

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Карфилзомиб-Промомед, 60 мг, лиофилизат для приготовления раствора для инфузий.

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: карфилзомиб.

Каждый флакон содержит 60 мг карфилзомиба.

1 мл раствора после восстановления содержит 2 мг карфилзомиба.

Вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: натрий (см. раздел 4.4).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Лиофилизат для приготовления раствора для инфузий.

Лиофилизированный порошок или пористая масса от белого до желтоватого цвета, без видимых включений.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1. Показания к применению

Препарат Карфилзомиб-Промомед показан к применению у взрослых в комбинации с даратумумабом и дексаметазоном, с леналидомидом и дексаметазоном либо только с дексаметазоном для лечения множественной миеломы у пациентов, получавших минимум одну линию предшествующей противоопухолевой терапии.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Терапия препаратом Карфилзомиб-Промомед должна проводиться под контролем врача, имеющего опыт использования противоопухолевых препаратов.

Режим дозирования

Доза препарата Карфилзомиб-Промомед рассчитывается на основе площади поверхности тела пациента (ППТ). Пациенты, у которых ППТ составляет более 2,2 м², должны получать препарат Карфилзомиб-Промомед в дозе, рассчитанной для ППТ, равной 2,2 м². При изменении массы тела на ≤ 20 % модификации дозы не требуется.

Препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации с леналидомидом и дексаметазоном

При применении в комбинации с леналидомидом и дексаметазоном препарат Карфилзомиб-Промомед вводится в виде внутривенной (в/в) инфузии в течение 10 минут на протяжении двух последовательных дней, каждую неделю в течение 3 недель (1, 2, 8, 9, 15 и 16 день) с

последующим перерывом в 12 дней (с дня 17 до дня 28), как указано в таблице 1. Каждый период продолжительностью 28 дней расценивается как один цикл терапии.

Препарат Карфилзомиб-Промомед вводится в начальной дозе 20 мг/м² (максимальная доза – 44 мг) во время первого цикла (в первый и второй дни). При хорошей переносимости необходимо повышение дозы на восьмой день первого цикла до 27 мг/м² (максимальная доза – 60 мг). Начиная с 13 цикла, инфузии препарата Карфилзомиб-Промомед в восьмой и девятый дни пропускаются. Лечение может продолжаться до прогрессирования заболевания или развития неприемлемой токсичности.

Проведение терапии препаратом Карфилзомиб-Промомед в комбинации с леналидомидом и дексаметазоном в течение более чем 18 циклов должно быть основано на индивидуальной оценке соотношения пользы и риска, поскольку данные о переносимости и токсичности карфилзомиба после 18 циклов терапии ограничены.

При применении в комбинации с препаратом Карфилзомиб-Промомед леналидомид вводится в дозе 25 мг перорально в 1–21 дни, дексаметазон – в дозе 40 мг перорально или внутривенно в 1, 8, 15 и 22 дни цикла длительностью 28 дней. Снижение начальной дозы леналидомидом должно осуществляться в соответствии с рекомендациями, приведенными в инструкции по применению, например, у пациентов при наличии исходной почечной недостаточности. Дексаметазон должен быть принят за 30 минут – 4 часа до введения препарата Карфилзомиб-Промомед.

Таблица 1. Препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации с леналидомидом и дексаметазоном.

	Цикл 1										
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4	
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	Дни 23–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м²) ^a	20	20	-	27	27	-	27	27	-	-	-
Дексаметазон (мг)	40	-	-	40	-	-	40	-	-	40	-
Леналидомид	25 мг в сутки									-	-
	Циклы со 2 по 12										
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4	
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	Дни 23–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м²) ^a	27	27	-	27	27	-	27	27	-	-	-
Дексаметазон (мг)	40	-	-	40	-	-	40	-	-	40	-
Леналидомид	25 мг в сутки									-	-
	Начиная с цикла 13										
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4	
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	Дни 23–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м²) ^a	27	27	-	-	-	-	27	27	-	-	-
Дексаметазон (мг)	40	-	-	40	-	-	40	-	-	40	-
Леналидомид	25 мг в сутки									-	-

^a Длительность инфузии составляет 10 минут и не изменяется в течение всего курса терапии.

Препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации с дексаметазоном

При применении в комбинации с дексаметазоном препарат Карфилзомиб-Промомед вводится внутривенно в виде 30-минутной инфузии на протяжении двух последовательных дней,

каждую неделю в течение 3 недель (дни 1, 2, 8, 9, 15 и 16) с последующим перерывом в 12 дней (с дня 17 до дня 28), как указано в таблице 2. Каждый период продолжительностью 28 дней расценивается как один цикл терапии.

Препарат Карфилзомиб-Промомед вводится, начиная с дозы 20 мг/м² (максимальная доза 44 мг) во время цикла 1 в дни 1 и 2. При хорошей переносимости доза должна быть увеличена начиная со дня 8 цикла 1 до 56 мг/м² (максимальная доза 123 мг).

Лечение может продолжаться до прогрессирования заболевания или развития неприемлемой токсичности.

Если препарат Карфилзомиб-Промомед применяют в комбинации только с дексаметазоном, то последний принимают перорально в дозе 20 мг или внутривенно в дни 1, 2, 8, 9, 15, 16, 22 и 23 каждого 28-дневного цикла. Дексаметазон должен вводиться за 30 минут – 4 часа до введения препарата Карфилзомиб-Промомед.

Таблица 2. Препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации только с дексаметазоном.

	Цикл 1											
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4		
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	День 23	Дни 24–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м ²) ^a	20	20	-	56	56	-	56	56	-	-	-	-
Дексаметазон (мг)	20	20	-	20	20	-	20	20	-	20	20	-
Начиная с цикла 2 и все последующие циклы												
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4		
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	День 23	Дни 24–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м ²) ^a	56	56	-	56	56	-	56	56	-	-	-	-
Дексаметазон (мг)	20	20	-	20	20	-	20	20	-	20	20	-

^a Инфузия вводится в течение 30 минут на протяжении всего режима.

Препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации с даратумумабом и дексаметазоном

При применении в комбинации с даратумумабом и дексаметазоном препарат Карфилзомиб-Промомед вводят внутривенно в виде 30-минутной инфузии на протяжении двух последовательных дней, каждую неделю в течение 3 недель (дни 1, 2, 8, 9, 15 и 16) с последующим 12-дневным перерывом (со дня 17 до дня 28), как указано в таблице 3. Каждый 28-дневный период расценивается как один цикл терапии. Препарат Карфилзомиб-Промомед вводится начиная с дозы 20 мг/м² (максимальная доза 44 мг) во время цикла 1 в дни 1 и 2. При хорошей переносимости доза должна быть увеличена начиная со дня 8 цикла 1 до 56 мг/м² (максимальная доза 123 мг).

Лечение может продолжаться до прогрессирования заболевания или развития неприемлемой токсичности.

Дексаметазон применяется перорально или внутривенно в дозе 20 мг в дни 1, 2, 8, 9, 15 и 16 и в дозе 40 мг в день 22 каждого 28-дневного цикла. Пациентам старше 75 лет дексаметазон необходимо применять перорально или внутривенно в дозе 20 мг один раз в неделю, начиная со второй недели. Дексаметазон следует применять за 30 минут – 4 часа до применения препарата Карфилзомиб-Промомед.

Даратумумаб может применяться внутривенно или подкожно.

При внутривенном применении даратумумаб вводят в дозе 16 мг/кг фактической массы тела дробно, по 8 мг/кг в дни 1 и 2 цикла 1. Далее даратумумаб вводят в дозе 16 мг/кг один раз в неделю в дни 8, 15 и 22 цикла 1 и дни 1, 8, 15 и 22 цикла 2, затем каждые 2 недели в течение

4 циклов (циклы 3–6) и потом каждые 4 недели в течение оставшихся циклов или до прогрессирования заболевания.

Альтернативно даратумумаб может вводиться подкожно в дозе 1800 мг в дни 1, 8, 15 и 22 цикла 1 и дни 1, 8, 15 и 22 цикла 2, затем каждые 2 недели в течение 4 циклов (циклы 3–6) и потом каждые 4 недели в течение оставшихся циклов или до прогрессирования заболевания.

Дополнительную информацию по применению лекарственной формы для подкожного введения смотрите в инструкции по медицинскому применению даратумумаба.

В дни, когда применяется более одного из этих лекарственных средств, рекомендуется придерживаться следующей последовательности: дексаметазон, лекарственные средства, применяемые перед инфузией даратумумаба (см. подраздел «Одновременно используемые препараты»), карфилзомиб, даратумумаб и лекарственные средства, применяемые после инфузии даратумумаба (см. подраздел «Одновременно используемые препараты»).

Дополнительную информацию по применению смотрите в инструкциях по медицинскому применению даратумумаба и дексаметазона.

Таблица 3. Препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации с дексаметазоном и даратумумабом.

