

KISA ÜRÜN BİLGİSİ

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonları TUFAM'a bildirmeleri beklenmektedir. Bakınız Bölüm 4.8. Advers reaksiyonlar nasıl raporlanır?

1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

XENPOZYME 20 mg infüzyonluk çözelti hazırlamada kullanılacak konsantre için toz
Steril

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Etkin madde:

Her flakon 20 mg olipudaz alfa* içerir.

Sulandırıldıktan sonra, her flakon mL başına 4 mg olipudaz alfa içerir. Her bir flakon kullanımdan önce daha fazla seyreltilmelidir (bkz. bölüm 6.6).

*Olipudaz alfa, rekombinant insan asit sfingomiyelinazıdır ve rekombinant DNA teknolojisi ile Çin Hamster Over (CHO) hücre dizisinde üretilir.

Yardımcı maddeler:

Her flakon 3,02 mg sodyum içerir.

Yardımcı maddeler için bölüm 6.1.'e bakınız.

3. FARMASÖTİK FORM

İnfüzyonluk konsantre çözelti hazırlamak için toz (konsantre için toz).
Beyaz ila beyazımsı renkte liyofilize toz.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Terapötik endikasyonlar

XENPOZYME, pediyatrik ve yetişkin hastalarda tip A/B veya tip B Asit Sfingomiyelinaz Eksikliğinin (ASMD) Merkezi Sinir Sistemi (CNS) dışı bulgularının tedavisi için enzim replasman tedavisi olarak endikedir.

4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

XENPOZYME tedavisi, ASMD veya diğer kalıtsal metabolik hastalıkların tedavisinde deneyimli bir sağlık uzmanı tarafından takip edilmelidir. XENPOZYME infüzyonu, ciddi sistemik aşırı duyarlılık reaksiyonları gibi potansiyel şiddetli reaksiyonları tedavi etmek için uygun tıbbi desteğe erişimi olan bir sağlık uzmanı tarafından uygulanmalıdır.

Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi:

Biriken sfingomiyelinin (SM) olipudaz alfa tarafından hızlı metabolizması, infüzyonla ilişkili reaksiyonları ve/veya geçici karaciğer enzim yükselmelerini indükleyebilen proinflamatuvar parçalanma ürünleri üretir. Doz yükseltme rejimi bu advers olayların çoğunu en aza indirebilir (bkz. bölüm 5.3).

XENPOZYME dozu, vücut kitle indeksi (VKİ) ≤ 30 olan hasta için gerçek vücut ağırlığına veya VKİ > 30 olan hasta için optimal vücut ağırlığına dayanır (VKİ > 30 olan hastalar için bölümüne bakınız).

Yetişkinler

Doz yükseltme fazı

XENPOZYME'nin önerilen başlangıç dozu yetişkinler için 0,1 mg/kg*’dır (ilave kılavuz için ayrıca unutulmuş dozlar alt bölümüne bakınız) ve ardından doz, Tablo 1’de sunulan doz yükseltme rejimine göre artırılmalıdır:

Tablo 1: Yetişkinlerde doz yükseltme rejimi

Yetişkin hastalar (18 yaş ve üzeri)	
İlk doz (1. gün/0. hafta)	0,1 mg/kg*
İkinci doz (2. hafta)	0,3 mg/kg*
Üçüncü doz (4. hafta)	0,3 mg/kg*
Dördüncü doz (6. hafta)	0,6 mg/kg*
Beşinci doz (8. hafta)	0,6 mg/kg*
Altıncı doz (10. hafta)	1 mg/kg*
Yedinci doz (12. hafta)	2 mg/kg*
Sekizinci doz (14. hafta)	3 mg/kg* (önerilen idame dozu)

* Gerçek vücut ağırlığı, VKİ ≤ 30 olan hastalar için kullanılacaktır. VKİ > 30 olan hastalar için açıklandığı gibi optimal vücut ağırlığı aşağıda kullanılacaktır.

İdame fazı

XENPOZYME'nin önerilen idame dozu her 2 haftada bir 3 mg/kg*’dır.

* Gerçek vücut ağırlığı, VKİ ≤ 30 olan hastalar için kullanılacaktır. VKİ > 30 olan hastalar için açıklandığı gibi optimal vücut ağırlığı aşağıda kullanılacaktır.

Pediyatrik popülasyon

Doz yükseltme fazı

XENPOZYME'nin önerilen başlangıç dozu pediyatrik hastalar için 0,03 mg/kg*’dır ve doz daha sonra Tablo 2’de sunulan doz yükseltme rejimine göre artırılmalıdır:

Tablo 2: Pediyatrik hastalarda doz yükseltme rejimi

Pediyatrik hastalar (0-<18 yaş)	
İlk doz (1. gün /0. hafta)	0,03 mg/kg*
İkinci doz (2. hafta)	0,1 mg/kg*
Üçüncü doz (4. hafta)	0,3 mg/kg*
Dördüncü doz (6. hafta)	0,3 mg/kg*
Beşinci doz (8. hafta)	0,6 mg/kg*
Altıncı doz (10. hafta)	0,6 mg/kg*
Yedinci doz (12. hafta)	1 mg/kg*

Sekizinci doz (14. hafta)	2 mg/kg*
Dokuzuncu doz (16. hafta)	3 mg/kg* (önerilen idame dozu)

* Gerçek vücut ağırlığı, $VKI \leq 30$ olan hastalar için kullanılacaktır. $VKI > 30$ olan hastalar için açıklandığı gibi optimal vücut ağırlığı aşağıda kullanılacaktır.

İdame fazı

XENPOZYME'nin önerilen idame dozu her 2 haftada bir 3 mg/kg*'dır.

* Gerçek vücut ağırlığı, $VKI \leq 30$ olan hastalar için kullanılacaktır. $VKI > 30$ olan hastalar için açıklandığı gibi optimal vücut ağırlığı aşağıda kullanılacaktır.

VKI > 30 olan hastalar

Vücut kitle indeksi (VKI) > 30 olan yetişkin ve pediyatrik hastalarda, XENPOZYME dozunu hesaplamak için kullanılan vücut ağırlığı (doz yükseltme ve idame fazları için) aşağıdaki metotla tahmin edilmektedir.

Doz hesaplamasında kullanılacak vücut ağırlığı (kg) = $30 \times (\text{m cinsinden gerçek boy})^2$

Örneğin:

VKI 'si 38

vücut ağırlığı 110 kg

boyu 1,7 m

olan bir hasta için:

Uygulanacak doz, $30 \times 1.7^2 = 86.7$ kg vücut ağırlığı kullanılarak hesaplanacaktır.

Unutulan dozlar

Bir doz, planlanan tarihten itibaren 3 gün içinde uygulanmadığında unutulmuş sayılmaktadır. Bir XENPOZYME dozu unutulduğunda, bir sonraki doz mümkün olan en kısa sürede aşağıda açıklandığı gibi uygulanmalıdır. Bunun ardından uygulamalar, son uygulama tarihinden itibaren her 2 haftada bir planlanmalıdır.

Doz yükseltme fazı sırasında

- Eğer 1 infüzyon unutulursa: yetişkinlerde (Tablo 1) veya pediyatrik hastalardaki (Tablo 2) rejime göre doz artışına devam etmeden önce son tolere edilen doz uygulanmalıdır.
- Eğer 2 ardışık infüzyon unutulursa: Tablo 1 veya Tablo 2'ye göre doz artışına devam etmeden önce, son tolere edilen dozdan daha düşük 1 doz seviyesi (minimum 0,3 mg/kg'lık doz kullanılarak) uygulanmalıdır.
- Eğer 3 veya daha fazla ardışık infüzyon unutulursa: Tablo 1 veya Tablo 2'ye göre doz artışı 0,3 mg/kg'da devam ettirilmelidir.

Unutulan bir dozdan sonra planlanan bir sonraki infüzyonda, eğer uygulanan doz 0,3 veya 0,6 mg/kg ise, bu doz Tablo 1 ve Tablo 2'ye göre iki kez uygulanmalıdır.

İdame fazı sırasında

- Eğer 1 idame infüzyonu unutulursa: idame dozu uygulanmalı ve tedavi programı buna göre ayarlanmalıdır.

- Eğer Ardışık 2 idame infüzyonu unutulursa: idame dozun altında 1 doz (yani 2 mg/kg) uygulanmalıdır. Daha sonra sonraki infüzyonlar için, her 2 haftada bir idame dozu (3 mg/kg) uygulanmalıdır.
- Eğer 3 veya daha fazla ardışık idame infüzyon unutulursa: doz artışı, Tablo 1 veya Tablo 2'ye göre 0,3 mg/kg'da devam ettirilmelidir.

