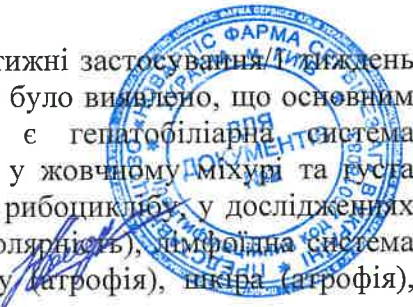
#### Доклінічні дані з безпеки.

##### Фармакологічна безпека.

Дослідження кардіологічної безпеки *in vivo* на собаках продемонстрували залежне від дози та концентрації подовження інтервалу QTc при експозиції, якої можна досягти у пацієнтів після застосування рекомендованої дози 600 мг. Також при підвищених рівнях експозиції (приблизно в 5 разів вище очікуваної клінічної  $C_{max}$ ) існує можливість індукції передчасних скорочень шлуночків.

##### Токсичність повторних доз.

У дослідженнях токсичності повторних доз (схема лікування: 3 тижні застосування/Глижень перерви) тривалістю до 27 тижнів у щурів і до 39 тижнів у собак було виявлено, що основним органом, на який рибоцикліб чинить токсичний вплив, є гепатобіліарна система (проліферативні зміни, холестаз, подібні до піску конкременти у жовчному міхурі та густа жовч). До органів-мішень, пов'язаних із фармакологічною дією рибоциклібу у дослідженнях застосування повторних доз належать кістковий мозок (гіпоцелюлярність), лімфоїдна система (виснаження лімфоїдної тканини), слизова оболонка кишечнику (атрофія), шкіра (атрофія),



кістки (зменшення утворення кісткової тканини), нирки (одночасна дегенерація та регенерація тубулярних епітеліальних клітин) та яечки (атрофія). Okрім атрофічних змін, що спостерігалися в яєчках і мали тенденцію до оборотності, всі інші зміни були повністю оборотними після 4-тижневого періоду без лікування. Експозиція рибоциклібу у тварин у дослідженнях токсичності була, як правило, меншою або рівною тій, що спостерігалася у пацієнтів, які отримували багаторазові дози 600 мг/добу (на основі AUC).

#### Репродуктивна токсичність/ вплив на фертильність.

Рибоцикліб виявляв фетотоксичність і тератогенність у щурів або кролів у дозах, які не чинили токсичного впливу на вагітну самку. Після пренатальної експозиції у щурів спостерігалося збільшення випадків післяімплантаційної загибелі плода та зменшення маси тіла плода, а у кролів рибоцикліб виявився тератогенным при експозиції  $\leq 1,5$  рази більшій, ніж у людини, при застосуванні у найвищій рекомендованій дозі 600 мг/добу (на основі AUC).

У шурів відзначали зниження маси тіла плодів, що супроводжувалося змінами скелета, які вважалися тимчасовими та/або пов'язаними з меншою масою тіла плода. У кролів спостерігався несприятливий вплив на розвиток ембріона/плода, про що свідчило підвищення частоти аномалій розвитку плода (вади розвитку і зовнішні, вісцеральні та скелетні аномалії) та росту плода (зниження маси тіла плодів). Ці аномалії включали зменшенні/малі долі легень, додаткову судину на дузі аорти і діафрагмальну грижу, відсутність додаткової долі або (частково) зрошені легеневі долі і зменшенні/малі додаткові долі легень (30 і 60 мг/кг), додаткові/рудиментарні тринадцятьті ребра, деформовану під'язикову кістку і зменшенну кількість фаланг першого пальця. Випадків смерті ембріона/плода не було.

У дослідженні фертильноті у самок щурів рибоцикліб не впливав на репродуктивну функцію, фертильність або ранні стадії ембріогенезу при будь-якій дозі до 300 мг/кг/добу (ймовірно, при експозиції, нижчій або рівній клінічній експозиції у пацієнтів при найвищій рекомендованій дозі рибоциклібу 600 мг/добу на основі AUC).

Рибоциліб не оцінювали у дослідженнях чоловічої фертильності. Однак у дослідженнях токсичності у щурів і собак повідомляли про атрофічні зміни в яєчках при експозиціях, які були меншими або рівними експозиціям у людини при найвищій рекомендованій добовій дозі 600 мг/добу на основі AUC. Ці ефекти можуть бути пов'язаними з прямим антіпроліферативним впливом на зародкові клітини яєчка, що призводить до атрофії сім'яних канальців.

Рибоцикліб і його метаболіти легко проникали в молоко шурів. Експозиція рибоциклібу у молоці була вищою, ніж у плазмі.

## Генотоксичність.

У дослідженнях генотоксичності у бактеріальних системах *in vitro* та у системах *in vitro* та *in vivo* у ссавців з метаболічною активацією та без неї не було виявлено будь-яких ознак генотоксичного потенціалу рибоциклібу.

## Клінічні характеристики.

Показання.

Кіскалі показаний в комбінації з інгібітором ароматази або фулвестрантом для лікування жінок з місцево поширеним або метастатичним раком молочної залози з позитивним статусом HR (рецепторів гормонів) та негативним статусом HER2 (рецептора епідермального фактора росту людини 2 типу) як початкова ендокринна терапія або для лікування жінок, які попередньо отримували ендокринну терапію.

У жінок в пременопаузі або перименопаузі ендокринну терапію слід проводити у комбінації з агоністом лютейнізуючого гормону рилізинг-гормону (ЛГРГ).

## **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до діючої речовини або до арахісу, сої, або до будь-якої допоміжної речовини препарату.

*Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.*

Препарати, які можуть підвищувати концентрацію рибоциклібу у плазмі крові

Рибоцикліб метаболізується головним чином за допомогою CYP3A4. Тому лікарські засоби, які можуть впливати на активність ферменту CYP3A4, можуть впливати і на фармакокінетику



рибоциклібу. Одночасне застосування потужного інгібітора CYP3A4 ритонавіру (100 мг 2 рази на добу протягом 14 днів) з рибоциклібом в одноразовій дозі 400 мг здоровим добровольцям призводило до підвищення експозиції ( $AUC_{inf}$ ) та максимальної концентрації ( $C_{max}$ ) рибоциклібу у 3,2 і 1,7 раза відповідно порівняно із застосуванням рибоциклібу в одноразовій дозі 400 мг окремо.  $C_{max}$  та  $AUC_{last}$  для LEQ803 (основного метаболіту рибоциклібу, що становить менше 10 % від експозиції вихідної речовини) зменшувалися на 96 % і 98 % відповідно.