	Цикл 1											
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4		
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	День 23	Дни 24–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м ²) ^a	20	20	-	56	56	-	56	56	-	-	-	-
Дексаметазон (мг) ^b	20	20	-	20	20	-	20	20	-	40	-	-
Даратумумаб (внутривенно ИЛИ подкожно)												
Внутривенное введение (мг/кг)	8	8	-	16	-	-	16	-	-	16	-	-
Подкожное введение (мг)	1800	-	-	1800	-	-	1800	-	-	1800	-	-
	Цикл 2											
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4		
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	День 23	Дни 24–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м ²) ^a	56	56	-	56	56	-	56	56	-	-	-	-
Дексаметазон (мг) ^b	20	20	-	20	20	-	20	20	-	40	-	-
Даратумумаб (внутривенно ИЛИ подкожно)												
Внутривенное введение (мг/кг)	16	-	-	16	-	-	16	-	-	16	-	-
Подкожное введение (мг)	1800	-	-	1800	-	-	1800	-	-	1800	-	-
	Циклы 3-6											
	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4		
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	День 23	Дни 24–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м ²) ^a	56	56	-	56	56	-	56	56	-	-	-	-
Дексаметазон (мг) ^b	20	20	-	20	20	-	20	20	-	40	-	-
Даратумумаб (внутривенно ИЛИ подкожно)												
Внутривенное введение (мг/кг)	16	-	-	-	-	-	16	-	-	-	-	-
Подкожное введение (мг)	1800	-	-	-	-	-	1800	-	-	-	-	-
Цикл 7 и все последующие циклы												

	Неделя 1			Неделя 2			Неделя 3			Неделя 4		
	День 1	День 2	Дни 3–7	День 8	День 9	Дни 10–14	День 15	День 16	Дни 17–21	День 22	День 23	Дни 24–28
Препарат Карфилзомиб-Промомед (мг/м²)^a	56	56	-	56	56	-	56	56	-	-	-	-
Дексаметазон (мг)^b	20	20	-	20	20	-	20	20	-	40	-	-
Даратумумаб (внутривенно ИЛИ подкожно)												
Внутривенное введение (мг/кг)	16	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Подкожное введение (мг)	1800	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

^a Длительность инфузии составляет 30 минут и не изменяется в течение всего курса терапии.

^b Пациентам старше 75 лет дексаметазон необходимо применять перорально или внутривенно в дозе 20 мг один раз в неделю, начиная со второй недели.

Одновременно используемые препараты

У пациентов, получающих препарат Карфилзомиб-Промомед, должен рассматриваться вопрос о профилактической противовирусной терапии с целью снижения риска реактивации опоясывающего герпеса (см. раздел 4.8).

Проведение тромбопрофилактики рекомендуется у пациентов, получающих препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации с даратумумабом и дексаметазоном, с леналидомидом и дексаметазоном или только с дексаметазоном, что должно основываться на оценке риска и клинического статуса пациента. При необходимости одновременного использования других лекарственных средств, в частности, профилактической терапии антацидами, необходимо руководствоваться инструкциями по применению леналидомида и дексаметазона.

Пациентам, получающим препарат Карфилзомиб-Промомед в комбинации с даратумумабом и дексаметазоном, также показан прием определенных лекарственных средств перед инфузией, чтобы снизить риск возникновения связанных с даратумумабом инфузионных реакций.

Дополнительную информацию о сопутствующих препаратах, включая лекарственные средства, применяемые до и после инфузии, смотрите в инструкции по медицинскому применению даратумумаба.

Гидратация, мониторинг водного и электролитного баланса

Перед введением препарата Карфилзомиб-Промомед в рамках первого цикла терапии рекомендуется проведение адекватной гидратации пациента, особенно при высоком риске синдрома лизиса опухоли (СЛО) или нефротоксичности. Всем пациентам показан мониторинг с целью выявления признаков гиперволемии, и количество необходимой жидкости должно корректироваться с учетом индивидуальных потребностей пациентов. Общий объем жидкости может корректироваться по клиническим показаниям у пациентов с наличием сердечной недостаточности на момент исходной оценки или составляющих группу риска данной патологии (см. раздел 4.4).

Рекомендуемый режим гидратации предусматривает как пероральную гидратацию (30 мл/кг в сутки в течение 48 часов, предшествующих первому дню первого цикла), так и внутривенную гидратацию (в объеме от 250 мл до 500 мл соответствующего раствора для внутривенного введения перед введением каждой дозы в рамках первого цикла терапии). По мере необходимости дополнительно вводят внутривенно 250–500 мл инфузионного раствора после введения препарата Карфилзомиб-Промомед в рамках первого цикла терапии. Пероральная и/или внутривенная гидратация должны продолжаться по мере необходимости в течение последующих циклов.

Если предусмотрена комбинированная терапия с внутривенным введением даратумумаба, в дни его применения не требуется ни пероральная, ни внутривенная гидратация.

Концентрация калия в сыворотке крови должна контролироваться ежемесячно или более часто в процессе терапии препаратом Карфилзомиб-Промомед по клиническим показаниям, в зависимости от значения показателя до начала терапии, используемой сопутствующей терапии (например, препаратами, которые, как известно, повышают риск гипокалиемии) и связанных сопутствующих заболеваний.

Рекомендуемые принципы модификации дозы

Необходима модификация дозы препарата Карфилзомиб-Промомед в соответствии с проявлениями токсичности. Рекомендуемые действия и режимы модификации дозы приведены в таблице 4. Значения сниженных доз приведены в таблице 5.

Таблица 4. Модификация дозы в процессе терапии препаратом Карфилзомиб-Промомед.

Гематологическая токсичность	Рекомендуемые действия
Абсолютное число нейтрофилов $< 0,5 \times 10^9/\text{л}$ (см. раздел 4.4)	- Прекратить терапию - При восстановлении показателя до уровня $\geq 0,5 \times 10^9/\text{л}$ – продолжить терапию в той же дозе - При последующих снижении показателя $< 0,5 \times 10^9/\text{л}$ необходимо следовать приведенным выше рекомендациям и рассмотреть вопрос о снижении дозы препарата Карфилзомиб-Промомед на одну ступень^а
- Фебрильная нейтропения - Абсолютное число нейтрофилов $< 0,5 \times 10^9/\text{л}$ и температура в полости рта $> 38,5^\circ\text{C}$, или два последовательных эпизода повышения показателя $> 38,0^\circ\text{C}$ в течение 2 часов	- Прекратить терапию - При восстановлении абсолютного числа нейтрофилов до исходного уровня и снижении температуры тела – возобновить терапию в той же дозе
Количество тромбоцитов $< 10 \times 10^9/\text{л}$ или признаки кровотечения, ассоциированного с тромбоцитопенией (см. раздел 4.4)	- Прекратить терапию - При восстановлении показателя до уровня $\geq 10 \times 10^9/\text{л}$ и/или достижении контроля кровотечения – продолжить терапию в той же дозе - При последующих снижении показателя $< 10 \times 10^9/\text{л}$ необходимо следовать приведенным выше рекомендациям и рассмотреть вопрос о снижении дозы препарата Карфилзомиб-Промомед на одну ступень^а
Негематологическая (почечная) токсичность	Рекомендуемые действия
- Креатинин сыворотки крови $\geq 2 \times$ исходный уровень или - Клиренс креатинина (КК) < 15 мл/мин (или снижение КК до $\leq 50\%$ относительно исходного уровня) или потребность в диализе (см. раздел 4.4)	- Прекратить терапию и продолжить мониторинг функции почек (концентрации креатинина сыворотки крови или КК) - Необходимо возобновление терапии препаратом Карфилзомиб-Промомед после восстановления функции почек до уровня, соответствующего отклонению от исходного в пределах 25%; рассмотреть вопрос о снижении дозы препарата Карфилзомиб-Промомед на одну ступень^а - У пациентов, находящихся на диализе и получающих

	препарат Карфилзомиб-Промомед, последний должен вводиться после процедуры диализа
Прочие виды негематологической токсичности	Рекомендуемые действия
Все другие виды негематологической токсичности 3 или 4 степени (см. раздел 4.4)	- Прекратить терапию до разрешения симптоматики или регресса до исходного уровня - Рассмотреть вопрос о введении следующей запланированной дозы препарата Карфилзомиб-Промомед, сниженной на одну ступень^a

^a Ступени снижения дозы приведены в таблице 5.

Таблица 5. Снижение дозы препарата Карфилзомиб-Промомед

Схема терапии	Доза препарата	Первое снижение дозы препарата	Второе снижение дозы препарата	Третье снижение дозы препарата
Препарат Карфилзомиб-Промомед, леналидомид и дексаметазон	27 мг/м ²	20 мг/м ²	15 мг/м ^{2a}	-
Препарат Карфилзомиб-Промомед и дексаметазон	56 мг/м ²	45 мг/м ²	36 мг/м ²	27 мг/м ^{2a}
Препарат Карфилзомиб-Промомед, даратумумаб и дексаметазон	56 мг/м ²	45 мг/м ²	36 мг/м ²	27 мг/м ^{2a}

Примечание: время инфузии остается неизменным при снижении дозы.

^a Если симптомы не разрешаются, следует отменить препарат Карфилзомиб-Промомед.

Особые группы пациентов

Лица пожилого возраста

В целом, частота определенных нежелательных явлений (включая сердечную недостаточность) в клинических исследованиях была выше в подгруппе пациентов в возрасте от 75 лет и старше по сравнению с пациентами младше 75 лет (см. раздел 4.4).

Пациенты с почечной недостаточностью

Пациенты со средней степенью тяжести или тяжелой почечной недостаточностью допускались к участию в исследованиях комбинации карфилзомиб/дексаметазон, но исключались из исследований комбинации карфилзомиб/леналидомид. Поэтому было получено ограниченное количество данных по применению карфилзомиба в комбинации с леналидомидом и дексаметазоном у пациентов с КК < 50 мл/мин. Для соответствующего снижения стартовой дозы леналидомида у пациентов с нарушениями функции почек, выявленными до начала лечения, необходимо следовать рекомендациям, приведенным в инструкции по применению препарата леналидомид.

Согласно имеющимся фармакокинетическим данным, пациентам с легкой, средней или тяжелой степенью тяжести почечной недостаточности или постоянно находящимся на длительном диализе, коррекция стартовой дозы карфилзомиба не требуется (см. раздел 5.2). Однако в клинических исследованиях 3 фазы частота нежелательных реакций, связанных с острой почечной недостаточностью, была выше у пациентов с более низким исходным КК, по сравнению с пациентами с более высоким исходным КК.

Перед началом лечения необходимо выполнить оценку функции почек пациента и в дальнейшем показатели функции почек необходимо оценивать хотя бы раз в месяц или так часто, как это предусмотрено в клинических рекомендациях, особенно важное значение такой мониторинг имеет для пациентов с более низким исходным КК < 30 мл/мин. В случае

выявления токсичности терапии необходимо соответствующим образом скорректировать дозу (см. таблицу 4). Было получено ограниченное количество данных об эффективности и безопасности карфилзомиба у пациентов с исходным КК < 30 мл/мин.