Transaminaz seviyesinin izlenmesi

Transaminaz (alanin aminotransferaz [ALT] ve aspartat aminotransferaz [AST]) seviyeleri, tedaviye başlamadan önce elde edilmelidir ve herhangi bir doz yükseltme fazında izlenmelidir (bkz. bölüm 4.4). İnfüzyon öncesi transaminaz seviyeleri başlangıcın üzerinde ve normalin üst sınırının (ULN) >2 katı kadar yükselirse, XENPOZYME dozu ayarlanabilir (önceki doz tekrarlanır veya azaltılabilir) veya transaminaz artış derecesine göre tedavi geçici olarak durdurulabilir. Bir hastada bir doz ayarlaması veya tedavinin kesilmesi gerekiyorsa, tedaviye yeniden başlanmasında, yetişkin ve pediatrik hastalar için sırasıyla Tablo 1 ve Tablo 2'de açıklanan doz yükseltme rejimi ve unutilan dozlar durumundaki öneriler izlenmelidir (bkz. unutilan dozlar bölümü)

Uygulama şekli:

XENPOZYME sadece intravenöz kullanım içindir. İnfüzyonlar, tercihen bir infüzyon pompası kullanılarak kademeli bir şekilde uygulanmalıdır.

Uygulamadan önce tıbbi ürünün sulandırılması ve seyreltilmesi ile ilgili talimatlar için bölüm 6.6'ya bakınız.

Sulandırma ve seyreltmeden sonra, çözelti intravenöz infüzyon olarak uygulanır. İnfüzyon hızları, infüzyon sırasında sadece infüzyonla ilişkili reaksiyonlar görülmediğinde kademeli olarak arttırılmalıdır (infüzyonla ilişkili reaksiyonlar durumunda, bölüm 4.4'e bakınız). İnfüzyonun her adımı için infüzyon hızı ve infüzyon süresi (+/- 5 dakika), Tablo 3 ve Tablo 4'te detaylandırılmıştır:

Tablo 3: Yetişkin hastalarda infüzyon oranları ve infüzyon süresi

Doz (mg/kg)	İnfüzyon hızı İnfüzyon süresi				Yaklaşık infüzyon süresi
	1. adım	2. adım	3. adım	4. adım	
0.1	20 dk boyunca 20 mL/sa	15 dk boyunca 60 mL/sa	NA	NA	35 dk
0,3 ila 3	20 dk boyunca 3,33 mL/sa	20 dk boyunca 10 mL/sa	20 dk boyunca 20 mL/sa	160 dk boyunca 33,33 mL/sa	220 dk

sa: saat; dk: dakika; NA: Geçerli değildir

Tablo 4: Pediyatrik hastalarda infüzyon oranları ve infüzyon süresi

Doz (mg/kg)	İnfüzyon hızı İnfüzyon süresi				Yaklaşık infüzyon süresi
	1. adım	2. adım	3. adım	4. adım	
0,03	Tüm infüzyon boyunca 0,1 mg/kg/sa	NA	NA	NA	18 dk
0,1	20 dakika boyunca 0,1 mg/kg/sa	Ardından 0,3 mg/kg/sa	NA	NA	35 dk
0,3	20 dakika boyunca 0,1 mg/kg/sa	20 dakika boyunca 0,3 mg/kg/sa	Sonra 0,6 mg/kg/sa	NA	60 dk
0,6	20 dakika boyunca 0,1 mg/kg/sa	20 dakika boyunca 0,3 mg/kg/sa	20 dakika boyunca 0,6 mg/kg/sa	Ardından 1 mg/kg/sa	80 dk
1					100 dk
2					160 dk
3					220 dk

sa: saat; dk: dakika; NA: Geçerli değildir

Baş ağrısı, ürtiker, pireksi, bulantı ve kusma gibi infüzyonla ilişkili reaksiyonların (İİR'ler) belirti ve semptomları ve diğer aşırı duyarlılık belirtileri veya semptomları infüzyon sırasında izlenmelidir. Semptom şiddetine bağlı olarak infüzyon yavaşlatılabilir, duraklatılabilir veya kesilebilir ve gerektiğinde uygun tıbbi tedavi başlatılır.

Şiddetli aşırı duyarlılık ve/veya anafilaktik reaksiyon durumunda XENPOZYME ile tedavi derhal kesilmelidir (bkz. bölüm 4.4).

İnfüzyonun sonunda (enjektör veya infüzyon torbası boşaldığında), infüzyon hattı, infüzyonun son kısmı için kullanılanla aynı infüzyon hızı kullanılarak enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözeltisiyle yıkanmalıdır.

Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:

Böbrek yetmezliği:

Böbrek yetmezliği olan hastalarda doz ayarlaması önerilmemektedir (bkz. bölüm 5.2).

Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda doz ayarlaması önerilmemektedir (bkz. bölüm 5.2).

Pediyatrik popülasyon:

“Pozoloji/ uygulama sıklığı ve süresi” bölümüne bakınız.

Geriatrik popülasyon:

65 yaşın üzerindeki hastalar için doz ayarlaması önerilmemektedir (bkz. bölüm 5.2).

4.3. Kontrendikasyonlar

Olipudaz alfaya veya bölüm 6.1'de listelenen yardımcı maddelerden herhangi birine karşı hayatı tehdit eden aşırı duyarlılık (anafilaktik reaksiyon) durumlarında kontrendikedir (bkz. bölüm 4.4).

4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri

Kan-beyin bariyeri geçişinin olmaması

XENPOZYME'nin kan-beyin bariyerini geçmesi veya hastalığın CNS belirtilerini modüle etmesi beklenmemektedir.

İnfüzyonla ilişkili reaksiyonlar (İİR'ler)

İİR'ler, klinik çalışmalarda XENPOZYME ile tedavi edilen hastaların yaklaşık %58'inde meydana gelmiştir. Bu İİR'ler aşırı duyarlılık reaksiyonlarını ve akut faz reaksiyonlarıdır (bkz. bölüm 4.8). En sık görülen İİR'ler baş ağrısı, ürtiker, pireksi, bulantı ve kusmadır (bkz. bölüm 4.8). İİR'ler tipik olarak infüzyon anı ile infüzyonun tamamlanmasından sonraki 24 saat arasında meydana gelmiştir.

Aşırı duyarlılık/anafilaksi

XENPOZYME ile tedavi edilen hastalarda anafilaksi de dahil olmak üzere aşırı duyarlılık reaksiyonları bildirilmiştir (bkz. bölüm 4.8). Klinik çalışmalarda, anafilaksi yaşayan bir pediyatrik hasta da dahil olmak üzere 7 (%17,5) yetişkin ve 9 (%45) pediyatrik hastada aşırı duyarlılık reaksiyonları meydana gelmiştir.

Yönetim

Hastalar klinik karara göre infüzyon sırasında ve sonrasında uygun bir süre boyunca yakından izlenmelidir. Hastalar aşırı duyarlılık/anafilaksinin potansiyel semptomları hakkında bilgilendirilmelidir ve semptomların ortaya çıkması durumunda derhal tıbbi yardım almaları talimatı verilmelidir. İİR'lerin tedavisi bulgu ve semptomların şiddetine göre düzenlenir ve XENPOZYME infüzyonunun geçici olarak kesilmesini, infüzyon hızının düşürülmesini ve/veya uygun tıbbi tedaviyi içerebilir.

Kardiyopulmoner resüsitasyon ekipmanı da dahil olmak üzere uygun tıbbi destek önlemleri hazır bulunmalıdır. Şiddetli aşırı duyarlılık veya anafilaksi meydana gelirse, XENPOZYME derhal kesilmeli ve uygun tıbbi tedavi başlatılmalıdır. Klinik çalışmada anafilaksi yaşayan hastaya, hastanın önerilen idame dozunda XENPOZYME ile uzun süreli tedaviye devam etmesini sağlayan özel bir duyarsızlaştırma rejimi uygulanmıştır. Reçete yazan doktor, anafilaksi veya şiddetli aşırı duyarlılık reaksiyonunu takiben XENPOZYME yeniden uygulamasının risklerini ve faydalarını değerlendirmelidir. Anafilaksi sonrası XENPOZYME'nin yeniden uygulanması düşünülürse, reçete yazan doktor yeniden uygulama konusunda tavsiye almak için yerel Sanofi temsilcisine başvurmalıdır. Bu tür hastalarda XENPOZYME yeniden uygulandığında, uygun resüsitasyon önlemleri ile birlikte aşırı dikkatli olunmalıdır.