Потрібно уникати одночасного застосування потужних інгібіторів CYP3A4, таких як, зокрема, кларитроміцин, індінавір, ітраконазол, кетоконазол, лопінавір, ритонавір, нефазодон, нелфінавір, посаконазол, саквінавір, телапревір, телітроміцин, верапаміл і вориконазол (див. розділ «Особливості застосування»). Слід розглянути можливість застосування альтернативних лікарських засобів, які є менш потужними інгібіторами CYP3A4, а також проводити моніторинг стану пацієнтів щодо побічних реакцій (ПР), пов'язаних із рибоциклібом (див. розділи «Способ застосування та дози», «Особливості застосування» та «Фармакокінетика»).

Якщо одночасного застосування препарату Кіскалі з потужним інгібітором CYP3A4 не можна уникнути, слід зменшити дозу препарату Кіскалі, як описано у розділі «Способ застосування та дози». Однак клінічні дані щодо такої корекції дози відсутні. У зв'язку з міжіндивідуальною варіабельністю рекомендована корекція дози може не бути оптимальною для всіх пацієнтів, тому рекомендується ретельний моніторинг щодо ПР, пов'язаних із рибоциклібом. У разі виникнення токсичних ефектів рибоциклібу слід відкоригувати дозу препарату або тимчасово припинити застосування препарату до усунення проявів токсичності (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Фармакокінетика»). У разі припинення застосування потужного інгібітора CYP3A4 щонайменше через 5 періодів його напіввиведення (див. інструкцію для медичного застосування інгібітора CYP3A4 у разі виникнення питань) застосування препарату Кіскалі слід відновити у тій самій дозі, що і до початку застосування потужного інгібітора CYP3A4.

Фізіологічно обґрунтоване фармакокінетичне моделювання продемонструвало, що при застосуванні рибоциклібу у дозі 600 мг помірний інгібітор CYP3A4 (еритроміцин) може підвищувати  $C_{max}$  та AUC рибоциклібу у рівноважному стані в 1,2 та 1,3 раза відповідно. У пацієнтів, яким доза рибоциклібу була знижена до 400 мг 1 раз на добу,  $C_{max}$  та AUC у рівноважному стані були підвищені в 1,4 та 2,1 раза відповідно. Передбачається, що при застосуванні рибоциклібу у дозі 200 мг 1 раз на добу спостерігатиметься підвищення в 1,7 та 2,8 раза відповідно. На початку лікування слабкими або помірними інгібіторами CYP3A4 корекція дози рибоциклібу не потрібна. Однак рекомендується проводити моніторинг ПР, пов'язаних із рибоциклібом.

Пацієнтів слід поінформувати про необхідність уникати вживання грейпфрутів та грейпфрутового соку. Відомо, що ці продукти інгібують ферменти цитохрому CYP3A4 і можуть підвищувати експозицію рибоциклібу.

#### Препарати, які можуть знижувати концентрацію рибоциклібу у плазмі крові.

Одночасне застосування здоровим добровольцям потужного індуктора CYP3A4 рифампіцину (600 мг на добу протягом 14 днів) з рибоциклібом в одноразовій дозі 600 мг знижувало  $AUC_{inf}$  та  $C_{max}$  рибоциклібу на 89 % та 81 % відповідно порівняно із застосуванням рибоциклібу в одноразовій дозі 600 мг окремо.  $C_{max}$  LEQ803 підвищувалася в 1,7 раза, а  $AUC_{inf}$  знижувалася на 27 % відповідно. Таким чином, одночасне застосування потужних індукторів CYP3A4 може призводити до зниження експозиції та, як наслідок, до ризику втрати ефективності. Слід уникати одночасного застосування потужних індукторів CYP3A4, таких як, зокрема, фенітоїн, рифампіцин, карбамазепін і звіробій (*Hypericum perforatum*). Слід розглянути можливість одночасного застосування альтернативного лікарського засобу, який не має або має мінімальну здатність індукувати CYP3A4.

Вплив помірних індукторів CYP3A4 на експозицію рибоциклібу не досліджували. Фізіологічно обґрунтоване фармакокінетичне моделювання продемонструвало, що помірний індуктор CYP3A4 (ефавіренц) може знижувати  $C_{max}$  та AUC рибоциклібу у рівноважному стані на 51 % та 70 % відповідно. Одночасне застосування помірних індукторів CYP3A4 може, таким чином, призводити до зниження експозиції та, як наслідок, до ризику зниження ефективності, зокрема у пацієнтів, які отримують рибоцикліб у дозі 400 мг або 200 мг 1 раз на добу.

#### Препарати, на концентрацію яких у плазмі крові може впливати Кіскалі.



Рибоцикліб є помірним/потужним інгібітором CYP3A4 і може взаємодіяти з лікарськими субстанціями, які метаболізуються за участю CYP3A4, що може призводити до підвищення концентрації у сироватці одночасно застосованого лікарського засобу.

Одночасне застосування здоровим добровольцям мідазоламу (субстрат CYP3A4) з багаторазовими дозами препарату Кіскалі (400 мг) підвищувало експозицію мідазоламу на 280 % (у 3,8 раза) порівняно із застосуванням мідазоламу окремо. Моделювання з використанням фізіологічно обґрутованих фармакокінетичних моделей продемонструвало, що при застосуванні препарату Кіскалі у клінічно значущій дозі 600 мг очікується підвищення AUC мідазоламу у 5,2 раза. Тому, як правило, при одночасному застосуванні рибоциклібу з іншими лікарськими засобами необхідно ознайомитися з рекомендаціями щодо одночасного застосування з інгібіторами CYP3A4 в інструкціях для медичного застосування цих лікарських засобів. Рекомендується дотримуватися обережності при одночасному застосуванні з чутливими субстратами CYP3A4 з вузьким терапевтичним індексом (див. розділ « Особливості застосування »). Може бути потрібне зниження дози чутливих субстратів CYP3A4 з вузьким терапевтичним індексом, таких як, зокрема, алфентаніл, циклоспорин, еверолімус, фентаніл, сиролімус і такролімус, оскільки рибоцикліб може підвищувати їх експозицію.