Поскольку клиренс карфилзомиба во время диализа не изучался, лекарственный препарат Карфилзомиб-Промомед следует вводить после проведения диализа.

Пациенты с печеночной недостаточностью

Пациенты со средней степенью тяжести или тяжелой печеночной недостаточностью не допускались к участию в исследованиях применения карфилзомиба в комбинации с леналидомидом и дексаметазоном или только с дексаметазоном.

Фармакокинетика карфилзомиба не изучалась у пациентов с тяжелыми нарушениями функции печени. Согласно имеющимся фармакокинетическим данным, пациентам с легкой или средней степенью тяжести печеночной недостаточности коррекции стартовой дозы препарата Карфилзомиб-Промомед не требуется. Однако у пациентов, у которых до начала лечения была выявлена легкая или средней степени тяжести печеночная недостаточность, была зафиксирована более высокая частота патологических изменений функции печени, нежелательных явлений степени ≥ 3 и серьезных нежелательных явлений, чем у пациентов с нормальной функцией печени (см. разделы 4.4 и 5.2). Перед началом лечения пациентам должен быть назначен анализ на определение активности ферментов печени и содержания билирубина и в дальнейшем такой анализ следует выполнять один раз в месяц в течение всего курса лечения карфилзомибом, вне зависимости от исходных показателей, и в случае выявления токсичности терапии необходимо соответствующим образом скорректировать дозу (см. таблицу 4). Особое внимание следует уделять пациентам со средними и тяжелыми нарушениями функции печени, поскольку в этой популяции пациентов было получено очень ограниченное количество данных об эффективности и безопасности карфилзомиба.

Дети

Безопасность и эффективность препарата Карфилзомиб-Промомед у детей в возрасте от 0 до 18 лет не установлены. Данные отсутствуют.

Способ применения

Меры предосторожности, принимаемые перед применением препарата или при обращении с ним

Информация по работе с цитотоксическими препаратами приведена в разделе 6.6.

Препарат Карфилзомиб-Промомед вводится внутривенно путем инфузии. Доза 20/27 мг/м² вводится в течение 10 минут. Доза 20/56 мг/м² должна быть введена в течение 30 минут.

Не допускается струйное или болюсное введение препарата Карфилзомиб-Промомед.

Система для внутривенных инфузий должна быть промыта физиологическим раствором натрия хлорида или 5 % раствором глюкозы для инъекций непосредственно перед и после введения препарата Карфилзомиб-Промомед.

Не допускается смешивание препарата Карфилзомиб-Промомед или одновременная инфузия с другими лекарственными средствами.

Восстановленный раствор: прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета, без видимых включений.

Инструкцию по приготовлению раствора для инфузий перед применением см. в разделе 6.6.

4.3. Противопоказания

– Гиперчувствительность к карфилзомибу или к любому из вспомогательных веществ,

перечисленных в разделе 6.1;

- Период грудного вскармливания.

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Поскольку карфилзомиб применяется в комбинации с другими лекарственными средствами, перед началом лечения необходимо изучить также инструкции по применению этих лекарственных средств. Учитывая, что в комбинации с карфилзомибом может назначаться леналидомид, особое внимание следует уделить требованиям в отношении предотвращения наступления беременности во время терапии леналидомидом и выполнения тестов на беременность (см. раздел 4.6).

Нарушения со стороны сердца

При введении карфилзомиба отмечались случаи первичного развития или усугубления сердечной недостаточности (в частности, хронической сердечной недостаточности, отека легких, снижения фракции выброса левого желудочка), ишемии миокарда и инфаркта миокарда. Летальные исходы вследствие остановки сердца возникали в течение суток после введения карфилзомиба, и сообщалось о летальных случаях от сердечной недостаточности и инфаркта миокарда. Потенциальные дозозависимые эффекты см. в разделе 4.8.

Хотя перед началом дозирования в цикле 1 необходима адекватная гидратация, также необходим мониторинг всех пациентов на предмет гипervолемии, особенно пациентов с риском развития сердечной недостаточности. При необходимости у пациентов с сердечной недостаточностью или составляющих группу высокого риска данной патологии может потребоваться коррекция общего объема инфузионной терапии (см. раздел 4.2).

При развитии нежелательных явлений со стороны сердца 3 или 4 степени тяжести необходимо отменить препарат Карфилзомиб-Промомед до разрешения явлений и рассмотреть вопрос о возобновлении применения препарата Карфилзомиб-Промомед в дозе, сниженной на 1 уровень на основании оценки соотношения польза/риск (см. раздел 4.2).

Риск сердечной недостаточности возрастает у пациентов пожилого возраста (> 75 лет). Кроме того, риск сердечной недостаточности возрастает у пациентов азиатского происхождения.

Перед началом лечения рекомендуется провести тщательную оценку факторов сердечно-сосудистого риска.

Пациенты с сердечной недостаточностью III и IV функционального класса по классификации Нью-Йоркской кардиологической ассоциации (NYHA), перенесшие инфаркт миокарда и имевшие неконтролируемые лекарственной терапией нарушения проводимости, не включались в клинические исследования. Эти пациенты могут быть подвержены более высокому риску развития осложнений со стороны сердца. Пациенты с признаками или симптомами сердечной недостаточности III или IV функционального класса по классификации NYHA, недавно перенесшие инфаркт миокарда (в течение последних 4 месяцев), а также пациенты с неконтролируемой стенокардией или аритмией должны проходить полное кардиологическое обследование перед началом терапии препаратом Карфилзомиб-Промомед. Эта оценка должна оптимизировать состояние пациента при особом внимании к контролю артериального давления и содержанию жидкости в организме. Впоследствии пациентам следует проводить терапию с осторожностью, пациенты должны находиться под пристальным наблюдением.

Изменения на электрокардиограмме

В клинических исследованиях и пострегистрационном периоде были зарегистрированы случаи удлинения интервала QT. Были получены сообщения о случаях желудочковой тахикардии у пациентов, которые проходили лечение карфилзомибом.

Легочная токсичность

У пациентов, получавших карфилзомиб, были зарегистрированы случаи острого респираторного дистресс-синдрома (ОРДС), острой дыхательной недостаточности и острых диффузных инфильтративных болезней легких, таких как пневмонит и интерстициальное заболевание легких. Некоторые из этих нарушений имели смертельный исход. Необходимо выполнить оценку состояния пациента и прекратить применение препарата Карфилзомиб-Промомед до разрешения легочной токсичности, после чего решение о возобновлении терапии принимают на основании результатов оценки соотношения польза/риск (см. раздел 4.2).

Легочная гипертензия

Были получены сообщения о выявлении во время лечения карфилзомибом легочной гипертензии, в некоторых случаях с летальным исходом. При подозрении на это заболевание пациенту показано соответствующее обследование. В случае подтверждения легочной гипертензии следует прекратить применение препарата Карфилзомиб-Промомед до тех пор, пока симптоматика не разрешится или функция легких не восстановится до исходного уровня, а затем рассмотреть вопрос о возобновлении терапии на основании результатов оценки соотношения польза/риск (см. раздел 4.2).

Диспноэ

У пациентов, получавших лечение карфилзомибом, часто появлялись жалобы на одышку. Пациенту с одышкой показано обследование с целью исключения кардиопульмональных осложнений, включая сердечную недостаточность и легочные синдромы. В случае развития одышки 3 или 4 степени тяжести применение препарата карфилзомиб прекращают до тех пор, пока одышка не купируется или параметры дыхания не восстановятся до исходного уровня, после чего рассматривают вопрос о возобновлении терапии на основании результатов оценки соотношения польза/риск (см. разделы 4.2 и 4.8).

Артериальная гипертензия

На фоне применения карфилзомиба были зарегистрированы случаи артериальной гипертензии, включая гипертонический криз и осложненный гипертонический криз. Некоторые из этих случаев имели смертельный исход. Случаи гипертензии чаще регистрировались у пациентов, которые проходили лечение карфилзомибом в комбинации с даратумумабом.

Рекомендуется контролировать артериальную гипертензию до начала и во время лечения. Всем пациентам показан регулярный осмотр с целью выявления артериальной гипертензии и назначения лечения, если в этом возникнет необходимость. Если артериальную гипертензию невозможно контролировать, дозу препарата Карфилзомиб-Промомед необходимо снизить. В случае диагностирования гипертонического криза применение препарата Карфилзомиб-Промомед прекращают до тех пор, пока гипертонический криз не будет купирован или показатели артериального давления не восстановятся до исходного уровня, после чего рассматривают вопрос о возобновлении терапии на основании результатов оценки соотношения польза/риск (см. раздел 4.2).

Острая почечная недостаточность

Были получены сообщения о случаях острой почечной недостаточности у пациентов, которые проходили лечение карфилзомибом. Некоторые из этих случаев имели смертельный исход. Острая почечная недостаточность чаще диагностировалась у пациентов с рецидивирующей или рефрактерной множественной миеломой на поздней стадии, получавших монотерапию карфилзомибом. В клинических исследованиях фазы 3 частота нежелательных явлений, связанных с острой почечной недостаточностью, была выше у пациентов с более низким исходным КК по сравнению с пациентами с более высоким исходным КК. У большинства

пациентов КК не изменялся с течением времени. Показатели функции почек необходимо контролировать хотя бы раз в месяц или так часто, как это предусмотрено клиническими рекомендациями, особенно у пациентов с более низким исходным КК. В случае необходимости препарат Карфилзомиб-Промомед начинают вводить в сниженной дозе или отменяют (см. раздел 4.2).