Hafif veya orta derece İİR'ler meydana gelirse, infüzyon hızı yavaşlayabilir veya geçici olarak durdurulabilir, bireysel infüzyona göre her adımın süresi artabilir ve/veya XENPOZYME dozu

azaltılabilir. Bir hastada doz azaltımı gerekiyorsa, yetişkin ve pediyatrik hastalarda yeniden artırmak için sırasıyla Tablo 1 ve Tablo 2'de açıklanan doz yükseltme izlemelidir (bkz. bölüm 4.2).

Hastalar alerjik reaksiyonları önlemek veya azaltmak için antihistaminikler, antipiretikler ve/veya glukokortikoidler ile önceden tedavi edilebilir.

İmmünojenisite

Klinik çalışmalar sırasında yetişkin ve pediyatrik hastalarda tedaviyle ortaya çıkan anti-ilaç antikorları (ADA) bildirilmiştir (bkz. bölüm 4.8). İİR'ler ve aşırı duyarlılık reaksiyonları ADA gelişiminden bağımsız olarak ortaya çıkabilir. İİR'lerin ve aşırı duyarlılık reaksiyonlarının çoğunluğu hafif veya orta derecede olup standart klinik uygulamalarla tedavi edilmiştir.

IgE ADA testi, olipudaz alfaya karşı şiddetli bir aşırı duyarlılık reaksiyonu yaşayan hastalar için düşünülebilir.

Klinik çalışmalarda etkililik kaybı bildirilmemiş olsa dahi, tedaviye yanıt kaybı durumunda IgG ADA testi düşünülebilir.

Geçici transaminaz yükselmesi

Klinik çalışmalarda XENPOZYME ile doz yükseltme fazında infüzyonlardan sonraki 24 ila 48 saat içinde geçici transaminaz yükselmeleri (ALT veya AST) bildirilmiştir (bkz. bölüm 4.8). Bir sonraki planlanmış infüzyon sırasında, bu yüksek transaminaz seviyeleri genellikle XENPOZYME infüzyonundan önce gözlemlenen seviyelere geri dönmüştür.

Transaminaz (ALT ve AST) düzeyleri XENPOZYME tedavisine başlamadan önceki 1 ay içinde elde edilmelidir (bkz. bölüm 4.2). Doz artışı sırasında veya unutulmuş dozlardan sonra tedaviye devam edildiğinde, transaminaz seviyeleri bir sonraki planlanmış XENPOZYME infüzyonundan önceki 72 saat içinde elde edilmelidir. Doz artışı sırasında başlangıç veya infüzyon öncesi transaminaz seviyesi ULN'nin > 2 katı olursa, daha sonra infüzyon bitiminden 72 saat sonra ilave transaminaz seviyeleri elde edilmelidir. İnfüzyon öncesi transaminaz seviyeleri başlangıç ve ULN'nin > 2 katı üzerine çıkarsa, XENPOZYME dozu ayarlanabilir (önceki doz tekrarlanır veya azaltılır) veya tedavi, transaminaz artış derecesine göre geçici olarak durdurulabilir (bölüm 4.2'ye bakınız). Önerilen idame doza ulaşıldıktan sonra, ASMD'nin rutin klinik tedavisinin bir parçası olarak transaminaz testi yapılabilir.

Sodyum içeriği

Bu tıbbi ürün her bir flakon başına 3,02 mg sodyum içerir, bu miktar Dünya Sağlık Örgütü 'nün (WHO) bir yetişkin veya adolesan için önerilen maksimum günlük 2 g sodyum alımının %0,15'ine ve 16 yaş altındaki çocuklar için kabul edilebilir maksimum günlük sodyum alımının ≤%0,38'ine eşdeğerdir.

İzlenebilirlik

Biyolojik tıbbi ürünlerin izlenebilirliğini artırmak için uygulanan tıbbi ürünün adı ve seri numarası açıkça kaydedilmelidir.

4.5. Diğer tıbbi ürünlerle etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

Herhangi bir ilaç etkileşim çalışması yapılmamıştır. Olipudaz alfa rekombinant bir insan proteini olduğundan, sitokrom P450 aracılı ilaç-ilac etkileşim beklenmemektedir.

Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler

Özel popülasyona ilişkin bir etkileşim çalışması yapılmamıştır.

Pediyatrik popülasyon:

Pediyatrik popülasyona ilişkin bir etkileşim çalışması yapılmamıştır.

4.6. Gebelik ve laktasyon

Genel tavsiye

Gebelik kategorisi: C

Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar / Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon)

XENPOZYME doğum kontrol yöntemi kullanmayan çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlarda, anneye sağlayacağı potansiyel faydalar fetüse yönelik olanlar da dahil olmak üzere potansiyel risklerinden fazla olmadıkça önerilmemektedir. **Çocuk doğurma potansiyeli olan kadınlara, tedavi sırasında ve XENPOZYME'nin son dozu kesildikten sonraki 14 gün boyunca etkili doğum kontrol yöntemleri kullanması önerilmektedir.**

Gebelik dönemi

Olipudaz alfa gebe kadınlarda kullanımına ilişkin yeterli veri mevcut değildir. Hayvanlar üzerinde yapılan araştırmalar üreme toksisitesinin bulunduğunu göstermiştir (bkz. bölüm 5.3). İnsanlara yönelik potansiyel risk bilinmemektedir. XENPOZYME gebelik sırasında, anneye sağlayacağı potansiyel faydalar fetüse yönelik olanlar da dahil olmak üzere potansiyel risklerinden fazla olmadıkça önerilmemektedir.

Laktasyon dönemi

Olipudaz alfanın insan sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir. Emziren farelerin sütünde olipudaz alfa tespit edilmiştir (bkz. bölüm 5.3).Yeni doğanlar/bebekler için risk göz ardı edilemez. Emzirmenin çocuk için yararı ve tedavinin kadın için yararı dikkate alınarak, emzirmenin durdurulmasına veya XENPOZYME tedavisinin durdurulmasına karar verilmelidir.

Üreme yeteneği/ Fertilite

Olipudaz alfanın erkek ve kadın fertilitesi üzerindeki etkilerine ilişkin herhangi bir insan verisi mevcut değildir. Hayvan verileri fertiliteyle ilgili olarak doğrudan veya dolaylı zararlı etkilere işaret etmemektedir (bkz. bölüm 5.3).

4.7. Araç ve makine kullanma yeteneği üzerindeki etkiler

Klinik çalışmalarda hipotansiyon bildirildiğinden, XENPOZYME'nin araç ve makine kullanma yeteneği üzerinde minör bir etkisi olabilir (bkz. bölüm 4.8).

4.8. İstenmeyen etkiler

ŞİDDETLİ AŞIRI DUYARLILIK REAKSIYONLARI:

Anafilaksi de dahil olmak üzere aşırı duyarlılık reaksiyonları

Kardiyopulmoner resüsitasyon ekipmanı da dahil olmak üzere uygun tıbbi destek önlemleri hazır bulunmalıdır. Şiddetli aşırı duyarlılık reaksiyonu meydana gelir ise XENPOZYME derhal kesilmeli ve uygun tıbbi tedavi uygulanmalıdır.

Güvenlilik profilinin özeti

XENPOZYME ile tedavi edilen hastalarda bildirilen ciddi advers reaksiyonlar, 1 yetişkin hastada (%2,5) kardiyomiyopati öyküsü bağlamında bir ekstrasistol olayı ve her biri 1 çocuk hastada (%5) olmak üzere anafilaktik reaksiyon, ürtiker, döküntü, aşırı duyarlılık ve alanin aminotransferaz düzeyinde artış olmuştur. Pediyatrik hastalarda ciddi aşırı duyarlılıkla ilişkili İİR'lerin insidansı yetişkinlere kıyasla daha yüksektir.

En sık bildirilen advers ilaç reaksiyonları (AİR'ler) baş ağrısı (%31,7), pireksi (%25), ürtiker (%21,7), bulantı (%20), kusma (%16,7), karın ağrısı (%15), miyalji (%11,7), kaşıntı (%10) ve C-reaktif protein artışıdır (%10).

Advers reaksiyonların tablosal listesi

Dört klinik çalışmadan (yetişkin hastalarda bir tolerabilite çalışması, ASCEND, ASCEND-Peds ve yetişkin ve pediyatrik hastalarda bir uzatma çalışması) havuzlanmış güvenlik analizi, 2 haftada bir 3 mg/kg'a kadar dozlarda XENPOZYME ile tedavi edilen toplam 60 hasta (40 yetişkin ve 20 pediyatrik hasta) içermektedir.