Слід уникати одночасного застосування рибоциклібу у дозі 600 мг з такими субстратами CYP3A4: алфузозин, аміодарон, цизаприд, пімозид, хінідин, ерготамін, дигідроерготамін, кветіапін, ловастатин, симвастатин, силденафіл, мідазолам, триазолам.

Одночасне застосування здоровим добровольцям кофеїну (субстрат CYP1A2) з багаторазовими дозами препарату Кіскалі (400 мг) підвищувало експозицію кофеїну на 20 % (у 1,2 раза) порівняно із застосуванням кофеїну окремо. При застосуванні клінічно значущої дози 600 мг моделювання з використанням фізіологічно обґрутованих фармакокінетичних моделей прогнозувало лише слабкий інгібуючий вплив рибоциклібу на субстрати CYP1A2 (підвищення AUC у < 2 рази).

#### Препарати, які є субстратами транспортерів.

Дослідження *in vitro* продемонстрували, що рибоцикліб має потенціал пригнічувати активність препаратів-транспортерів P-gp, BCRP, OATP1B1/1B3, OCT1, OCT2, MATE1 та BSEP. Рекомендується дотримуватися обережності та проводити моніторинг щодо проявів токсичності протягом одночасного лікування чутливими субстратами цих транспортерів, які мають вузький терапевтичний індекс, таких як, зокрема, дигоксин, пітавастатин, правастатин, розувастиatin і метформін.

#### Взаємодія препарату з їжею.

Препарат Кіскалі можна застосовувати незалежно від прийому їжі (див. розділи « Спосіб застосування та дози » та « Фармакокінетика »).

#### Лікарські засоби, які підвищують pH шлунка.

Рибоцикліб характеризується високою розчинністю при pH 4,5 або нижче і в біологічному середовищі (при pH 5,0 і 6,5). Одночасне застосування рибоциклібу з лікарськими засобами, які підвищують pH шлунка, не оцінювали у клінічних дослідженнях; однак ні в популяційному фармакокінетичному аналізі, ні в некомпартментному фармакокінетичному аналізі порушення всмоктування рибоциклібу не спостерігалося.

#### Взаємодія між рибоциклібом і летрозолом.

Дані клінічного дослідження за участю пацієнтів з раком молочної залози та популяційного фармакокінетичного аналізу продемонстрували відсутність взаємодії між рибоциклібом та летрозолом після одночасного застосування цих лікарських засобів.

#### Взаємодія між рибоциклібом і анастрозолом.

Дані клінічного дослідження за участю пацієнтів з раком молочної залози продемонстрували відсутність клінічно значущої взаємодії між рибоциклібом та анастрозолом після одночасного застосування цих лікарських засобів.

#### Взаємодія між рибоциклібом і фулвестрантом.

Дані клінічного дослідження за участю пацієнтів з раком молочної залози продемонстрували відсутність клінічно значущого впливу фулвестранту на експозицію рибоциклібу після одночасного застосування цих лікарських засобів.

#### Взаємодія між рибоциклібом і тамоксифеном.



Дані клінічного дослідження за участю пацієнтів з раком молочної залози продемонстрували, що після одночасного застосування рибоциклібу і тамоксифену експозиція тамоксифену підвищувалася приблизно у 2 рази.

#### Взаємодія між рибоциклібом та пероральними контрацептивами.

Дослідження взаємодії між рибоциклібом та пероральними контрацептивами не проводилися (див. розділ «Застосування у період вагітності або годування груддю»).

Передбачувані взаємодії. *Антиаритмічні лікарські засоби та інші лікарські засоби, що можуть спричиняти подовження інтервалу QT.*

Слід уникати одночасного застосування препарату Кіскалі з лікарськими засобами, здатними спричиняти подовження інтервалу QT, такими як антиаритмічні лікарські засоби (зокрема, аміодарон, дизопірамід, прокайнамід, хінідин і соталол) та іншими лікарськими засобами, здатними спричиняти подовження інтервалу QT (зокрема, хлорохін, галофантрин, кларитроміцин, цiproфлоксацин, левофлоксацин, азитроміцин, галоперидол, метадон, моксифлоксацин, бепридил, пімозид та ондансетрон для внутрішньовенного введення) (див. розділ «Особливості застосування»). Препарат Кіскалі також не рекомендується застосовувати у комбінації з тамоксифеном (див. розділи «Показання», «Особливості застосування» та «Фармакодинаміка»).

#### ***Особливості застосування.***

##### Вісцеральне захворювання, що загрожує життю.

Ефективність та безпека рибоциклібу у пацієнтів з вісцеральним захворюванням, що загрожує життю, не досліджувалися.

##### Нейтропенія.

Залежно від ступеня тяжкості нейтропенії лікування препаратом Кіскалі може потребувати тимчасового переривання, зниження дози або припинення, як описано у таблиці 9 (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Побічні реакції»).

##### Гепатобіліарна токсичність.

Перед початком лікування препаратом Кіскалі слід провести функціональні печінкові проби. Після початку лікування слід контролювати функцію печінки (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Побічні реакції»).

Залежно від ступеня підвищення рівня трансаміназ лікування препаратом Кіскалі може потребувати тимчасового переривання, зниження дози або припинення, як описано у таблиці 10 (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Побічні реакції»). Рекомендації для пацієнтів з підвищенням рівня АСТ/АЛТ  $\geq 3$  на вихідному рівні відсутні.

##### Подовження інтервалу QT.

У досліджені E2301 (MONALEESA-7) подовження інтервалу QTcF на  $> 60$  мс від вихідного рівня спостерігалося у 14/87 (16,1 %) пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі у комбінації з тамоксифеном, та у 18/245 (7,3 %) пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі у комбінації з нестероїдним інгібітором ароматази (HCIA). Не рекомендується застосовувати препарат Кіскалі у комбінації з тамоксифеном (див. розділи «Побічні реакції» та «Фармакодинаміка»).

Перед початком лікування слід провести ЕКГ. Лікування препаратом Кіскалі слід розпочинати тільки у пацієнтів зі значеннями QTcF менше 450 мс. ЕКГ слід повторити приблизно на 14-й день першого циклу та на початку другого циклу, а в подальшому – за клінічними показаннями (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Побічні реакції»).

Слід проводити відповідний моніторинг електролітів у сироватці крові (включаючи калій, кальцій, фосфор і магній) до початку лікування, на початку перших 6 циклів, а потім – за клінічними показаннями. Будь-які відхилення від норми слід відкоригувати до початку лікування препаратом Кіскалі та під час лікування препаратом Кіскалі.