Синдром лизиса опухоли

СЛО, в том числе с летальным исходом, отмечался у пациентов, получавших карфилзомиб. Пациенты, имеющие высокую опухолевую массу, должны рассматриваться как имеющие более высокий риск СЛО. Необходимо обеспечить адекватную гидратацию перед введением препарата Карфилзомиб-Промомед в цикле 1 терапии, а также, при необходимости, при последующих циклах (см. раздел 4.2). У пациентов, имеющих высокий риск развития СЛО, следует рассмотреть вопрос об использовании средств, снижающих концентрацию мочевой кислоты. В процессе лечения необходим мониторинг признаков СЛО, в том числе регулярная оценка концентрации электролитов в сыворотке крови и адекватная коррекция выявленных изменений. Необходимо прекращение лечения препаратом Карфилзомиб-Промомед до разрешения симптомов СЛО (см. раздел 4.2).

Инфузионные реакции

Инфузионные реакции, в том числе жизнеугрожающие, отмечались у пациентов, получавших карфилзомиб. Симптомы могут включать повышение температуры тела, озноб, артралгию, миалгию, покраснение лица, отек лица, рвоту, слабость, затруднение дыхания, понижение артериального давления, обморок, брадикардию, чувство стеснения в грудной клетке или стенокардию. Эти реакции могут развиваться немедленно после или в течение 24 часов после введения препарата Карфилзомиб-Промомед. С целью снижения частоты и степени тяжести реакций перед введением препарата Карфилзомиб-Промомед производится введение дексаметазона в качестве премедикации (см. раздел 4.2).

Кровотечения и тромбоцитопения

Сообщалось о развитии кровотечений (например, кровотечение в желудочно-кишечном тракте (ЖКТ), легочное, внутричерепное), часто связанных с тромбоцитопенией, у пациентов, получавших карфилзомиб. Некоторые случаи завершились летальным исходом (см. раздел 4.8).

Карфилзомиб вызывает развитие тромбоцитопении с надиром, наблюдавшимся в день 8 и день 15 каждого цикла длительностью 28 дней, с последующим восстановлением до исходных значений к началу следующего цикла (см. раздел 4.8). Необходим частый мониторинг количества тромбоцитов при лечении препаратом Карфилзомиб-Промомед. При необходимости требуется снизить или отменить дозу препарата Карфилзомиб-Промомед (см. раздел 4.2).

Венозные тромбоэмболические осложнения

У пациентов, получавших карфилзомиб, были зарегистрированы случаи венозных тромбоэмболических осложнений, включая тромбоз глубоких вен и тромбоэмболию легочной артерии с летальным исходом.

Пациентам с известными факторами риска тромбоэмболии, в том числе с тромбозом в анамнезе, показан тщательный мониторинг. Необходимо минимизировать все модифицируемые факторы риска (например, курение, артериальная гипертензия и гиперлипидемия). Также следует с осторожностью подходить к сочетанному применению других препаратов, которые могут повысить риск тромбоза (например, средства для стимуляции эритропоэза или препараты гормонозаместительной терапии). Пациентам и лечащим врачам рекомендуется проявлять бдительность в отношении признаков и симптомов тромбоэмболии. Пациентов необходимо проинструктировать о том, что в случае развития

таких симптомов, как затрудненное дыхание, боль в груди, кровохарканье, отеки на руках или ногах, или боль в конечностях, они должны обратиться за медицинской помощью.

Следует рассмотреть вопрос о назначении профилактики тромбоза, в каждом конкретном случае выполнив оценку соотношения польза/риск.

Гепатотоксичность

Сообщались случаи развития печеночной недостаточности, в том числе с летальным исходом. Карфилзомиб может вызывать повышение активности печеночных трансаминаз в сыворотке крови (см. раздел 4.8). При необходимости требуется снизить или отменить дозу препарата Карфилзомиб-Промомед (см. раздел 4.2). Мониторинг активности печеночных ферментов и билирубина следует контролировать в начале лечения и ежемесячно во время лечения карфилзомибом, вне зависимости от исходных значений.

Тромботическая микроангиопатия

У пациентов, получавших карфилзомиб, регистрировались случаи тромботической микроангиопатии, включая случаи тромботической тромбоцитопенической пурпуры/гемолитико-уремического синдрома (ТТП/ГУС). Некоторые из этих случаев имели смертельный исход. Необходимо выполнять мониторинг на предмет появления признаков и симптомов ТТП/ГУС. При подозрении на этот диагноз следует прекратить применение препарата Карфилзомиб-Промомед и обследовать пациента на возможную ТТП/ГУС. Если диагноз ТТП/ГУС не подтвердился, терапию препаратом Карфилзомиб-Промомед можно возобновить. Безопасность повторного назначения терапии карфилзомибом пациентам, перенесшим ТТП/ГУС, не установлена.

Синдром задней обратимой энцефалопатии (СЗОЭ)

У пациентов, получавших карфилзомиб, регистрировались случаи развития СЗОЭ. СЗОЭ, ранее носивший название синдрома обратимой задней лейкоэнцефалопатии, представляет собой редкое неврологическое нарушение, которое может проявляться судорожными припадками, головной болью, заторможенностью, спутанностью сознания, слепотой, изменением уровня сознания, а также другими зрительными и неврологическими нарушениями наряду с повышением артериального давления; для подтверждения диагноза выполняется нейровизуализация. При подозрении на СЗОЭ применение препарата Карфилзомиб-Промомед следует прекратить. Безопасность повторного назначения терапии карфилзомибом пациентам, перенесшим СЗОЭ, не установлена.

Реактивация вируса гепатита В (HBV)

Сообщалось о случаях реактивации HBV у пациентов, получавших карфилзомиб.

Все пациенты должны быть обследованы на HBV до начала терапии карфилзомибом. Для пациентов с положительным результатом серологического исследования на HBV следует рассмотреть возможность профилактики с использованием противовирусных препаратов. Таких пациентов следует контролировать на предмет клинических и лабораторных признаков реактивации HBV во время и после окончания терапии. При необходимости следует проконсультироваться со специалистами по лечению HBV-инфекции.

Безопасность возобновления применения карфилзомиба после достижения адекватного контроля реактивации HBV неизвестна. Поэтому возобновление терапии следует обсудить со специалистами по лечению HBV.

Прогрессирующая мультифокальная лейкоэнцефалопатия (ПМЛ)

Сообщалось о случаях ПМЛ у пациентов, получавших карфилзомиб, которым была назначена предшествующая или сопутствующая иммуносупрессивная терапия.

Пациентов, получающих карфилзомиб, необходимо контролировать на наличие любых новых

или ухудшающихся неврологических, когнитивных или поведенческих признаков и симптомов, которые могут указывать на ПМЛ, в рамках дифференциальной диагностики нарушений центральной нервной системы.

При подозрении на ПМЛ дальнейшая терапия должна быть приостановлена до тех пор, пока специалист не исключит ПМЛ. Если ПМЛ подтверждается, терапию карфилзомибом следует прекратить.

Контрацепция

Женщины репродуктивного возраста (и/или их партнеры) должны использовать эффективные методы контрацепции во время всего курса лечения и в течение одного месяца после его завершения. Мужчины должны использовать эффективные методы контрацепции во время лечения и еще в течение 3 месяцев после его завершения в том случае, если их партнерша беременна или способна к зачатию и не пользуется эффективными средствами контрацепции (см. раздел 4.6). Карфилзомиб может снижать эффективность оральных контрацептивов (см. раздел 4.5).

Вспомогательные вещества

Препарат Карфилзомиб-Промомед содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия в разовой дозе препарата, то есть, по сути, «не содержит натрия».

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Карфилзомиб преимущественно метаболизируется пептидазой и эпоксидгидролазой и, как следствие, не ожидается влияния при одновременном введении ингибиторов и индукторов цитохрома P450 на фармакокинетический профиль карфилзомиба.

Исследования *in vitro* показали, что карфилзомиб не индуцирует изофермент CYP3A4 человека в культуре гепатоцитов. В клиническом исследовании, предусматривавшем пероральный прием мидазолама (метаболизирующегося с участием изофермента CYP3A) и введение карфилзомиба в дозе 27 мг/м² (посредством инфузии длительностью 2–10 минут), было показано, что одновременное введение карфилзомиба не оказывало влияния на параметры фармакокинетики мидазолама. Эти данные свидетельствуют о том, что карфилзомиб, как ожидается, не будет ингибировать метаболизм субстратов изофермента CYP3A4/5 и не является индуктором изофермента CYP3A4 у человека. Исследования карфилзомиба в дозе 56 мг/м² не проводились. Однако неизвестно, является ли карфилзомиб индуктором изоферментов CYP1A2, 2C8, 2C9, 2C19 и 2B6 в терапевтических концентрациях. Следует соблюдать осторожность при комбинировании карфилзомиба с препаратами, являющимися субстратами этих изоферментов, в частности, пероральными контрацептивами. Необходимо принять эффективные меры для предотвращения беременности (см. раздел 4.6, а также инструкцию по применению препарата леналидомид); пациентам, использующим пероральные контрацептивы, необходимо перейти на альтернативный эффективный метод контрацепции.

Карфилзомиб не ингибирует изоферменты CYP1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19 и 2D6 *in vitro* и поэтому, как ожидается, не будет оказывать влияния на значения экспозиции лекарственных препаратов, являющихся субстратами этих изоферментов.

Карфилзомиб является субстратом P-гр, но не является субстратом белка резистентности рака молочной железы (BCRP). Однако, учитывая тот факт, что препарат Карфилзомиб-Промомед вводится внутривенно и интенсивно метаболизируется, одновременное применение ингибиторов или индукторов P-гр или BCRP, вероятно, не скажется на параметрах фармакокинетики карфилзомиба. В исследованиях *in vitro* в концентрациях, меньших, нежели ожидаемые при использовании препарата в терапевтических дозах (3 мкмоль/л), карфилзомиб

ингибировал эффлокс дигоксина (являющегося субстратом Р-рр) на 25 %. Следует соблюдать осторожность при комбинировании карфилзомиба с субстратами Р-рр (например, дигоксином, колхицином).