Klinik çalışmaların havuzlanmış güvenlik analizinde bildirilen advers reaksiyonlar, sıklık kategorilerine göre Tablo 5'te Sistem Organ Sınıfına göre listelenmiştir: çok yaygın ($\geq 1/10$), yaygın ($\geq 1/100$ ila $< 1/10$), yaygın olmayan ($\geq 1/1.000$ ila $< 1/100$), seyrek ($\geq 1/10.000$ ila $< 1/1.000$), çok seyrek ($< 1/10.000$) ve bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

Tablo 5: Klinik çalışmaların havuzlanmış analizinde XENPOZYME ile tedavi edilen hastalarda advers ilaç reaksiyonları

Sistem Organ Sınıfı	Sıklık	
	Çok yaygın	Yaygın
Bağışıklık sistemi hastalıkları		Anafilaksi ve aşırı duyarlılık
Sinir sistemi hastalıkları	Baş ağrısı	
Göz hastalıkları		Oküler hiperemi, oküler rahatsızlık, gözde kaşıntı
Kardiyak hastalıkları		Çarpıntı, taşikardi
Vasküler hastalıklar		Hipotansiyon, sıcak basması, kızarma

Solunum, göğüs bozuklukları ve mediastinal hastalıkları		Faringeal ödem, faringeal şişlik, boğaz darlığı, hırıltılı solunum, larinks tahrişi, dispne, boğazda tahriş
Gastrointestinal hastalıkları	Mide bulantısı, karın ağrısı, kusma	İshal, üst karın ağrısı, karın rahatsızlığı, gastrointestinal ağrı
Hepato-biliyer hastalıkları		Hepatik ağrı
Deri ve deri altı doku hastalıkları	Ürtiker, kaşıntı	Anjiyoödem, sabit erüpsiyon, döküntü, papüler döküntü, maküler döküntü, makülopapüler döküntü, eritematöz döküntü, kaşıntılı döküntü, morbilliform döküntü, papül, makül, eritem
Kas-iskelet bozukluklar, bağ doku ve kemik hastalıkları	Miyalji	Kemik ağrısı, artralji, sırt ağrısı
Genel bozukluklar ve uygulama bölgesine ilişkin hastalıklar	Pireksi	Ağrı, titreme, kateter bölgesinde ağrı, kateter bölgesine bağlı reaksiyon, kateter bölgesinde kaşıntı, kateter bölgesinde şişlik, yorgunluk, asteni
Araştırmalar	C-reaktif protein artışı	Alanin aminotransferaz artışı, aspartat aminotransferaz artışı, serum ferritin artışı, anormal C-reaktif protein, vücut ısısı artışı

Seçilmiş advers reaksiyonların tanımı

Aşırı duyarlılık/anafilaktik reaksiyonlar dahil infüzyonla ilişkili reaksiyonlar (İİR'ler)

İİR'ler yetişkin hastaların %55'inde ve pediatrik hastaların %65'inde bildirilmiştir. Yetişkin hastalarda en sık bildirilen İİR semptomları baş ağrısı (%22,5), bulantı (%15), ürtiker (%12,5), artralji (%10), miyalji (%10), pireksi (%10), kaşıntı (%7,5), kusma (%7,5) ve karın ağrısıdır (%7,5). Pediatrik hastalarda en sık bildirilen İİR semptomları pireksi (%40), ürtiker (%35), kusma (%30), baş ağrısı (%20), bulantı (%20) ve döküntüdür (%15). İİR'ler tipik olarak infüzyon zamanı ile infüzyon bitiminden 24 saat sonra meydana gelmiştir.

Anafilaksi de dahil olmak üzere aşırı duyarlılıkla ilişkili İİR'ler, klinik çalışmalarda hastaların %26,7'sinde, yetişkinlerin %17,5'inde ve pediatrik hastaların %45'inde ortaya çıkmıştır. En sık bildirilen aşırı duyarlılıkla ilişkili İİR semptomları ürtiker (%20), kaşıntı (%6,7), eritem (%6,7) ve döküntüdür (%5).

Klinik çalışmalarda bir pediatrik hastada şiddetli bir anafilaktik reaksiyon meydana gelmiştir. Ayrıca, klinik çalışma programından bağımsız olarak, XENPOZYME ile tedavi edilen ASMD tip A'lı 16 aylık bir hasta 2 anafilaktik reaksiyon yaşamıştır. Her iki hastada da anti-olipudaz alfa IgE antikorları saptanmıştır.

İki yetişkin ve 3 pediyatrik hastadaki İİR semptomları, akut faz reaksiyonunun göstergesi olan laboratuvar parametrelerindeki (örneğin C-reaktif protein, ferritin değeri) değişikliklerle ilişkili bulunmuştur.

Transaminaz artışları

Klinik çalışmalarda doz yükseltme fazında XENPOZYME ile tedavi edilen bazı hastalarda infüzyondan sonraki 24 ila 48 saat içinde geçici transaminaz (ALT veya AST) artışları meydana gelmiştir. Bu artışlar genellikle bir sonraki programlanmış infüzyonla daha önceki infüzyon öncesi transaminaz seviyelerine geri gelmiştir.

Genel olarak, XENPOZYME ile 52 haftalık tedaviden sonra başlangıca göre ortalama ALT %45,9 ve ortalama AST %40,2 azalmıştır. Yetişkin hastalarda, başlangıç ALT'si yüksek olan 16 hastanın tamamında ALT normal aralıkta ve başlangıç AST'si yüksek olan 12 hastanın 10'unda AST normal aralıkta olmuştur.

İmmünojenisite

Genel olarak, XENPOZYME ile tedavi edilen 40 yetişkin hastadan 16'sı (%40) ve 20 pediyatrik hastadan 13'ünde (%65) tedavi ile ortaya çıkan anti-ilâç antikorları (ADA) gelişmiştir. İlk XENPOZYME infüzyonundan serokonversiyona kadar geçen medyan süre yetişkinlerde yaklaşık 33 hafta ve pediyatrik hastalarda 10 hafta olmuştur. ADA pozitif hastaların çoğunluğunda (16 yetişkinden 11'i ve 13 pediyatrik hastanın 8'i) ADA yanıtı düşük çıkmıştır (≤ 400) veya ADA negatife dönmüştür. On altı yetişkin ADA pozitif hastadan 4'ü ve 13 pediyatrik ADA pozitif hastadan 5'inde olipudaz alfa aktivitesini inhibe eden Nötralize Edici Antikorlar (NAb) bulunmuştur. Altı hasta tek bir zaman noktasında NAb geliştirmiştir ve 3 hasta aralıklı bir yanıt vermiştir. Bir pediyatrik hastada tedavi ile güçlenen ADA yanıtı görülmüştür. Bir pediyatrik hasta bir anafilaktik reaksiyon yaşamıştır ve pik titresi 1600 olan IgE ADA ve IgG ADA geliştirmiştir.

Yetişkin ve pediyatrik popülasyonlarda ADA'nın XENPOZYME'nin farmakokinetiği ve etkililiğinde herhangi bir etkisi gözlemlenmemiştir. Tedaviyle ortaya çıkan İİR'leri (aşırı duyarlılık reaksiyonları dahil) olan hastaların yüzdesi, tedaviyle ortaya çıkan ADA geliştirmiş hastalarda, gelişmeyenlere kıyasla daha yüksek (%75,9'a karşı %41,9) bulunmuştur.

Pediyatrik popülasyon

Pediyatrik hastalarda aşırı duyarlılıkla ilişkili İİR'lerin insidansının yetişkinlere kıyasla daha yüksek olması dışında, XENPOZYME'nin pediyatrik ve yetişkin hastalardaki güvenlik profili benzerdir.

Uzun süreli kullanım

Genel olarak, uzun süreli kullanımda yetişkin ve pediyatrik hastalarda gözlemlenen advers olayların paterni, tedavinin ilk yılında gözlemlenenlerle tutarlı bulunmuştur.

Şüpheli advers reaksiyonların raporlanması

Ruhsatlandırma sonrası şüpheli ilâç advers reaksiyonlarının raporlanması büyük önem taşımaktadır. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlar. Sağlık mesleği mensuplarının herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildirilmesi gerekmektedir (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99).

4.9 Doz aşımı ve tedavisi

XENPOZYME doz aşımı için bilinen spesifik bir panzehir mevcut değildir. XENPOZYME ile bağlantılı advers reaksiyonların tedavisi için bölüm 4.4 ve 4.8'e bakınız.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

5.1. Farmakodinamik özellikleri

Farmakoterapötik grup: Diğer sindirim sistemi ve metabolizma ürünleri, Enzimler
ATC kodu: A16AB25

Etki mekanizması

Olipudaz alfa, Asit Sfingomiyelinaz Eksikliği (ASMD) olan hastaların organlarında sfingomiyelin (SM) birikimini azaltan rekombinant bir insan asidi sfingomiyelinazıdır.