Слід уникати застосування препарату Кіскалі пацієнтам з наявністю або значним ризиком розвитку подовження інтервалу QTc. До таких належать пацієнти з:

- синдромом подовження QT;
- неконтрольованим або значним захворюванням серця, включаючи піщадавно перенесений інфаркт міокарда, застійну серцеву недостатність, нестабільну стенокардію та брадіаритмію;
- порушеннями балансу електролітів.



Слід уникати застосування препарату Кіскалі з лікарськими засобами, здатними подовжувати інтервал QT, та/або потужними інгібіторами CYP3A4, оскільки це може привести до клінічно значущого подовження інтервалу QTcF (див. розділи «Способ застосування та дози», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій» та «Фармакодинаміка»). Якщо лікування потужним інгібітором CYP3A4 не можна уникнути, слід зменшити дозу до 400 мг 1 раз на добу (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»).

Залежно від спостережуваного під час лікування подовження QT лікування препаратором Кіскалі може потребувати тимчасового переривання, зниження дози або припинення, як описано у таблиці 11 (див. розділи «Способ застосування та дози», «Побічні реакції» та «Фармакокінетика»).

#### Важкі шкірні реакції.

Повідомлялось про токсичний некроз епідермісу при лікуванні препаратором Кіскалі. Якщо з'являються ознаки та симптоми, що свідчать про важкі шкірні реакції (наприклад, прогресуюче широке ураження шкірним висипом, часто із пухирцями або ураженнями слизової оболонки), слід негайно припинити лікування препаратором Кіскалі.

#### Субстрати CYP3A4.

Рибоцикліб є потужним інгібітором CYP3A4 у дозі 600 мг і помірним інгібітором CYP3A4 у дозі 400 мг. Таким чином, рибоцикліб може взаємодіяти з лікарськими засобами, які метаболізуються за участю CYP3A4, що може привести до підвищення концентрації субстратів CYP3A4 у сироватці крові (див. розділ «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»). Рекомендується дотримуватися обережності при одночасному застосуванні з чутливими субстратами CYP3A4 з вузьким терапевтичним індексом, а також ознайомитися з інструкціями для медичного застосування цих препаратів щодо одночасного застосування з інгібіторами CYP3A4.

#### Жінки репродуктивного віку.

Жінкам репродуктивного віку слід рекомендувати використовувати ефективні методи контрацепції протягом лікування препаратором Кіскалі та щонайменше 21 день після отримання останньої дози препаратору (див. розділ «Застосування у період вагітності або годування груддю»).

#### Соєвий лецитин.

Препаратор Кіскалі містить соєвий лецитин. Пацієнтам з підвищеною чутливістю до арахісу або сої не слід приймати Кіскалі (див. розділ «Протипоказання»).

#### Застосування у період вагітності або годування груддю.

Жінки репродуктивного віку/ контрацепція. Перед початком лікування препаратором Кіскалі слід провести тест на вагітність.

Жінкам репродуктивного віку, які отримують препаратор Кіскалі, слід використовувати ефективні методи контрацепції (наприклад подвійний бар'єрний метод контрацепції) протягом лікування та щонайменше 21 день після припинення лікування препаратором Кіскалі.

Вагітність. Належних та добре контролюваних досліджень за участю вагітних жінок немає. З огляду на дані, отримані на тваринах, при застосуванні вагітній жінці рибоцикліб може спричинити шкідливий вплив на плід (див. розділ «Доклінічні дані з безпеки»). Препаратор Кіскалі не рекомендується застосовувати у період вагітності та жінкам репродуктивного віку, які не використовують засоби контрацепції.

Годування груддю. Невідомо, чи проникає рибоцикліб у грудне молоко людини. Дані щодо впливу рибоциклібу на немовля, яке знаходиться на грудному вигодовуванні, або впливу рибоциклібу на продукування молока відсутні. Рибоцикліб і його метаболіти легко проникали у молоко лактуючих шурів. Пацієнткам, які отримують препаратор Кіскалі, не слід годувати груддю протягом щонайменше 21 днів після отримання останньої дози.

Фертильність. Клінічні дані про вплив рибоциклібу на фертильність відсутні. З огляду на дослідження на тваринах, рибоцикліб може впливати на фертильність чоловіків з репродуктивним потенціалом (див. розділ «Доклінічні дані з безпеки»).



*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Препарат Кіскалі може мати незначний вплив на здатність керувати транспортними засобами та працювати з іншими механізмами. Пацієнтам слід рекомендувати бути обережними при керуванні автотранспортом та роботі з іншими механізмами у разі виникнення втоми, запаморочення або вертиго протягом лікування препаратом Кіскалі (див. розділ «Побічні реакції»).

### ***Спосіб застосування та дози.***

Лікування препаратом Кіскалі слід розпочинати під наглядом лікаря, який має досвід застосування протипухлинних лікарських засобів.

#### **Дозування.**

Рекомендована доза становить 600 мг (три таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг) рибоциклібу 1 раз на добу протягом 21 дня поспіль із подальшою 7-денною перервою, що складатиме повний цикл з 28 днів. Лікування слід продовжувати доти, доки зберігається клінічна ефективність терапії або до появи неприйнятної токсичності.

Препарат Кіскалі слід застосовувати у комбінації з летrozолом у дозі 2,5 мг або іншим інгібітором ароматази, або з фулвестрантом у дозі 500 мг.

При застосуванні препаратору Кіскалі у комбінації з інгібітором ароматази інгібітор ароматази слід застосовувати перорально 1 раз на добу безперервно протягом 28-денного циклу. Для отримання більш детальної інформації див. інструкцію для медичного застосування інгібітора ароматази.

При застосуванні препаратору Кіскалі у комбінації з фулвестрантом фулвестрант вводять внутрішньом'язово у 1-й, 15-й і 29-й дні, а потім – 1 раз на місяць. Для отримання більш детальної інформації див. інструкцію для медичного застосування фулвестранту.

Лікування жінок в пре- та перименопаузальному періоді схваленими комбінаціями з препаратом Кіскалі повинно також включати агоністи ЛГРГ відповідно до місцевих стандартів клінічної практики.