В исследованиях *in vitro* карфилзомиб ингибировал ОАТР1В1 при значениях $IC_{50} = 2,01$ мкмоль/л, при этом неизвестно, может ли карфилзомиб в системных концентрациях ингибировать другие транспортеры (ОАТР1В3, ОАТ1, ОАТ3, ОСТ2 и ВСЕР). Карфилзомиб не ингибирует UGT2В7 человека, однако ингибирует UGT1А1 человека при значениях $IC_{50} = 5,5$ мкмоль/л. Тем не менее, учитывая быструю элиминацию карфилзомиба, а также быстрое снижение его системной концентрации через 5 минут после завершения инфузии, риск клинически значимых взаимодействий с субстратами ОАТР1В1 и UGT1А1, вероятно, является низким.

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Женщины с детородным потенциалом (контрацепция у мужчин и женщин)

Пациентки, обладающие репродуктивным потенциалом и получающие препарат Карфилзомиб-Промомед (и/или их половые партнеры), должны использовать эффективные контрацептивы в процессе терапии и в течение 1 месяца после ее завершения.

Невозможно исключить снижение эффективности пероральных контрацептивов на фоне терапии карфилзомибом (см. раздел 4.5). Кроме того, учитывая повышение риска венозных тромбозов на фоне терапии карфилзомибом, во время терапии карфилзомибом женщины должны избегать использования гормональных контрацептивов, которые сами по себе ассоциируются с повышением риска тромбозов (см. разделы 4.4 и 4.8). Если пациентка в настоящее время получает пероральные или другие гормональные контрацептивы, ассоциированные с повышением риска тромбоза, данная пациентка должна быть переведена на альтернативный эффективный метод контрацепции.

Пациенты мужского пола должны использовать эффективные контрацептивы в течение всей длительности терапии и в течение 3 месяцев после ее завершения, если их половые партнеры женского пола беременны либо обладают репродуктивным потенциалом и не используют эффективные контрацептивы.

Беременность

Данные о применении карфилзомиба у беременных женщин отсутствуют.

Исследования на животных показали репродуктивную токсичность.

Учитывая механизм действия и результаты исследований на животных, препарат Карфилзомиб-Промомед может вызывать повреждение плода при использовании в период беременности.

Препарат Карфилзомиб-Промомед не должен использоваться в период беременности. Если препарат Карфилзомиб-Промомед используется в период беременности или при наступлении беременности у пациентки на фоне терапии данным препаратом, данная пациентка должна быть проинформирована о потенциальном риске для плода.

Леналидомид структурно подобен талидомиду, который является известным тератогеном для человека и способен вызывать тяжелые, угрожающие жизни дефекты развития у плода. При использовании леналидомида в период беременности следует ожидать тератогенного эффекта данного препарата. Необходимо соблюдать требования Программы по профилактике беременности у пациенток, получающих леналидомид, во всех случаях, за исключением ситуаций, когда имеется надежная информация о том, что данная пациентка не обладает репродуктивным потенциалом (см. инструкцию по применению леналидомида).

Лактация

Сведения о возможности карфилзомиба или его метаболитов экскретироваться в грудное молоко у человека отсутствуют. Учитывая фармакологические характеристики карфилзомиба, невозможно исключить риск для ребенка, находящегося на грудном вскармливании. Следовательно, в качестве превентивной меры грудное вскармливание противопоказано в течение курса терапии препаратом Карфилзомиб-Промомед и минимум 2 дней после ее завершения.

Фертильность

Исследований влияния на фертильность у животных не проводилось.

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Карфилзомиб оказывает незначительное влияние на способность к управлению автомобилем и работе с механизмами.

В клинических исследованиях отмечались случаи утомляемости, головокружения, обмороков, помутнения зрения, сонливости и/или снижения артериального давления. Пациентам, получающим терапию препаратом Карфилзомиб-Промомед, необходимо рекомендовать воздерживаться от управления автомобилем и работы с механизмами, если у них отмечаются данные симптомы.

4.8. Нежелательные реакции

Резюме профиля безопасности

В число наиболее серьезных нежелательных реакций, которые могут развиваться во время лечения карфилзомибом, входят: сердечная недостаточность, инфаркт миокарда, остановка сердца, ишемия миокарда, интерстициальная болезнь легких, пневмонит, острый респираторный дистресс-синдром, острая дыхательная недостаточность, легочная гипертензия, одышка, артериальная гипертензия, в том числе гипертонический криз, острая почечная недостаточность, СЛЮ, инфузионные реакции, желудочно-кишечное кровотечение, внутричерепное кровоизлияние, легочное кровотечение, тромбоцитопения, печеночная недостаточность, реактивация вируса гепатита В, СЗОЭ, тромботическая микроангиопатия и ТТП/ГУС. В клинических исследованиях карфилзомиба кардиотоксичность и одышка обычно развивались на ранних этапах терапии (см. раздел 4.4). Наиболее частыми нежелательными реакциями (возникшими у более 20 % пациентов) были: анемия, утомляемость, тромбоцитопения, тошнота, диарея, пирексия, одышка, инфекции дыхательных путей, кашель и нейтропения. Начальная доза карфилзомиба, равная 20 мг/м², затем повышалась до 27 мг/м² в исследовании PX-171-009 и до 56 мг/м² в исследовании 2011-003 (см. раздел 5.1). Результаты сравнения данных о нежелательных реакциях, развившихся в группе карфилзомиба и дексаметазона (Kd) исследования 2011-003, с таковыми в группе препаратов карфилзомиба, леналидомида и дексаметазона (KRd) исследования PX-171-009 указывают на то, что потенциальная дозозависимая связь может иметь место в случае со следующими нежелательными реакциями: сердечная недостаточность (Kd 8,2 %, KRd 6,4 %), одышка (Kd 30,9 %, KRd 22,7 %), артериальная гипертензия (Kd 25,9 %, KRd 15,8 %) и легочная гипертензия (Kd 1,3 %, KRd 0,8 %).

В исследовании 20160275, в рамках которого проводилось сравнение терапии карфилзомибом в комбинации с даратумумабом и дексаметазоном (KdD) и терапии карфилзомиба в комбинации только с дексаметазоном (Kd), летальные исходы вследствие нежелательных явлений, возникавшие в течение 30 дней с момента применения последней дозы какого-либо из этих препаратов, наблюдались у 10 % пациентов в группе KdD и у 5 % пациентов в группе

Kd. Наиболее распространенной причиной летального исхода у пациентов обеих групп являлось развитие инфекции (5 % в группе KdD и 3 % в группе Kd). Риск возникновения нежелательных явлений с летальным исходом, потенциально связанных с терапией, был выше среди пациентов в возрасте ≥ 65 лет. Серьезные нежелательные явления отмечались у 56 % пациентов в группе KdD и 46 % пациентов в группе Kd. Наиболее распространенными серьезными нежелательными явлениями в группе KdD по сравнению с группой Kd были: анемия (2 % по сравнению с 1 %), диарея (2 % по сравнению с 0 %), пирексия (4 % по сравнению с 2 %), пневмония (12 % по сравнению с 9 %), грипп (4 % по сравнению с 1 %), сепсис (4 % по сравнению с 1 %) и бронхит (2 % по сравнению с 0 %).

Табличное резюме нежелательных реакций

Перечисленные ниже нежелательные реакции упорядочены по классам систем органов и категориям частоты встречаемости (см. Таблицу 6). Категории частоты определялись на основании общей частоты, указанной для каждой нежелательной реакции в объединенном наборе данных из клинических исследований ($n = 3878$). Нежелательные реакции представлены в соответствии с системно-органной классификацией. По частоте проявления нежелательные реакции представлены в порядке убывания серьезности: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$), нечасто ($\geq 1/1000$, но $< 1/100$), редко ($\geq 1/10000$, но $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10000$) и частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Таблица 6. Перечень нежелательных реакций, зарегистрированных при применении карфилзомиба.

Очень часто	Часто	Нечасто	Редко
<i>Инфекции и инвазии</i>			
пневмония	сепсис	колит, ассоциированный с <i>Clostridium difficile</i>	
инфекция дыхательных путей	инфекция легких	цитомегаловирусная инфекция	
	вирусная инфекция	реактивация вируса гепатита В	
	опоясывающий герпес*		
	инфекция мочевыводящих путей		
	бронхит		
	гастроэнтерит		
	назофарингит		
	ринит		
	грипп		
<i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i>			
тромбоцитопения	фебрильная нейтропения	гемолитико-уремический синдром	тромботическая микроангиопатия
нейтропения		тромботическая тромбоцитопеническая пурпура	
анемия			
лимфопения			
лейкопения			

Очень часто	Часто	Нечасто	Редко
<i>Нарушения со стороны иммунной системы</i>			
		гиперчувствительность к лекарственному препарату	
<i>Нарушения метаболизма и питания</i>			
гипокалиемия	дегидратация	синдром лизиса опухоли	
снижение аппетита	гиперкалиемия		
	гипомагниемия		
	гипонатриемия		
	гиперкальциемия		
	гипокальциемия		
	гипофосфатемия		
	гиперурикемия		
	гипоальбуминемия		
	гипергликемия		
<i>Психические нарушения</i>			
бессонница	тревожность		
	спутанность сознания		
<i>Нарушения со стороны нервной системы</i>			
головокружение	парестезия	внутричерепное кровоизлияние	
периферическая нейропатия	гипестезия	нарушение мозгового кровообращения	
головная боль		синдром задней обратимой энцефалопатии	
<i>Нарушения со стороны органа зрения</i>			
	катаракта		
	снижение четкости зрения		
<i>Нарушения со стороны органа слуха и лабиринта</i>			
	звон в ушах		
<i>Нарушения со стороны сердца</i>			
	сердечная недостаточность	остановка сердца	
	инфаркт миокарда	кардиомиопатия	
	фибрилляция предсердий	ишемия миокарда	
	тахикардия	перикардит	
	снижение фракции выброса	выпот в полость перикарда	
	сердцебиение	желудочковая тахикардия	
<i>Нарушения со стороны сосудов</i>			
артериальная гипертензия	тромбоз глубоких вен	гипертонический криз	осложненный гипертонический криз
	гипотензия	кровотечение	
	гиперемия		
<i>Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения</i>			
диспноэ	тромбоэмболия легочной артерии	острый респираторный дистресс-синдром	