Klinik etkililik ve güvenlilik

XENPOZYME'nin etkililiği, toplam 61 ASMD hastasının katıldığı 3 klinik çalışmada (yetişkin hastalarda ASCEND çalışması, pediatrik hastalarda ASCEND-Peds çalışması ve yetişkin ve pediatrik hastalarda uzatma çalışması) değerlendirilmiştir.

Yetişkin hastalarda klinik çalışma

ASCEND çalışması, ASMD tip A/B ve B olan yetişkin hastalarda çok merkezli, randomize, çift kör, plasebo kontrollü, tekrar doz faz II/III çalışmasıdır. XENPOZYME veya plasebo almak için toplam 36 hasta 1:1 oranında randomize edilmiştir. Tedavi her iki gruba da 2 haftada bir intravenöz infüzyon şeklinde uygulanmıştır. XENPOZYME alan hastalar, 0,1 mg/kg'dan 3 mg/kg'lık bir hedef doza titre edilmiştir. Çalışma: 52. haftaya kadar süren randomize, plasebo kontrollü, çift kör primer analiz dönemi (PAP) ve ardından 4 yıla kadar uzatma tedavisi dönemi (ETP) olarak ardışık 2 döneme ayrılmıştır.

Orijinal XENPOZYME kolundaki hastalar tedaviye devam ederken, PAP'ta plasebo koluna randomize edilen hastalar hedeflenen 3 mg/kg doza ulaşmak için ETP'de aktif tedaviye geçirilmiştir.

Çalışmaya alınan hastalarda akciğerlerin karbon monoksit difüzyon kapasitesi (DLco) tahmin edilen normal değer $\leq 70\%$ 'i, dalak hacmi manyetik rezonans görüntüleme (MRI) ile ölçülen normalin ≥ 6 katı (MN) ve splenomegaliye bağlı skorda (SRS) skor ≥ 5 bulunmuştur. Genel olarak, başlangıçtaki demografik ve hastalık özellikleri iki tedavi grubu arasında benzerdir. Medyan hasta yaşı 30'dur (aralık: 18-66 yaş). ASMD tanısında ortalama yaş (standart sapma, SS) 18 (18.4)'dür. Başlangıçta, 36 yetişkin hastanın 9'unda (%25) ASMD Tip A/B klinik teşhisi ile uyumlu nörolojik belirtiler görülmüştür. Kalan 27 hastanın ASMD Tip B ile uyumlu bir klinik tanısı vardı.

Bu çalışma 2 ayrı primer etkililik sonlanım noktasını içermektedir: başlangıçtan 52. haftaya kadar MRI ile ölçüldüğü şekliyle DLco'daki (beklenen normalin %'si olarak) ve dalak hacmindeki (MN cinsinden) yüzde değişim. Sekonder etkililik sonlanım noktaları, başlangıçtan 52. haftaya kadar karaciğer hacmindeki yüzde değişikliğini (MN'de) ve trombosit sayısını içermiştir. Farmakodinamik parametreler (seramid ve lizo-sfingomyelin [SM'nin deasile edilmiş bir formu] seviyeleri) de değerlendirilmiştir.

XENPOZYME grubunda, 52 haftalık primer analiz döneminde tahmin edilen % DLco'de ($p=0,0004$) ve dalak hacmindeki ($p<,0001$) ve ayrıca ortalama karaciğer hacmindeki ($p<,0001$) ve trombosit sayısında ($p=0,0185$) ortalama değişim yüzdesinde plasebo grubuyla

karşılaştırıldığında iyileşmeler gözlemlenmiştir. Tedavinin 26. haftasında, ilk doz sonrası sonlanım noktası değerlendirmesinde, öngörülen DLco yüzdesi, dalak hacmi, karaciğer hacmi ve trombosit sayısındaki ortalama değişim yüzdesinde anlamlı bir iyileşme kaydedilmiştir. 52. haftadaki PAP sonuçları Tablo 6'da detaylandırılmıştır.

Tablo 6: Başlangıçtaki etkililik bitiş noktaları için ortalama (SD) değerler ve en küçük kareler (LS) başlangıçtan 52. haftaya kadar ortalama yüzde değişim (SE)

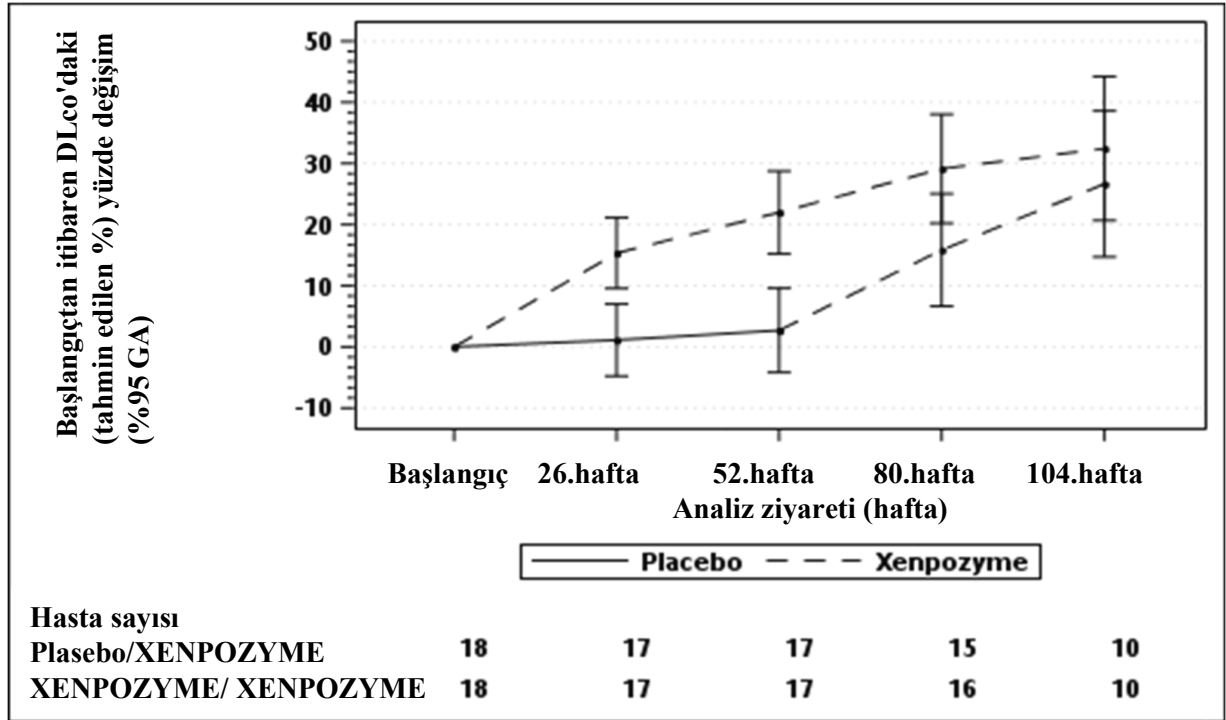
	Plasebo (n=18)	XENPOZYME (n=18)	Fark [% 95 GA]	p değeri*
Primer sonlanım noktaları				
Başlangıçta ortalama % tahmin edilen DLco	48,5 (10,8)	49,4 (11,0)	NA	NA
Başlangıçtan 52. haftaya kadar tahmin edilen % DLco'da yüzde değişim	3 (3,4)	22 (3,3)	19 (4,8) [9,3, 28,7]	0,0004
Başlangıçta ortalama dalak hacmi (MN)	11,2 (3,8)	11,7 (4,9)	NA	NA
Başlangıçtan 52. haftaya kadar dalak hacmindeki yüzde değişim	0,5 (2,5)	-39,4 (2,4)	-39,9 (3,5) [-47,1, -32,8]	<0,0001
Sekonder sonlanım noktaları				
Başlangıçta ortalama karaciğer hacmi (MN)	1,6 (0,5)	1,4 (0,3)	NA	NA
Başlangıçtan 52. haftaya karaciğer hacmindeki yüzde değişim	-1,5 (2,5)	-28,1 (2,5)	-26,6 (3,6) [-33,9, -19,3]	<0,0001
Başlangıçta ortalama trombosit sayısı (10 ⁹ /L)	115,6 (36,3)	107,2 (26,9)	NA	NA
Başlangıçtan 52. haftaya kadar trombosit sayısında yüzde değişim	2,5 (4,2)	16,8 (4,0)	+14,3 (5,8) [2,6, 26,1]	0,0185

*Çokluk ayarlamasından sonra istatistiksel olarak anlamlı

Ek olarak, ASMD hastalarının plazmasında önemli ölçüde yükselen lizo-sfingomiyelin, dokudaki sfingomiyelin içeriğinin azalmasını yansıtacak şekilde anlamlı olarak azalmıştır. İnfüzyon öncesi plazma lizo-sfingomiyelin seviyesinde başlangıçtan 52. haftaya (SE) LS ortalama yüzdelik değişim, plasebo grubunda %5,0 (4,2) göre XENPOZYME tedavi grubunda %77,7 (3,9) bulunmuştur. Histopatolojik olarak değerlendirildiği gibi, karaciğer sfingomiyelin içeriği, XENPOZYME tedavi grubunda başlangıçtan 52. haftaya kadar %92,0 (SE: 8,1) azalmıştır (plasebo grubunda +%10,3 (SE: 7,8) ile karşılaştırıldığında).