Препарат Кіскалі можна застосовувати незалежно від прийому їжі (див. розділ «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»). Пацієнтам слід рекомендувати приймати дозу препаратору приблизно в один і той же час кожного дня, бажано вранці. При виникненні у пацієнта бл涓ання після прийому препаратору або у разі пропуску дози не слід приймати додаткову дозу у цей день. Наступну призначену дозу слід прийняти у звичайний час.

#### **Корекція дози.**

Лікування тяжких або непереносимих побічних реакцій на препарат може вимагати тимчасового переривання лікування, зниження дози або припинення прийому препаратору Кіскалі. Вказівки щодо зниження рекомендованої дози наведено у таблиці 8.

Таблиця 8

Вказівки щодо корекції рекомендованої дози

Кіскалі		
Доза	Кількість таблеток по 200 мг	
Початкова доза	600 мг/добу	3
Перше зниження дози	400 мг/добу	2
Друге зниження дози	200 мг*/добу	1

\*Якщо необхідне подальше зниження дози нижче 200 мг/добу, лікування слід остаточно припинити.

У таблицях 9, 10, 11 і 12 підсумовано рекомендації щодо переривання лікування, зниження дози або припинення прийому препаратору Кіскалі при лікуванні окремих побічних реакцій на препарат. При клінічній оцінці лікар повинен керуватися планом ведення кожного пацієнта, враховуючи оцінку співвідношення користь/ризик у кожному окремому випадку (див. розділ «Особливості застосування»).

До початку лікування препаратом Кіскалі слід провести загальний аналіз крові (ЗАК). Після початку лікування ЗАК слід проводити кожні 2 тижні протягом перших 2 циклів, на початку кожного із наступних 4 циклів, а в подальшому – за клінічними показаннями.



Таблиця 9

## Корекція дози та лікування при нейтропенії

	1 або 2 ступінь* (АКН $1000/\text{мм}^3$ – $\leq \text{НМН}$ )	3 ступінь * (АКН $500 - < 1000/\text{мм}^3$ )	3 ступінь* фебрильна нейтропенія**	4 ступінь* (АКН $< 500/\text{мм}^3$ )
Нейтропенія	Корекція дози не потрібна.	Тимчасово припинити прийом до відновлення до $\leq 2$ ступеня. Відновити прийом препарату Кіскалі у тій самій дозі. При повторному виникненні токсичності 3 ступеня: тимчасово припинити прийом до відновлення до $\leq 2$ ступеня, потім відновити прийом препарату Кіскалі у дозі, знижений до 1 рівня дози.	Тимчасово припинити прийом до відновлення до $\leq 2$ ступеня. Відновити прийом препарату Кіскалі у дозі, знижений до 1 рівня дози.	Тимчасово припинити прийом до відновлення до $\leq 2$ ступеня. Відновити прийом препарату Кіскалі у дозі, знижений до 1 рівня дози.

\* Визначення ступеня відповідно до СТСАЕ версія 4.03 (СТСАЕ – загальні термінологічні критерії для оцінки побічних явищ).

\*\* Нейтропенія 3 ступеня з єдиним епізодом гарячки  $> 38,3$  °C (або вище 38 °C протягом більше ніж 1 години та/або супутня інфекція).

АКН – абсолютна кількість нейтрофілів; НМН – нижня межа норми.

До початку лікування препаратом Кіскалі слід провести функціональні печінкові проби (ФПП). Після початку лікування ФПП слід проводити кожні 2 тижні протягом перших 2 циклів, на початку кожного із наступних 4 циклів, а в подальшому – за клінічними показаннями. Якщо відзначаються порушення  $\geq 2$  ступеня, рекомендується більш частий моніторинг.

Таблиця 10

## Корекція дози та лікування при гепатобіліарній токсичності

Показники	1 ступінь* ( $> \text{ВМН} - 3 \times \text{ВМН}$ )	2 ступінь * ( $> 3-5 \times \text{ВМН}$ )	3 ступінь* ( $> 5-20 \times \text{ВМН}$ )	4 ступінь* ( $> 20 \times \text{ВМН}$ )
Підвищення АСТ та/або АЛТ порівняно з вихідним рівнем** без підвищення рівня загального білірубіну вище $2 \times \text{ВМН}$	Корекція дози не потрібна.	Вихідний рівень $< 2$ : тимчасово припинити прийом до відновлення до $\leq$ вихідного рівня, потім відновити прийом препарату Кіскалі у тій самій дозі. При повторному виникненні токсичності 2 ступеня відновити прийом препарату Кіскалі у дозі, знижений до найближчого дозового рівня.	Тимчасово припинити прийом препарату Кіскалі до відновлення до $\leq$ вихідного рівня, потім відновити прийом препарату у дозі, знижений до найближчого дозового рівня. При повторному виникненні токсичності 3 ступеня остаточно припинити прийом.	Остаточно припинити прийом препарату Кіскалі.



		Вихідний рівень = 2: переривання прийому не потрібне.	препарату Кіскалі.	
Одночасне підвищення АСТ та/або АЛТ разом з підвищенням рівня загального білірубіну при відсутності холестазу	Якщо у пацієнта спостерігається підвищення АЛТ та/або АСТ $> 3 \times$ ВМН разом з підвищеннем рівня загального білірубіну $> 2 \times$ ВМН, незалежно від вихідного рівня, остаточно припинити прийом препарату Кіскалі.			

\* Визначення ступеня відповідно до СТСАЕ версія 4.03 (СТСАЕ – загальні термінологічні критерії для оцінки побічних явищ).

\*\* Вихідний рівень – до початку лікування.

ВМН – верхня межа норми.

До початку лікування препаратом Кіскалі слід провести ЕКГ. Після початку лікування ЕКГ слід повторювати приблизно на 14-й день першого циклу і на початку другого циклу, а в подальшому – за клінічними показаннями. У разі подовження QTcF протягом лікування рекомендується більш частий моніторинг.