Очень часто	Часто	Нечасто	Редко
кашель	отек легких	острая дыхательная недостаточность	
	носовое кровотечение	легочное кровотечение	
	боль в ротоглотке	интерстициальная болезнь легких	
	дисфония	пневмонит	
	свистящее дыхание		
	легочная гипертензия		
<i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i>			
рвота	желудочно-кишечное кровотечение	перфорация ЖКТ	
диарея	диспепсия	острый панкреатит	
запор	зубная боль		
боли в животе			
тошнота			
<i>Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей</i>			
	повышение активности аланин-аминотрансферазы	печеночная недостаточность	
	повышение активности аспартат-аминотрансферазы	холестаз	
	повышение активности гамма-глутамил-транспептидазы		
	гипербилирубинемия		
<i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i>			
	кожные высыпания		ангионевротический отек
	кожный зуд		
	эритема		
	гипергидроз		
<i>Нарушения со стороны мышечной, костной и соединительной ткани</i>			
боль в спине	скелетно-мышечная боль		
артралгия	скелетно-мышечная боль в грудной клетке		
боль в конечности	боль в костях		
мышечные спазмы	миалгия		
	мышечная слабость		
<i>Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей</i>			
повышение концентрации креатинина в крови	острое повреждение почек		
	почечная недостаточность		
	нарушение функции почек		

Очень часто	Часто	Нечасто	Редко
	снижение почечного клиренса креатинина		
<i>Общие нарушения и реакции в месте введения</i>			
пирексия	боли в грудной клетке	полиорганная недостаточность	
периферические отеки	боль		
астения	реакции в месте инфузии		
утомляемость	гриппоподобный синдром		
озноб	недомогание		
<i>Лабораторные и инструментальные данные</i>			
	повышение концентрации С-реактивного белка		
	повышение концентрации мочевой кислоты в крови		
<i>Травмы, интоксикации и осложнения процедур</i>			
	реакция, связанная с инфузией		

* Частота рассчитана по данным клинических исследований, большинство пациентов в которых получали профилактическую терапию.

Описание отдельных нежелательных реакций

Сердечная недостаточность, инфаркт миокарда и ишемия миокарда

В клинических исследованиях применения карфилзомиба сердечная недостаточность была выявлена примерно у 5 % пациентов (степень тяжести ≥ 3 отмечалась примерно у 3 %), инфаркт миокарда был диагностирован примерно у 1 % пациентов (степень тяжести ≥ 3 отмечалась примерно у 1 %), а ишемия миокарда развилась у < 1 % пациентов (степень тяжести ≥ 3 отмечалась у < 1 %). Эти нежелательные явления обычно регистрировались на ранних этапах терапии карфилзомибом (< 5 циклов).

В исследовании 20160275 общая частота возникновения нарушений со стороны сердца (любой и всех степеней тяжести) в подгруппе пациентов, у которых изначально имелись нарушения со стороны сосудов или гипертензия, составила 29,9 % по сравнению с 19,8 % (KdD по сравнению Kd) и 30,6 % по сравнению с 18,1 % соответственно. Частота возникновения нарушений со стороны сердца с летальным исходом составила 1,9 % по сравнению с 0,0 % (KdD по сравнению Kd) и 1,5 % по сравнению с 0,0 % соответственно. Ни один тип явлений со стороны сердца не обуславливал разницу между группами KdD и Kd в подгруппе пациентов, у которых изначально имелись нарушения со стороны сосудов или гипертензия.

Принципы клинического ведения пациентов с кардиологическими нарушениями, возникшими на фоне лечения карфилзомибом, приведены в разделе 4.4.

Диспноэ

Одышка была выявлена примерно у 24 % участников клинических исследований карфилзомиба. Большинство нежелательных реакций, связанных с одышкой, были несерьезными (степень тяжести ≥ 3 отмечалась у < 5 % пациентов), купировались и лишь в редких случаях приводили к прекращению лечения. Такие нежелательные реакции чаще всего

развивались на ранних этапах исследования (< 3 циклов). Принципы клинического ведения пациентов с одышкой, возникшей на фоне лечения карфилзомибом, приведены в разделе 4.4.

Артериальная гипертензия, включая гипертонические кризы

Были зарегистрированы случаи развития гипертонических кризов (неосложненных и осложненных) после применения карфилзомиба. Некоторые из этих нарушений имели смертельный исход. В клинических исследованиях нежелательные явления, связанные с артериальной гипертензией, были выявлены примерно у 21 % пациентов и примерно у 8 % пациентов развились нежелательные явления степени тяжести ≥ 3 , хотя гипертонический криз был диагностирован у < 0,5 % пациентов. Частота нежелательных явлений, связанных с артериальной гипертензией, не различалась у пациентов с артериальной гипертензией в анамнезе и пациентов, ранее не страдавших этим заболеванием. Принципы клинического ведения пациентов с артериальной гипертензией, развившейся на фоне лечения карфилзомибом, приведены в разделе 4.4.

Тромбоцитопения

Тромбоцитопения была зарегистрирована примерно у 33 % участников клинических исследований карфилзомиба и примерно у 20 % развилась тромбоцитопения степени тяжести ≥ 3 . В исследовании 20160275 частота возникновения тромбоцитопении степени тяжести ≥ 3 составила 24,4 % в группе KdD и 16,3 % в группе Kd. Карфилзомиб вызывает тромбоцитопению путем подавления высвобождения тромбоцитов из мегакариоцитов, что приводит к классической циклической тромбоцитопении, при которой количество тромбоцитов опускается до минимального уровня на 8 или 15 день каждого 28-дневного цикла и которая обычно ассоциирована с восстановлением исходного количества тромбоцитов к началу следующего цикла. Принципы клинического ведения пациентов с тромбоцитопенией, развившейся на фоне лечения карфилзомибом, приведены в разделе 4.4.

Венозные тромбозы

У пациентов, получавших карфилзомиб, регистрировались случаи венозных тромбозов, в том числе тромбоза глубоких вен и тромбозы легочной артерии с летальным исходом (см. раздел 4.4). В трех исследованиях фазы 3 общая частота венозных тромботических осложнений была выше в группах карфилзомиба. В исследовании PX-171-009 частота таких осложнений составила 15,6 % – в группе KRd, и 9,0 % – в группе Rd. Венозные тромбозы ≥ 3 степени тяжести отмечались у 5,6 % пациентов – в группе KRd, и у 3,9 % пациентов – в группе Rd. В исследовании 2011-003 частота венозных тромбозов составляла 12,5 % – в группе Kd, и 3,3 % – в группе комбинации бортезомиба и дексаметазона (Vd). Венозные тромбозы ≥ 3 степени тяжести отмечались у 3,5 % пациентов – в группе Kd, и у 1,8 % пациентов – в группе Vd. В исследовании 20160275 частота возникновения венозных тромбозов составила 6,2 % в группе KdD и 11,1 % в группе Kd. Венозные тромбозы степени тяжести ≥ 3 отмечались у 1,9 % пациентов в группе KdD и у 6,5 % пациентов в группе Kd.

Печеночная недостаточность

О случаях печеночной недостаточности, включая случаи с летальным исходом, сообщалось у < 1 % пациентов в клинических исследованиях карфилзомиба. Принципы клинического ведения гепатотоксичности, возникающей на фоне лечения карфилзомибом, приведены в разделе 4.4.

Периферическая нейропатия

В рандомизированном открытом многоцентровом исследовании, в рамках которого комбинация карфилзомиба, вводимого в виде инфузии продолжительностью 30 минут в дозе 20/56 мг/м², и дексаметазона (Kd, n = 464) сравнивалась с комбинацией бортезомиба и дексаметазона (Vd, n = 465), периферическая нейропатия степени тяжести 2 и выше была

выявлена у 7 % пациентов с рецидивирующей множественной миеломой, получавших режим терапии Kd, и у 35 % пациентов, получавших режим терапии Vd, что было зафиксировано на момент изначально запланированного анализа OS. В исследовании 20160275 случаи возникновения периферической нейропатии степени тяжести 2 и выше были зарегистрированы у 10,1 % пациентов с рецидивирующей множественной миеломой в группе KdD по сравнению с 3,9 % пациентов в группе Kd.

Инфузионные реакции

В исследовании 20160275 наблюдался повышенный риск возникновения инфузионных реакций в случае применения карфилзомиба совместно с даратумумабом.

Инфекции дыхательных путей

В исследовании 20160275 сообщалось о серьезных случаях инфекций дыхательных путей, возникавших в каждой группе лечения (27,6 % в группе KdD и 15,0 % в группе Kd). В исследовании 20160275 сообщалось о серьезных случаях пневмонии, возникавших в каждой группе лечения (15,3 % в группе KdD и 9,8 % в группе Kd). К летальному исходу привели 1,3 % и 0 % явлений в группах KdD и Kd соответственно.

Второе злокачественное новообразование с первичной локализацией

В исследовании 20160275 в каждой группе лечения были зарегистрированы случаи возникновения второго злокачественного новообразования с первичной локализацией (1,9 % в группе KdD и 1,3 % в группе Kd).

Опportunистические инфекции

В исследовании 20160275 в каждой группе лечения были зарегистрированы случаи возникновения опportunистических инфекций (9,4 % в группе KdD и 3,9 % в группе Kd).