Daha önce plasebo alan 18 hastanın 17'si ve daha önce 52 hafta boyunca XENPOZYME (PAP) ile tedavi edilen 18 hastanın 18'i, 4 yıla kadar sırasıyla XENPOZYME ile tedaviye başlamış veya devam etmiştir. XENPOZYME'nin 104. haftaya kadar olan etkililik sonlanım noktaları üzerindeki sürekli etkileri Şekil 1 ve 2 ile Tablo 7'de sunulmaktadır.

Şekil 1: Başlangıçtan 104. haftaya kadar DLco'daki (tahmin edilen %) yüzde değişiminin LS ortalamaları grafiği (% 95 GA) - mITT popülasyonu

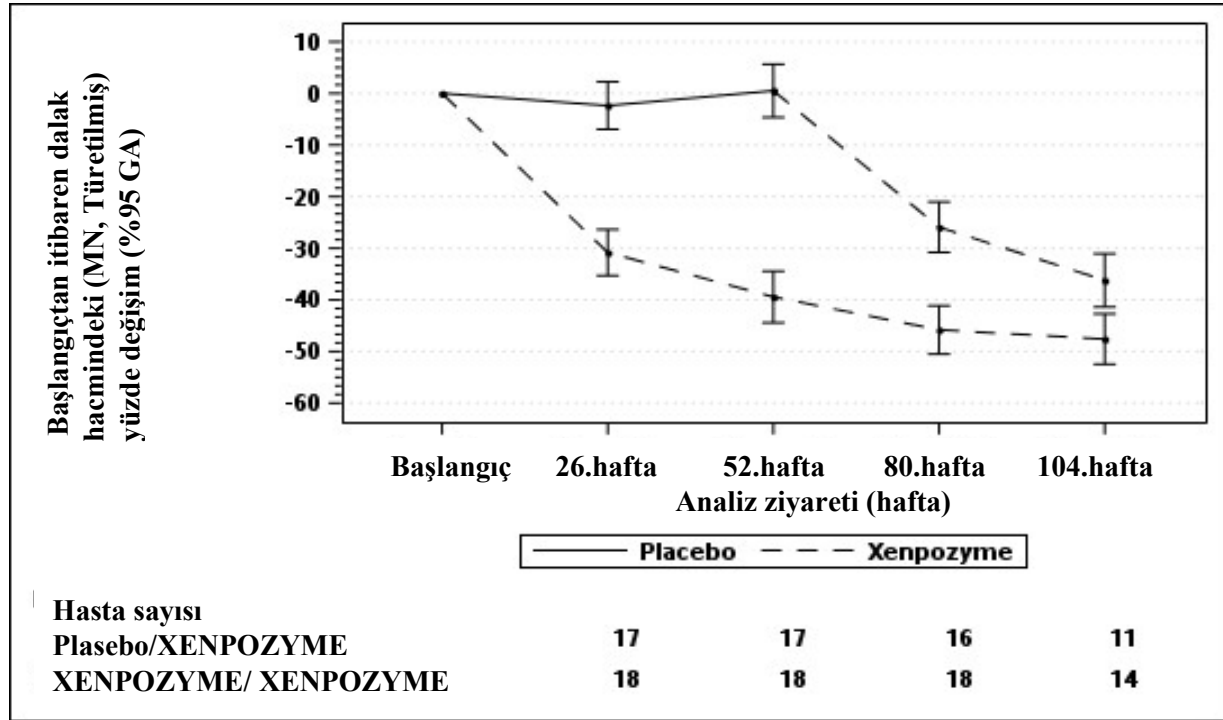


Dikey çubuklar, LS ortalamaları için %95 GA'yı temsil eder.

LS ortalamaları ve %95 GA'lar, 104. haftaya kadar olan verileri kullanarak tekrarlanan ölçümler yaklaşımı için karma bir modele dayanmaktadır.

Plasebo/XENPOZYME grubundaki hastalar 52. haftaya kadar plasebo almıştır ve daha sonra XENPOZYME'ye geçirilmiştir.

Şekil 2: Başlangıçtan 104. haftaya kadar dalak hacmindeki (MN) yüzde değişimin LS ortalamaları grafiği (% 95 GA) - mITT popülasyonu



Dikey çubuklar, LS ortalamaları için %95 GA'yı temsil eder.

LS ortalamaları ve %95 GA'lar, 104. haftaya kadar olan verileri kullanarak tekrarlanan ölçümler yaklaşımı için karma bir modele dayanmaktadır.

Plasebo/XENPOZYME grubundaki hastalar 52. haftaya kadar plasebo almıştır ve daha sonra XENPOZYME'ye geçirilmiştir.

Tablo 7: 104 hafta boyunca XENPOZYME ile tedavi edilen hastalarda karaciğer hacmi (MN) ve trombosit sayısı ($10^9/L$) için başlangıçtan 104. haftaya LS ortalama yüzde değişimi (SE)

	Önceki olipudaz alfa grubu	
	52. hafta (ETP başlangıcı)	104. hafta
N	17	14
Karaciğer hacmindeki yüzde değişim (SS)	-27,8 (2,5)	-33,4 (2,2)
N	18	13
Trombosit sayısındaki yüzde değişim (SS)	16,6 (4,0)	24,9 (6,9)

N: hasta sayısı

Yetişkin hastalarda uzatma çalışması

ASMD hastalarında açık etiketli bir artan doz çalışmasına katılan 5 yetişkin hasta, açık etiketli bir uzatma çalışmasında tedaviye devam etmiştir ve >7 yıl XENPOZYME almıştır. Tahmin

edilen % DLco, dalak ve karaciğer hacimleri ve trombosit sayısında çalışma boyunca yetişkinlerde başlangıca kıyasla, sürekli iyileşmeler kaydedilmiştir (bkz. Tablo 8).

Tablo 8: Etkililik parametrelerinin başlangıçtan 78. aya kadar ortalama yüzde değişimi (SD)

	78. Ay (N=5)
Tahmin edilen % DLco'da (SD) yüzde değişim	%55,3 (48,1)
Dalak hacmindeki yüzde değişim (SS)	%-59,5 (4,7)
Karaciğer hacmindeki yüzde değişim (SS)	%-43,7 (16,7)
Trombosit sayısındaki yüzde değişim (SS)	%38,5 (14,7)

N: hasta sayısı

Pediyatrik popülasyon

ASCEND-Peds çalışması (Faz 1/2 klinik çalışması), ASMD (tip A/B ve B)'li <18 yaş pediyatrik hastalarda 64 hafta boyunca uygulanan XENPOZYME'nin güvenliliğini ve tolere edilebilirliğini değerlendirmek için çok merkezli, açık etiketli bir tekrarlanan doz çalışmadır. Ek olarak, 52. haftada organomegali, pulmoner ve karaciğer fonksiyonları ve lineer büyüme ile ilgili keşifsel etkililik sonlanım noktaları değerlendirilmiştir.

Toplam 20 hasta (12-<18 yaş arası 4 adolesan, 12 yaşından 6-<12 yaş arası 9 çocuk ve 7 bebek/çocuk < 6 yaş), 0,03 mg/kg'dan 3 mg/kg'lık bir hedef doza bir doz yükseltme rejimi yoluyla XENPOZYME ile titre edilmiştir. Tedavi 64 hafta kadar her 2 haftada bir intravenöz infüzyon olarak uygulanmıştır. Çalışmaya kayıtlı hastalar MRI ölçümüne göre ≥ 5 MN'lik bir dalak hacmine sahiptir. Hastalar 1,5 ila 17,5 yaş arasında dağılmıştır ve her iki cinsiyet de eşit olarak temsil edilmiştir. ASMD tanısında ortalama (SD) yaş 2,5 (2,5)'dir. Başlangıçta, 20 pediyatrik hastanın 8'inde (%40) ASMD Tip A/B klinik tanısı ile uyumlu olarak nörolojik bulgular görülmüştür. Geriye kalan 12 hastada klinik tanı ASMD Tip B ile uyumludur.