Таблиця 11

#### Корекція дози та лікування при подовженні QT

Дані ЕКГ	Рекомендації щодо корекції дози та лікування
ЕКГ з інтервалом QTcF $> 480$ мс	<ol style="list-style-type: none"> <li>Слід тимчасово припинити застосування препарату.</li> <li>Якщо подовження інтервалу QTcF відновлюється до <math>&lt; 481</math> мс, слід відновити лікування препаратом у дозі, знижений до найближчого дозового рівня.</li> <li>Якщо інтервал QTcF повторно підвищується до <math>\geq 481</math> мс, слід тимчасово припинити прийом препарату до відновлення інтервалу QTcF до <math>&lt; 481</math> мс, а потім відновити прийом препарату Кіскалі у дозі, знижений до найближчого дозового рівня.</li> </ol>
ЕКГ з інтервалом QTcF $> 500$ мс	<p>Якщо інтервал QTcF перевищує 500 мс, слід тимчасово припинити прийом препарату Кіскалі до відновлення інтервалу QTcF до <math>&lt; 481</math> мс, а потім відновити прийом препарату Кіскалі у дозі, знижений до найближчого дозового рівня.</p> <p>Якщо інтервал QTcF перевищує 500 мс або спостерігається його зміна більше ніж на 60 мс порівняно з вихідним рівнем у поєднанні зі шлуночковою тахікардією типу «піруєт» або поліморфною шлуночковою тахікардією, або ознаками/симптомами тяжкої аритмії, слід остаточно припинити прийом препарату Кіскалі.</p>

Таблиця 12

#### Корекція дози та лікування при інших токсичних ефектах\*

Інші токсичні	1 або 2 ступінь**	3 ступінь**	4 ступінь***
---------------	-------------------	-------------	--------------



ефекти	Корекція дози не потрібна. Розпочати відповідну медикаментозну терапію та проводити моніторинг за клінічними показаннями.	Тимчасово припинити прийом препарату до відновлення до ≤ 1 ступеня, потім відновити прийом препарату Кіскалі у тій самій дозі. При повторному виникненні токсичності 3 ступеня відновити прийом препарату Кіскалі у дозі, знижений до найближчого дозового рівня.	Остаточно припинити прийом препарату Кіскалі.
--------	---	---	---

\* За винятком нейтропенії, гепатотоксичності та подовження інтервалу QT.

\*\* Визначення ступеня відповідно до СТСАЕ версія 4.03 (СТСАЕ – загальні термінологічні критерії для оцінки побічних явищ)

Вказівки щодо корекції дози та іншу відповідну інформацію з безпеки у разі виникнення токсичних ефектів див. в інструкції для медичного застосування одночасно застосованого інгібітора ароматази, фулвестранту або агоніста ЛГРГ.

#### *Корекція дози при застосуванні препарату Кіскалі з потужними інгібіторами CYP3A4.*

Слід уникати одночасного застосування потужних інгібіторів CYP3A4, необхідно розглянути можливість застосування альтернативних лікарських засобів, які є менш потужними інгібіторами CYP3A4. У разі необхідності одночасного застосування потужного інгібітора CYP3A4 з рибоциклібом дозу препарату Кіскалі слід зменшити до 400 мг 1 раз на добу (див. розділ «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»).

Пацієнтам, яким доза рибоциклібу вже була знижена до 400 мг на добу та у яких не можна уникнути одночасного застосування потужного інгібітора CYP3A4, слід додатково знизити дозу до 200 мг.

Пацієнтам, яким доза рибоциклібу вже була знижена до 200 мг на добу та у яких не можна уникнути одночасного застосування потужного інгібітора CYP3A4, слід тимчасово припинити лікування препаратом Кіскалі.

У зв'язку з міжіндивідуальною варіабельністю рекомендована корекція дози не може бути оптимальною для всіх пацієнтів, тому рекомендується ретельний моніторинг щодо ознак токсичності. У разі припинення застосування потужного інгібітора дозу препарату Кіскалі слід змінити на ту, що застосовували до початку прийому потужного інгібітора CYP3A4, через щонайменше 5 періодів напіввиведення потужного інгібітора CYP3A4 (див. розділи «Особливості застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій» та «Фармакокінетика»).

#### *Особливі групи пацієнтів.*

**Порушення функції нирок.** Корекція дози пацієнтам з порушенням функції нирок легкого або середнього ступеня не потрібна (див. розділ «Фармакокінетика»). Пацієнтам з тяжким порушенням функції нирок рекомендується початкова доза 400 мг (див. розділ «Фармакокінетика»). Пацієнтам з тяжким порушенням функції нирок слід з обережністю застосовувати препарат, а також проводити ретельний моніторинг щодо ознак токсичності.

**Порушення функції печінки.** Корекція дози пацієнтам з порушенням функції легкого ступеня (клас А за класифікацією Чайлда – П'ю) не потрібна. У пацієнтів з порушенням функції печінки помірного ступеня (клас В за класифікацією Чайлда – П'ю) і тяжкого ступеня (клас С за класифікацією Чайлда – П'ю) може спостерігатися підвищена (менше ніж у 2 рази) експозиція рибоциклібу, тому рекомендована початкова доза препарату Кіскалі становить 400 мг 1 раз на добу (див. розділ «Фармакокінетика»).

**Пацієнти літнього віку.** Пацієнтам віком від 65 років корекція дози не потрібна (див. розділ «Фармакокінетика»).

#### *Спосіб застосування.*



Препарат Кіскалі призначений для перорального застосування 1 раз на добу незалежно від прийому їжі. Таблетки слід ковтати цілими, не розжовуючи, не розламуючи та не розділяючи їх перед проковтуванням. Не слід приймати таблетку, якщо вона розламана, тріснута або її цілісність порушена іншим чином. Будь-який невикористаний лікарський засіб або його відходи слід утилізувати відповідно до місцевих вимог.

#### *Діти.*

Безпека та ефективність застосування препаратору Кіскалі дітям та підліткам (віком до 18 років) не встановлені. Дані відсутні.

#### *Передозування.*

Повідомлення про випадки передозування препаратору Кіскалі обмежені. У разі передозування можуть виникати такі симптоми, як нудота та блювання. Крім того, може спостерігатися гематологічна (наприклад нейтропенія, тромбоцитопенія) токсичність та подовження інтервалу QT. В усіх випадках передозування у разі необхідності слід проводити загальну підтримувальну терапію.

#### *Побічні реакції.*

##### Резюме профілю безпеки.

Загальний профіль безпеки препаратору Кіскалі ґрунтуються на об'єднаних даних, отриманих від 1065 пацієнтів, які отримували препаратор Кіскалі у комбінації з ендокринною терапією ( $N = 582$  у комбінації з інгібітором ароматази та  $N = 483$  у комбінації з фулвестрантом) і були включені у рандомізовані, подвійно сліпі, плацебо-контрольовані клінічні дослідження III фази (MONALEESA-2, MONALEESA-7 підгрупа HCIA та MONALEESA-3) при HR-позитивному, HER2-негативному поширеному або метастатичному раку молочної залози.