В группе KdD в ≥ 1 % случаев опportunистические инфекции включали опоясывающий герпес, кандидоз полости рта, оральная герпес и простой герпес.

Реактивация гепатита В

В исследовании 20160275 частота реактивации гепатита В составила 0,6 % в группе KdD в сравнении с 0 % в группе Kd.

Пациенты пожилого возраста (≥ 75 лет)

В целом, частота определенных нежелательных явлений (включая сердечную аритмию, сердечную недостаточность (см. раздел 4.4), диспноэ, лейкопению и тромбоцитопению) в клинических исследованиях карфилзомиба была выше у пациентов в возрасте ≥ 75 лет по сравнению с пациентами в возрасте < 75 лет.

В исследовании 20160275 47 % из 308 пациентов, получавших KdD два раза в неделю в дозе 20/56 мг/м², были в возрасте ≥ 65 лет. В группе KdD нежелательные явления с летальным исходом, потенциально связанные с терапией, возникли у 6 % пациентов в возрасте < 65 лет и у 14 % пациентов в возрасте ≥ 65 лет. В группе Kd такие явления возникли у 8 % пациентов в возрасте < 65 лет и у 3 % пациентов в возрасте ≥ 65 лет.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств – членов Евразийского экономического союза:

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru или npr@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: www.roszdravnadzor.gov.ru

Республика Казахстан

Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения
«Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета
медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики
Казахстан

Адрес: 010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

Телефон: +7 7172 235 135, +7 7172 78 98 90

Электронная почта: farm@dari.kz, pdlc@dari.kz

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.ndda.kz

Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Телефон: + 375 17 231 85 14, + 375 17 354 53 53

Электронная почта: rceth@rceth.by

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.rceth.by

Республика Армения

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика
Э. Габриеляна»

Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5

Телефон: + 374 60 83 00 73, + 374 10 20 05 05

Электронная почта: info@ampra.am

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.pharm.am

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве
здравоохранения Кыргызской Республики

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25

Телефон: 0800 800 26 26, +996 312 21 92 86

Электронная почта: pharm@dlsmi.kg

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: www.dlsmi.kg

4.9. Передозировка

Симптомы

В настоящее время отсутствует достаточная информация для того, чтобы сделать заключение о безопасности использования препарата в дозах, превышающих дозы, используемые в рамках клинических исследований. При ошибочном введении карфилзомиба в дозе 200 мг сообщалось об остром развитии озноба, понижении артериального давления, почечной недостаточности, тромбоцитопении и лимфопении.

Лечение

Специфический антидот для карфилзомиба в случае передозировки неизвестен. В случае передозировки пациент должен находиться под наблюдением, особенно на предмет развития нежелательных лекарственных реакций на препарат Карфилзомиб-Промомед, перечисленных в разделе 4.8.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: противоопухолевые средства; другие противоопухолевые средства; ингибиторы протеасом.

Код АТХ: L01XG02.

Механизм действия

Карфилзомиб представляет собой тетрапептидэпоксикетонный ингибитор протеасом, селективно и необратимо связывающийся с N-терминальным треонином активных центров основной протеолитической субъединицы 20S, входящей в состав протеасомы 26S, и не оказывает, либо оказывает незначительное влияние на протеазы других классов. Карфилзомиб показал антипролиферативный и проапоптотический эффекты в доклинических моделях гемобластозов. У животных карфилзомиб ингибировал активность протеасомы в крови и тканях и замедлял опухолевый рост в моделях множественной миеломы. В экспериментах *in vitro* было показано, что карфилзомиб характеризуется минимальной нейротоксичностью и минимальной реактивностью в отношении непротеасомных протеаз.

Фармакодинамические эффекты

Внутривенное введение карфилзомиба приводило к подавлению химотрипсиноподобной (СТ-L) активности протеасомы, измеряемой в крови через 1 час после введения первой дозы карфилзомиба. Введение карфилзомиба в дозах ≥ 15 мг/м² вызывало устойчивое (≥ 80 %) ингибирование СТ-L активности протеасомы. Дополнительно введение карфилзомиба в дозе 20 мг/м² приводило к ингибированию латентного мембранного белка 2 типа (LMP2) и субъединиц мультикалитического эндопептидазподобного комплекса 1 (MECL1) иммунопротеасом в диапазоне от 26 % до 32 % и от 41 % до 49 % соответственно. Ингибирование протеасомы сохранялось 48 часов и более после введения первой дозы карфилзомиба при его введении каждую неделю. Комбинированное назначение карфилзомиба с леналидомидом и дексаметазоном не оказывало влияния на выраженность ингибирования протеасомы.

При применении более высокой дозы – 56 мг/м² отмечалось не только более выраженное ингибирование субъединиц СТ-L (≥ 90 %) по сравнению с дозами 15–20 мг/м², но также и более выраженное ингибирование других субъединиц протеасом (LMP7, MECL1 и LMP2). Ингибирование субъединиц LMP7, MECL1 и LMP2 при применении карфилзомиба в дозе 56 мг/м² увеличилось примерно на 8 %, 23 % и 34 % соответственно по сравнению с дозами 15–20 мг/м². Уровень ингибирования протеасом был эквивалентным при режиме введения в виде 2–10-минутной инфузии и 30-минутной инфузии для обоих исследованных уровней дозы (20 и 36 мг/м²).

5.2. Фармакокинетические свойства

Абсорбция

После 2–10-минутного внутривенного введения карфилзомиба в дозе 27 мг/м² максимальная концентрация ($C_{\max}$) и площадь пика под кривой «концентрация-время» (AUC) составляли 4232 нг/мл и 379 нг×ч/мл соответственно. При многократном введении карфилзомиба в дозах 15 и 20 мг/м² значения системной экспозиции (AUC) и периода полувыведения ($T_{1/2}$) в 1 и 15 или 16 дни первого цикла терапии были аналогичны, что свидетельствует об отсутствии системной кумуляции карфилзомиба. При применении карфилзомиба в дозах от 20 до 56 мг/м² отмечалось дозозависимое повышение экспозиции.

При 30-минутной инфузии достигались сходные параметры $T_{1/2}$ и AUC, однако отмечено 2–3 кратное снижение $C_{\max}$ по сравнению с $C_{\max}$, достигнутой при 2–10-минутной инфузии той же дозы. После 30-минутной инфузии дозы 56 мг/м² отмечено повышение в 2,5 раза AUC (948 нг×ч/мл) по сравнению с дозой 27 мг/м², а $C_{\max}$ (2079 нг/мл) была ниже по сравнению с дозой 27 мг/м², вводимой в виде инфузии в течение от 2 до 10 минут.

Распределение

Средний объем распределения карфилзомиба в равновесном состоянии при дозировании 20 мг/м² составлял 28 л. В экспериментах *in vitro* связывание карфилзомиба с белками плазмы крови человека составляло в среднем 97 % в диапазоне концентраций от 0,4 до 4 мкмоль.

Биотрансформация

Карфилзомиб быстро и интенсивно метаболизируется. Основными метаболитами, присутствовавшими в плазме крови и моче человека в определяемых количествах и образуемыми человеческими гепатоцитами в условиях *in vitro*, были фрагменты пептида и диол карфилзомиба, что указывает на то, что главными путями метаболизма карфилзомиба являются расщепление под действием пептидазы и гидролиз эпоксидных групп. Механизмы, опосредованные системой цитохрома P450, играют незначительную роль в общем метаболизме карфилзомиба. Метаболиты карфилзомиба не обладают известной биологической активностью.

Элиминация

После внутривенного введения в дозах ≥ 15 мг/м² карфилзомиб быстро выводится из системной циркуляции со значениями $T_{1/2} \leq 1$ часа в первый день первого цикла терапии. Системный КК варьировал от 151 до 263 л/ч и превышал печеночный кровоток, что свидетельствовало о том, что карфилзомиб преимущественно элиминировался непеченочными путями. Карфилзомиб подвергается интенсивному метаболизму с последующим выведением почками.

Почечная недостаточность

Фармакокинетика карфилзомиба изучалась в двух специализированных исследованиях у пациентов с нарушением функции почек.

В первое исследование было включено 50 пациентов с множественной миеломой с нормальной функцией почек (КК > 80 мл/мин; $n = 12$), с нарушением функции почек легкой степени (КК 50–80 мл/мин; $n = 12$), средней степени (КК 30–49 мл/мин; $n = 10$) и тяжелой степени (КК < 30 мл/мин; $n = 8$), а также пациентов, находящихся на хроническом диализе ($n = 8$). Карфилзомиб в виде монотерапии вводился внутривенно в течение от 2 до 10 минут в дозах до 20 мг/м². Результаты оценки параметров фармакокинетики были получены у пациентов после введения карфилзомиба в дозе 15 мг/м² во время первого цикла терапии и в дозе 20 мг/м² – во время второго цикла терапии. Во второе исследование было включено 23 пациента с рецидивирующей множественной миеломой, имевших значения КК > 75 мл/мин ($n = 13$), а также пациенты с терминальной почечной недостаточностью (ТСПН), требовавшей диализа ($n = 10$). Результаты оценки параметров фармакокинетики были получены у пациентов после введения карфилзомиба в дозе 27 мг/м² (30-минутная инфузия) в 16 день первого цикла, а затем в дозе 56 мг/м² в первый день второго цикла терапии.