XENPOZYME ile tedavi, 52. haftada başlangıçla kıyaslandığında tahmin edilen % DLco, dalak ve karaciğer hacimleri, trombosit sayıları ve doğrusal büyüme ilerlemesinde (Boy-Z skorlarına göre) ortalama yüzde değişiminde iyileşmelerle sonuçlanmıştır (bkz. Tablo 9).

Tablo 9: LS Etkililik parametrelerinin başlangıçtan 52. haftaya kadar (tüm yaş kohortu) ortalama yüzde değişimi (SE) veya değişimi (SS)

	Başlangıç değeri (n=20)	52. Hafta (n=20)
Tahmin edilen ortalama % DLco (SS)	54,8 (14,2)	71,7 (14,8)
Tahmin edilen % DLco*'da yüzde değişim		32,9 (8,3)
%95 GA		13,4, 52,5
Ortalama dalak hacmi (MN) (SS)	19,0 (8,8)	9,3 (3,9)
Dalak hacmindeki (MN'de) yüzde değişim		-49,2 (2,0)
% 95 GA		-53,4, -45,0
Ortalama karaciğer hacmi (MN) (SS)	2,7 (0,7)	1,5 (0,3)
Karaciğer hacminde (MN'de) yüzde değişim		-40,6 (1,7)
% 95 GA		-44,1, -37,1

Ortalama trombosit sayısı (10 ⁹ /L) (SS) Trombosit sayısındaki yüzde değişim %95 GA	137,7 (62,3)	173,6 (60,5) 34,0 (7,6) 17,9, 50,1
Ortalama boy Z-skorumları (SS) Boy Z-skorumlarında değişim* %95 GA	-2,1 (0,8)	-1,6 (0,8) 0,6 (0,4) (0,38,0,73)

*DLco, testi yapabilen ≥ 5 yaş 9 pediyatrik hastada değerlendirilmiştir, 19 pediyatrik hastada boy Z-skorumundaki değişimi değerlendirilmiştir.

Ek olarak, LS ortalama infüzyon öncesi plazma seramid ve lizo-sfingomiyelin düzeyleri, 52 haftalık tedaviyi takiben başlangıca kıyasla, sırasıyla %57 (SE: 5.1) ve %872 (SE: 1,3) oranında azalmıştır.

XENPOZYME'nin dalak ve karaciğer hacimleri, trombositler ve boy z-skorumları üzerindeki etkileri, çalışmaya dahil edilen tüm pediyatrik yaş kohortlarında görülmüştür.

Uzatma çalışması pediyatrik hastalar

ASCEND-Peds çalışmasına katılan 20 pediyatrik hasta, açık etiketli bir uzatma çalışmasında tedaviye devam etmiştir ve > 5 yıla kadar XENPOZYME almıştır.

Pediyatrik hastalarda etkililik parametrelerinde (% tahmin edilen DLco, dalak ve karaciğer hacimleri, trombosit sayıları, boy Z-skorumları ve kemik yaşı) 48. aya kadar olan çalışma süresi boyunca sürekli iyileşmeler kaydedilmiştir (bkz. Tablo 10).

Tablo 10: Etkililik parametrelerinin başlangıçtan 48. aya (tüm yaş kohortu) ortalama yüzde değişimi veya değişimi (SD)

	48. Ay
N	5
Tahmin edilen % Dlco'da (SS) yüzde değişim	60,3 (58,5)
N	7
Dalak hacmindeki yüzde değişim (SS)	-69,1 (4,1)
N	7
Karaciğer hacmindeki yüzde değişim (SS)	-55,4 (11,0)
N	5
Trombosit sayısındaki yüzde değişim (SS)	35,8 (42,4)
N	5
Boy Z-skorumlarındaki değişim (SS)	2,3 (0,8)
N	7
Kemik yaşındaki değişim (ay) (SS)	18,5 (19,0)

N: hasta sayısı

XENPOZYME ile yapılan çalışmaların sonuçlarının, Asit Sfingomiyelinaz Eksikliği tedavisinde pediyatrik popülasyonun bir veya daha fazla alt kümesinde sunma yükümlülüğünden feragat edilmiştir. (pediyatrik kullanım hakkında bilgi için bkz. 4.2).

5.2. Farmakokinetik özellikleri

Genel özellikler

Olipudaz alfanın farmakokinetiği (PK), tüm klinik çalışmalardan tek veya çoklu uygulama alan 49 yetişkin ASMD hastasında değerlendirilmiştir. Her 2 haftada bir uygulanan 3 mg/kg'lık dozda, ortalama (varyasyon katsayısı, %CV) maksimum konsantrasyon (C_{maks}) ve kararlı durumda bir dozlama aralığında konsantrasyon-zaman eğrisi altında kalan alan ($AUC_{0-\tau}$), sırasıyla 30,2 µg/mL (% 17) ve 607 µg.saat/mL (% 20) bulunmuştur.

Emilim:

XENPOZYME intravenöz olarak uygulandığı için emilim geçerli değildir.

Dağılım:

Olipudaz alfanın tahmini ortalama (%CV) dağılım hacmi 13,1 L'dir (%18).

Biyotransformasyon:

Olipudaz alfa rekombinant bir insan enzimidir ve proteolitik bozunma yoluyla küçük peptitlere ve amino asitlere indirgenmesi beklenir.

Eliminasyon:

Olipudaz alfanın ortalama (%CV) klirensi 0,331 L/s'dir (%22). Ortalama terminal yarılanma ömrü ($t_{1/2}$) 31,9 ila 37,6 saat arasında değişmiştir.

Doğrusallık/doğrusal olmayan durum:

Olipudaz alfa, 0,03 ila 3 mg/kg doz aralığında doğrusal farmakokinetiği sergilemiştir. Her 2 haftada bir 0,1'den 3 mg/kg'lık idame dozuna kadar bir doz yükseltme rejimini takiben, olipudaz alfanın plazma seviyelerinde çok az birikim olmuştur.

Hastalardaki karakteristik özellikler

Olipudaz alfa farmakokinetiğinde cinsiyete bağlı klinik olarak anlamlı bir farklılık olmamıştır.

Popülasyon farmakokinetik analizi, Asyalı (n = 2) ve diğer ırk hastalarında (n = 2) maruziyetin, Kafkas hastaları için gözlemlenen maruz kalma aralıkları içinde olduğunu göstermiştir.

Geriatrik popülasyon (65 yaş ve üzeri)

Popülasyon farmakokinetik analizi yaşlılarda maruziyette bir fark göstermemiştir (XENPOZYME ile klinik çalışmalara 65 ila 75 yaş arasında sadece 2 hasta dahil edilmiştir).

Pediyatrik popülasyon

Olipudaz alfanın PK'sı 4 adolesan hasta, 9 çocuk hasta ve 7 çocuk/bebek hasta olmak üzere 20 pediyatrik hastada değerlendirilmiştir (Tablo 11). Olipudaz alfa maruziyetleri pediyatrik hastalarda yetişkin hastalara göre daha düşüktür. Ancak, bu farklılıkların klinik olarak anlamlı olmadığına karar verilmiştir.

Tablo 11: ASMD’li adolesan, çocuk ve çocuk/bebek hastalarda her 2 haftada bir 3 mg/kg uygulandıktan sonra olipudaz alfa PK parametrelerinin ortalaması (%CV)

Yaş Grubu	Yaş (yıl)	C _{maks} (µg/mL)	AUC _{0-τ} (µg.sa/mL)
Ergen (n=4)	12, < 18	27,5 (8)	529 (7)
Çocuk (n=9)	6, < 12	24,0 (10)	450 (15)
Çocuk/Bebek (n=7)	< 6	22,8 (8)	403 (11)

Tanımlayıcı istatistikler, popülasyon PK analizini kullanarak kararlı durum maruziyetlerinin post hoc tahminlerini temsil eder.

AUC_{0-τ}: Bir dozlama aralığı boyunca zaman karşı plazma konsantrasyonunu eğrisi altında kalan alan; C_{maks}: maksimum plazma konsantrasyonu; n: toplam hasta sayısı.

Karaciğer yetmezliği

Olipudaz alfa rekombinant bir proteindir ve proteolitik bozunma ile elimine edilmesi beklenir. Bu nedenle, bozulmuş karaciğer fonksiyonunun olipudaz alfanın farmakokinetiğini etkilemesi beklenmemektedir.