Середня тривалість лікування препаратором Кіскалі в рамках об'єднаної бази даних досліджень III фази становила 16,5 місяця, при цьому 6,7 % пацієнтів отримували препаратор  $\geq 12$  місяців.

Зниження дози внаслідок виникнення побічних явищ незалежно від причини відзначено у 37,3 % пацієнтів, які отримували препаратор Кіскалі в рамках клінічних досліджень III фази незалежно від комбінації, а про остаточне припинення лікування повідомляли у 7,0 % пацієнтів, які отримували препаратор Кіскалі та будь-яку комбінацію в рамках клінічних досліджень III фази.

В об'єднаній базі даних найбільш частими ПР і найбільш частими ПР 3/4 ступеня (про які повідомляли з частотою  $\geq 20\%$  та  $\geq 2\%$  відповідно), частота яких при застосуванні препаратору Кіскалі та будь-якої комбінації перевищувала частоту при застосуванні плацебо та будь-якої комбінації, були інфекції, нейтропенія, лейкопенія, головний біль, кашель, нудота, втома, діарея, блювання, запор, алопеція та висип, а також інфекції, нейтропенія, лейкопенія, анемія, відхилення показників функціональних печінкових проб, лімфопенія, гіпофосфатемія та блювання відповідно.

Табличний перелік побічних реакцій на препарат. Побічні реакції на препарат, які спостерігалися у ході клінічних досліджень III фази (таблиця 13), наведено за класами систем органів MedDRA. У кожному класі системи органів побічні реакції на препарат зазначені в порядку зменшення їх частоти. У кожній групі за частотою побічні реакції на препарат зазначені в порядку зменшення їх серйозності. Крім того, відповідна категорія частоти для кожної побічної реакції на препарат визначається таким чином (CIOMS III): дуже часто ( $\geq 1/10$ ); часто (від  $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечасто (від  $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ); рідко (від  $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ); дуже рідко ( $< 1/10000$ ); частота невідома (неможливо оцінити на основі наявних даних).

Таблиця 13

Побічні реакції на препарат, які спостерігалися у трьох клінічних дослідженнях III фази та постмаркетингових спостереженнях.

Побічна реакція на препарат	Частота
Інфекції та інвазії	Дуже часто
Інфекції <sup>1</sup>	Дуже часто
Порушення з боку крові та лімфатичної системи	Дуже часто

Нейтропенія, лейкопенія, анемія	Дуже часто
Лімфопенія, тромбоцитопенія, фебрильна нейтропенія	Часто
Порушення обміну речовин і харчування	
Зниження апетиту	Дуже часто
Гіпокальціємія, гіпокаліємія, гіпофосфатемія	Часто
Порушення з боку нервової системи	
Головний біль, запаморочення	Дуже часто
Вертіго	Часто
Порушення з боку органів зору	
Підвищene сльозовиділення, сухість очей	Часто
Порушення з боку серця	
Синкопе	Часто
Респіраторні, торакальні та медіастинальні порушення	
Задишка, кашель	Дуже часто
Порушення з боку травної системи	
Нудота, діарея, блювання, запор, стоматит, біль у животі <sup>2</sup>	Дуже часто
Дисгевзія, диспепсія	Часто
Порушення з боку гепатобіліарної системи	
Гепатотоксичність <sup>3</sup>	Часто
Порушення з боку шкіри та підшкірної клітковини	
Алопеція, висип <sup>4</sup> , свербіж	Дуже часто
Еритема, сухість шкіри, вітиліго	Часто
Токсичний некроз епідермісу*	Частота невідома
Порушення з боку кістково-м'язової системи та сполучної тканини	
Біль у спині	Дуже часто
Загальні порушення	
Втомлюваність, периферичні набряки, астенія, підвищення температури тіла	Дуже часто
Сухість у роті, орофарингеальний біль	Часто
Лабораторні та інструментальні дослідження	
Відхилення показників функціональних печінкових проб <sup>5</sup>	Дуже часто
Підвищення рівня креатиніну в крові, подовження інтервалу QT на електрокардіограмі	Часто

<sup>1</sup>Інфекції: інфекції сечовидільних шляхів, інфекції дихальних шляхів, гастроентерит, сепсис (< 1 %).

<sup>2</sup>Біль у животі: біль у животі, біль у верхній ділянці живота.

<sup>3</sup>Гепатотоксичність: пошкодження клітин печінки, медикаментозне пошкодження печінки (< 1 %), гепатотоксичність, печінкова недостатність, аутоімунний гепатит (один випадок).

<sup>4</sup>Висип: висип, мацулопапульозний висип, висип зі свербежем.

<sup>5</sup>Відхилення показників функціональних печінкових проб: підвищення рівня АЛТ, підвищення рівня АСТ, підвищення рівня білірубіну в крові.

\* Побічні реакції, про які повідомлялося під час постмаркетингових спостережень. Вони вказуються із добровільних повідомлень, для яких не завжди можливо повноцінно встановити частоту або причинний зв'язок із впливом лікарського засобу.

#### Опис окремих побічних реакцій на препарат.

**Нейтропенія.** У дослідженнях III фази найбільш частою побічною реакцією на препарат була нейтропенія (73,7 %), а про зниження кількості нейтрофілів 3 або 4 ступеня (на основі даних лабораторних досліджень) повідомляли у 58,6 % пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та будь-яку комбінацію.

Серед пацієнтів з нейтропенією 2, 3 або 4 ступеня середній час до розвитку явища становив 16 днів. Середній час до відновлення показника при ступені ≥ 3 (до нормалізації або ступеня < 3) становив 12 днів у групах лікування препаратом Кіскалі та будь-якими комбінаціями після переривання лікування та/або зниження дози, та/або припинення лікування. Про фебрильну



нейтропенію повідомляли приблизно у 1,4 % пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі у ході досліджень III фази. Пацієнтів слід поінформувати про необхідність негайно повідомляти про будь-яку гарячку.

Залежно від ступеня тяжкості нейтропенії її контролювали за допомогою лабораторного моніторингу, переривання лікування та/або корекції дози. Частота припинення лікування через нейтропенію була низькою (0,8 %) (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Особливості застосування»).