Результаты обоих исследований показали, что функция почек не оказывала значимого влияния на значения экспозиции карфилзомиба после его однократного и многократного введения. Соотношения среднегеометрических значений AUC_{last} при введении карфилзомиба в дозе 15 мг/м² в первый день первого цикла терапии у пациентов с легкой, средней и тяжелой степенью выраженности почечной недостаточности, а также находящихся на хроническом диализе по сравнению с пациентами с нормальной функцией почек составили 124,36 %;

111,07 %; 84,73 % и 121,72 % соответственно. Соотношения среднегеометрических значений AUC_{last} при использовании карфилзомиба в дозе 27 мг/м² в 16 день первого цикла терапии, а также в дозе 56 мг/м² в первый день второго цикла терапии у пациентов с ТСПН по сравнению с пациентами с нормальной функцией почек составили 139,72 % и 132,75 % соответственно. В первом исследовании значения экспозиции (AUC_{last}) метаболита М14 (пептидного фрагмента и наиболее распространенного циркулирующего метаболита) возрастали в 2–3 раза у пациентов с нарушением функции почек средней и тяжелой степени выраженности, соответственно, и в 7 раз – у пациентов, требовавших проведения диализа. Во втором исследовании значения экспозиции метаболита М14 были выше (приблизительно в 4 раза) у пациентов с ТСПН по сравнению с пациентами с нормальной функцией почек. Данный метаболит не имеет известной биологической активности. Серьезные нежелательные явления, связанные с ухудшением функции почек, чаще отмечались у пациентов, имевших нарушение данной функции на момент исходной оценки (см. раздел 4.2).

Печеночная недостаточность

В исследование фармакокинетики карфилзомиба было включено 33 пациента с рецидивирующими или прогрессирующими злокачественными новообразованиями (солидные опухоли: n = 31; гемобласты: n = 2) с нормальной функцией печени (концентрация билирубина $\leq$ верхней границы нормального диапазона; аспаратаминотрансфераза [АСТ] $\leq$ верхней границы нормального диапазона, n = 10), с нарушением функции печени легкой степени тяжести (билирубин $> 1\text{--}1,5 \times$ верхняя граница нормального диапазона или АСТ $>$ верхней границы нормального диапазона, при этом билирубин $\leq$ верхней границы нормального диапазона, n = 14) или нарушением функции печени средней степени тяжести (билирубин $> 1,5\text{--}3 \times$ верхняя граница нормального диапазона; любая активность АСТ, n = 9). Параметры фармакокинетики карфилзомиба не оценивались у пациентов с тяжелым нарушением функции печени (билирубин $> 3 \times$ верхняя граница нормального диапазона при любой активности АСТ). Карфилзомиб в виде монотерапии вводился внутривенно в течение 30 минут в дозе 20 мг/м² в 1 и 2 дни и в дозе 27 мг/м² – в 8, 9, 15 и 16 дни первого цикла. Если пациенты хорошо переносили препарат, начиная со второго цикла он использовался в дозе 56 мг/м². Исходная функция печени не оказывала значимого влияния на общее значение системной экспозиции (AUC_{last}) карфилзомиба после его однократного или многократного введения (отношение среднегеометрических значений AUC_{last} при использовании карфилзомиба в дозе 27 мг/м² в 16 день первого цикла терапии у пациентов с нарушением функции печени легкой или средней степени тяжести по сравнению с пациентами, имевшими нормальные функциональные показатели, составило 144,4 % и 126,1 % соответственно; при введении в дозе 56 мг/м² в первый день второго цикла – 144,7 % и 121,1 % соответственно). Однако у пациентов с наличием нарушения функции печени легкой или средней степени тяжести на момент исходной оценки, у всех из которых были солидные опухоли, отмечалось повышение частоты патологических изменений функции печени, нежелательных явлений ≥ 3 степени и серьезных нежелательных явлений по сравнению с пациентами с нормальной функцией печени (см. раздел 4.2).

Пол, раса и возраст

Результаты популяционных фармакокинетических анализов свидетельствуют об отсутствии влияния возраста, пола или расы на фармакокинетику карфилзомиба.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Сульфобутиловый эфир бетадекса натрия (сульфобутиловый эфир бета-циклодекстрина)

Лимонная кислота (для коррекции pH)

1 М раствор натрия гидроксида (для коррекции pH)

6.2. Несовместимость

Данный лекарственный препарат не следует смешивать с другими лекарственными препаратами, за исключением упомянутых в разделе 6.6.

Препарат Карфилзомиб-Промомед, лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, не следует смешивать с 0,9 % раствором натрия хлорида для инъекций.

6.3. Срок годности (срок хранения)

Невскрытый флакон

3 года.

Восстановленный раствор

Химическая и физическая стабильность восстановленного раствора во флаконе, шприце или пакете для внутривенных инфузий была продемонстрирована при хранении препарата в течение 24 часов при температуре 2–8 °C или в течение 4 часов при температуре 25 °C. При этом период времени с момента восстановления препарата до его введения не должен превышать 24 часов.

С микробиологической точки зрения восстановленный раствор должен быть использован непосредственно после восстановления. В противном случае ответственность за соблюдение сроков и условий хранения несет пользователь. Время хранения раствора перед использованием не должно превышать 24 часов при температуре 2–8 °C.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить и перевозить в холодильнике (2–8 °C).

Хранить в оригинальной упаковке (пачке). Не замораживать.

Условия хранения после восстановления лекарственного препарата см. в разделе 6.3.

6.5. Характер и содержание упаковки

По 3209,4 мг препарата (соответствует 60 мг карфилзомиба) во флаконы бесцветного стекла 1-го гидролитического класса вместимостью 50 мл, герметично укупоренные резиновыми бромобутиловыми пробками, обжатые комбинированными колпачками.

1 флакон с препаратом вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

6.6. Особые меры предосторожности при утилизации использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата, и другие манипуляции с препаратом

Общие меры предосторожности

Карфилзомиб является цитотоксическим агентом. В связи с этим следует соблюдать осторожность при приготовлении препарата Карфилзомиб-Промомед и обращении с ним. Рекомендуется использовать перчатки и другие защитные средства.

Инструкция по приготовлению раствора для инфузий

Восстановленный раствор: прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета, без видимых включений.

При работе необходимо соблюдать требования асептики. Препарат Карфилзомиб-Промомед не содержит консервантов, и флаконы предназначены только для однократного использования. Восстановленный раствор содержит карфилзомиб в концентрации 2 мг/мл.

Правила приготовления и введения растворов:

1. Рассчитайте дозу (в мг/м²) и количество флаконов препарата Карфилзомиб-Промомед, необходимые пациенту, в зависимости от исходной площади поверхности тела (ППТ). Пациенты с ППТ более 2,2 м² должны получить дозу на основании ППТ 2,2 м². Коррекция дозы не требуется при изменении массы тела на ≤ 20 %.
2. Извлеките флакон из холодильника непосредственно перед применением.
3. Используйте иглу 21 или большего калибра (0,8 мм или меньшего внешнего диаметра иглы) для асептического восстановления каждого флакона путем медленного введения 29 мл стерильной воды для инъекций через пробку, и направляя струю воды для инъекций ПО ВНУТРЕННЕЙ СТЕНКЕ ФЛАКОНА для минимизации пенообразования.
4. Содержимое флакона аккуратно медленно перемешайте вращением и/или переворачиванием в течение примерно 1 минуты или до полного растворения. НЕ ВСТРЯХИВАТЬ. В случае пенообразования необходимо дать раствору отстояться до тех пор, пока пена не исчезнет (примерно 5 минут), и раствор не станет прозрачным.
5. Визуально осмотрите раствор на наличие посторонних частиц и изменение цвета перед введением. Восстановленный раствор должен быть прозрачным, от бесцветного до светло-желтого цвета и не должен вводиться при любых изменениях цвета или наличии посторонних частиц.
6. Весь неиспользованный остаток препарата во флаконе необходимо утилизировать.
7. Раствор препарата Карфилзомиб-Промомед можно вводить непосредственно внутривенно либо посредством введения препарата в пакет с раствором для внутривенных инфузий. Не допускается внутривенное струйное или болюсное введение препарата.
8. При введении в пакет отбирают рассчитанную дозу препарата из флакона, используя иглу 21 или большего калибра (0,8 мм или меньшего внешнего диаметра иглы), и растворяют в пакете объемом 50 или 100 мл, содержащем 5 % раствор глюкозы для инъекций.

Утилизация

Весь неиспользованный остаток препарата и отходы подлежат утилизации в соответствии с местными требованиями.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

ООО «ПРОМОМЕД РУС»

Адрес: 129090, г. Москва, проспект Мира, дом 13, строение 1, офис 13

Телефон: +7 495 640 25 28

Электронная почта: reception@promomed.pro

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация и Республика Армения

ООО «ПРОМОМЕД РУС»

Адрес: Российская Федерация, 129090, г. Москва, проспект Мира, дом 13, строение 1, офис 13

Телефон: 8 800 222 95 63; 8 800 777 86 04 (круглосуточно)

Электронная почта: hot_line@promomed.pro, armenia@drugsafety.ru

Кыргызская Республика

ОсОО «ДАСМЕД»

Адрес: Кыргызская Республика, 720040, г. Бишкек, ул. Токтогула, д. 108

Телефон: 8 800 222 95 63; 8 800 777 86 04 (круглосуточно); + 996 703 699 466

Электронная почта: hot_line@promomed.pro; pv@dasmed.kg

Республика Беларусь

ООО «МЕДТЕХПРОМ»

Адрес: Республика Беларусь, 220118, г. Минск, ул. Машиностроителей, д. 29, пом. 1

Телефон: 8 800 222 95 63; 8 800 777 86 04 (круглосуточно);

+ 375 17 336 04 51; + 375 17 336 04 20

Электронная почта: hot_line@promomed.pro; belarus@drugsafety.ru

Республика Казахстан

ТОО «Decalog» (ДЕКАЛОГ)

Адрес: Республика Казахстан, 050050, г. Алматы, ул. Глазунова, 41А-4

Телефон: 8 800 222 95 63; 8 800 777 86 04 (круглосуточно); +7 701 731 52 18

Электронная почта: hot_line@promomed.pro; decalog@list.ru

8. НОМЕР (НОМЕРА) РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

ЛП-№(002910)-(РГ-RU)

9. КАТЕГОРИЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Общая характеристика лекарственного препарата Карфилзомиб-Промомед доступна в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) https://lk.regmed.ru/Register/EAEU_SmPC.