**Гепатобіліарна токсичність.** У клінічних дослідженнях III фази випадки гепатобіліарної токсичності частіше спостерігали у пацієнтів у групах лікування препарatom Кіскалі та будь-якою комбінацією порівняно з групами, що отримували плацебо та будь-якою комбінацією (23,2 % та 16,5 % відповідно), при цьому про побічні явища 3/4 ступеня частіше повідомляли у пацієнтів, які отримували лікування препарatom Кіскалі та будь-якою комбінацією (11,4 % та 5,4 % відповідно). Спостерігалося підвищення рівня трансаміназ. Про підвищення рівнів АЛТ (9,7 % та 1,5 %) та АСТ (6,7 % та 2,1 %) 3 або 4 ступеня повідомляли у групах застосування препарату Кіскалі та плацебо відповідно. Одночасне підвищення АЛТ або АСТ більше ніж у три рази вище верхньої межі норми і загального білірубіну більше ніж у два рази вище верхньої межі норми при нормальному рівні лужної фосфатази і за відсутності холестазу спостерігалося у 6 пацієнтів (4 пацієнти в дослідженні A2301 [MONALEESA-2], у яких зазначені показники нормалізувалися протягом 154 днів, і 2 пацієнти в дослідженні F2301 [MONALEESA-3], у яких зазначені показники нормалізувалися протягом 121 та 532 днів відповідно після припинення лікування препарatom Кіскалі). У дослідженні E2301 (MONALEESA-7) про такі випадки не повідомляли.

Про тимчасове переривання лікування та/або корекцію дози у зв'язку з гепатобіліарною токсичністю повідомляли у 10,4 % пацієнтів, які отримували лікування препарatom Кіскалі та будь-якою комбінацією, головним чином, через підвищення рівня АЛТ (6,9 %) та/або підвищення рівня АСТ (6,1 %). Остаточне припинення лікування препарatom Кіскалі та будь-якою комбінацією через відхилення показників функціональних печінкових проб або гепатотоксичність відзначалося у 2,3 % та 0,4 % пацієнтів відповідно (див. розділи «Способ застосування та дози» та «Особливості застосування»).

У клінічних дослідженнях III фази 83,2 % (89/107) випадки підвищення рівня АЛТ або АСТ 3 або 4 ступеня спостерігалися протягом перших 6 місяців лікування. Серед пацієнтів, у яких спостерігалося підвищення рівня АЛТ/АСТ 3 або 4 ступеня, середній час до виникнення цих явищ становив 85 днів для груп лікування препарatom Кіскалі та будь-якою комбінацією. Середній час до відновлення показника (до нормалізації або ступеня  $\leq 2$ ) становив 22 дні у групах лікування препарatom Кіскалі із будь-якою комбінацією.

**Подовження інтервалу QT.** У дослідженні E2301 (MONALEESA-7) спостережуване середнє подовження інтервалу QTcF від вихідного рівня було приблизно на 10 мс більше у підгрупі застосування тамоксифену і плацебо порівняно з підгрупою застосування HCIA і плацебо, що свідчить про те, що тамоксифен окремо спричиняв подовження інтервалу QTcF і може обумовлювати значення QTcF, що спостерігалося у групі застосування препарату Кіскалі та тамоксифену. У групі плацебо подовження інтервалу QTcF на  $> 60$  мс від вихідного рівня спостерігалося у 6/90 (6,7 %) пацієнтів, які отримували тамоксифен, і не спостерігалося у жодного з пацієнтів, які отримували HCIA (див. розділ «Фармакокінетика»). Подовження інтервалу QTcF на  $> 60$  мс від вихідного рівня спостерігалося у 14/87 (16,1 %) пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та тамоксифен, і у 18/245 (7,3 %) пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та HCIA. Кіскалі не рекомендується застосовувати у комбінації з тамоксифеном (див. розділ «Фармакодинаміка»).

У клінічних дослідженнях III фази у 8,4 % пацієнтів груп лікування препарatom Кіскалі та інгібітором ароматази або фулвестрантом і у 3,2 % пацієнтів груп застосування плацебо та інгібітора ароматази або фулвестранту спостерігався принаймні один випадок подовження інтервалу QT (в т. ч. подовження інтервалу QT на ЕКГ і синкопе). Огляд даних ЕКГ показав, що у 14 пацієнтів (1,3 %) значення QTcF після початку лікування становило  $> 500$  мс, а у 59 пацієнтів (5,6 %) спостерігалося збільшення інтервалу QTcF на  $> 60$  мс від вихідного рівня. Про випадки шлуночкової тахікардії типу «піруєт» не повідомляли. Про переривання лікування/корекцію дози внаслідок подовження інтервалу QT на ЕКГ та синкопе повідомляли у 23 % пацієнтів, які отримували препарат Кіскалі та інгібітор ароматази або фулвестрант.



Аналіз даних ЕКГ показав, що у 52 пацієнтів (4,9 %) та 11 пацієнтів (1,4 %) відзначався при наймні один випадок подовження інтервалу QTcF > 480 мс після початку лікування у групах застосування препарату Кіскалі та інгібітора ароматази або фулвестранту і групах застосування плацебо та інгібітора ароматази або фулвестранту відповідно. Серед пацієнтів, у яких спостерігалося подовження QTcF > 480 мс, середній час до виникнення цього явища становив 15 днів незалежно від комбінації, і ці зміни були обворотними при тимчасовому перериванні лікування та/або зменшенні дози (див. розділи «Способ застосування та дози», «Особливості застосування» та «Фармакокінетика»).

Повідомлення про підозрювані побічні реакції. Повідомлення про підозрювані побічні реакції після реєстрації лікарського засобу є важливим. Це дає змогу продовжувати контроль за співвідношенням користь/ризик застосування лікарського засобу. Медичних працівників просять повідомляти про будь-які підозрювані побічні реакції через національну систему повідомлень.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.**

Даний лікарський засіб не потребує спеціальних умов зберігання. Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

- 1) По 21 таблетці у блістері, по 3 блістері у картонній коробці.
- 2) По 21 таблетці у блістері, по 3 блістері у картонній коробці, по 3 коробки у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.**

- 1) Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС.
- 2) Новартіс Фарма ГмбХ.
- 3) Лек Фармасьютикалс д.д.

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

- 1) Вул. Веровшкова 57, Любляна, 1000, Словенія.
- 2) Рунштрассе 25 та Обер Турнштрассе 8, Нюрнберг, 90429, Німеччина.
- 3) Веровшкова 57, 1526 Любляна, Словенія.

**Дата останнього перегляду.**