Böbrek yetmezliği

Hafif böbrek yetmezliği (60 mL/dk ≤ kreatinin klirensi < 90 mL/dak) olan 4 hasta (%11,1) ASCEND çalışmasına dahil edilmiştir. Hafif böbrek yetmezliği olan hastalarda olipudaz alfa farmakokinetiğinde klinik olarak anlamlı bir farklılık olmamıştır. Orta ila şiddetli böbrek yetmezliğinin olipudaz alfanın farmakokinetiği üzerindeki etkisi bilinmemektedir. Olipudaz alfanın renal atılım yoluyla elimine edilmesi beklenmemektedir. Bu nedenle, böbrek yetmezliğinin olipudaz alfanın farmakokinetiğini etkilemesi beklenmemektedir.

5.3. Klinik öncesi güvenlilik verileri

Önerilen maksimum insan dozunun (MRHD)10 kat üzerindeki doz seviyelerinde mutant olmayan hayvanlarda (fareler, sıçanlar, tavşanlar, köpekler ve maymunlar) yürütülen güvenlilik farmakolojisi, tek doz toksisitesi ve tekrarlanan doz toksisitesi çalışmalarına dayalı olarak klinik dışı veriler insanlar için özel bir tehlike ortaya koymamaktadır. Olipudaz alfanın mutajenik ve karsinojenik potansiyelini değerlendirmek için çalışmalar yapılmamıştır.

Asit sfingomiyelinaz nakavt (ASMKO) farelerde (ASMD için bir hastalık modeli), intravenöz bolus enjeksiyon olarak MRHD'den ≥ 3,3 kat daha yüksek tek doz olipudaz alfa uygulamasının ardından mortalite gözlemlenmiştir. Bununla birlikte, tekrarlanan doz çalışmaları, bir doz yükseltme rejimi aracılığıyla olipudaz alfa uygulanmasının bileşiğe bağlı mortaliteyle sonuçlanmadığını ve diğer toksisite bulgularının şiddetini MRHD'nin 10 katı test edilen en yüksek doza kadar azalttığını göstermektedir.

Gebe fareler, önerilen idame terapötik doz ve sıklıkta insan maruziyetinden daha düşük maruz kalma seviyelerinde olipudaz alfa ile günlük olarak tedavi edildiğinde, eksensefali insidansında artış gözlemlenmiştir. Bu insidans geçmiş kontrol verilerinden biraz daha yüksektir. Bu gözlemin insanlar için önemi bilinmemektedir. Olipudaz alfanın gebe tavşanlara günlük intravenöz uygulaması, önerilen idame terapötik doz ve sıklıkta insan maruziyetini anlamlı olarak aşan maruziyetlerde fetal malformasyonlara veya varyasyonlara neden olmamıştır.

Doğum sonrası 7. günde 3 mg/kg olipudaz alfa uygulanan farelerde, uygulamadan 2 gün sonra sütte olipudaz alfa tespit edilmiştir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı maddelerin listesi

L-metiyonin

Sodyum fosfat dibazik heptahidrat

Sodyum fosfat monobazik monohidrat

Sükroz

6.2. Geçimsizlikler

Geçimsizlik çalışmaları yapılmadığından, bu tıbbi ürün diğer tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3. Raf ömrü

Açılmamış flakonlar

36 ay

Sulandırılmış tıbbi ürün

Enjeksiyonluk steril su ile sulandırıldıktan sonra, kimyasal, fiziksel ve mikrobiyolojik açıdan kullanım stabilitesi 2-8 °C'de 24 saate kadar veya oda sıcaklığında sıcaklık (25°C'ye kadar) 12 saate kadar gösterilmiştir.

Mikrobiyolojik açıdan bakıldığında, sulandırılan tıbbi ürün derhal kullanılmalıdır. Seyreltilmek üzere hemen kullanılmazsa, seyreltilmeden önceki kullanıma dair saklama süreleri ve koşulları kullanıcının sorumluluğundadır ve normalde 2°C- 8°C 24 saatten veya oda sıcaklığında (25 °C'ye kadar) 12 saatten uzun olmamalıdır.

Seyreltilmiş tıbbi ürün

Enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözelti ile seyreltildikten sonra, kimyasal, fiziksel ve mikrobiyolojik açıdan kullanım stabilitesi 2-8°C'de 24 saat boyunca ve oda sıcaklığında (25 °C'ye kadar) saklandığında 12 saate kadar (infüzyon süresi dahil) 0,1 mg/mL-3,5 mg/mL arasında gösterilmiştir.

Mikrobiyolojik açıdan bakıldığında, seyreltilmiş tıbbi ürün derhal kullanılmalıdır. Seyreltildikten sonra hemen kullanılmazsa, kullanımdaki saklama süreleri ve koşulları kullanıcının sorumluluğundadır ve normalde 2-8°C'de 24 saat boyunca ve ardından oda sıcaklığında (25 °C'ye kadar) 12 saatten (infüzyon süresi dahil) uzun olmamalıdır.

6.4. Saklamaya yönelik özel tedbirler

2°C-8°C arasında buzdolabında saklayınız.

Tıbbi ürünün sulandırılması ve seyreltilmesinden sonraki saklama koşulları için bölüm 6.3'e bakınız.

6.5. Ambalajın niteliği ve içeriği

Silikonize klorobütıl-elastomer liyofilizasyon tıpası ve plastik geçme kapaklı bir alüminyum kapamaya sahip flakonda (Tip I cam) infüzyonluk çözelti hazırlamak için 20 mg toz.

Her ambalaj 1 flakon içerir.

6.6. Tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler

Flakonlar sadece tek kullanımlıktır.

İnfüzyonlar, tercihen bir infüzyon pompası kullanılarak kademeli bir şekilde uygulanmalıdır.

Dozajlama çözeltisinin hazırlanması

İnfüzyonluk çözelti için konsantre toz, enjeksiyonluk steril su ile sulandırılmalı, enjeksiyon için enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözelti ile seyreltilmeli ve daha sonra intravenöz infüzyon ile uygulanmalıdır.

Sulandırma ve seyreltme adımları aseptik koşullar altında tamamlanmalıdır. Filtreleme cihazları, infüzyon çözeltisinin hazırlanması sırasında hiçbir zaman kullanılmamalıdır. Sulandırma ve seyreltme adımları sırasında köpüklenmeyi önleyiniz.

- 1) Bireysel hastanın ağırlığına ve öngörülen doza göre yeniden oluşturulacak flakon sayısını belirleyiniz.
Hasta ağırlığı (kg) × doz (mg/kg) = hasta dozu (mg cinsinden). 20 mg/flakona bölünen hasta dozu (mg cinsinden) = sulandırılacak flakon sayısı. Flakon sayısı bir kesir içeriyorsa, bir sonraki tam sayıya yuvarlayınız.
- 2) Gerekli sayıda flakonu buzdolabından çıkarınız ve oda sıcaklığına ulaşmalarını sağlamak için yaklaşık 20 ila 30 dakika bekletiniz.
- 3) Her flakonu, flakonun iç duvarına yavaşça damla damla ekleme tekniği kullanılarak flakona 5,1 mL enjeksiyonluk steril su enjekte ederek sulandırınız.
- 4) Her flakonu yavaşça eğiniz ve yuvarlayınız. Her flakon 4 mg/mL berrak, renksiz bir çözelti oluşturacaktır.
- 5) Flakonlardaki sulandırılmış çözeltiyi partiküler madde ve renk değişikliği açısından görsel olarak inceleyiniz. XENPOZYME çözeltisi berrak ve renksiz olmalıdır. Opak partiküller veya renk değişikliği görülen bir flakon kullanılmamalıdır.
- 6) Öngörülen doza karşılık gelen sulandırılmış çözeltinin hacmini uygun sayıda flakondan çekiniz ve infüzyon hacmine bağlı olarak bir enjektör veya infüzyon torbasında enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözelti ile seyreltiniz (hastaların yaşına ve/veya ağırlığına göre önerilen toplam infüzyon hacmi için Tablo 12'ye bakınız).

Tablo 12: Önerilen infüzyon hacimleri

	Vücut ağırlığı ≥3 kg ila <10 kg	Vücut ağırlığı ≥10 kg ila <20 kg	Vücut ağırlığı ≥20 kg (<18 yaş çocuk hastalar)	Yetişkin hastalar (≥18 yaş)
Doz (mg/kg)	Toplam infüzyon hacmi (mL)	Toplam infüzyon hacmi (mL)	Toplam infüzyon hacmi (mL)	Toplam infüzyon hacmi (mL)
0,03	Değişken hacim vücut ağırlığına göre değişecektir	Değişken hacim vücut ağırlığına göre değişecektir	5	NA
0,1	Değişken hacim vücut ağırlığına göre değişecektir	5	10	20
0,3	5	10	20	100
0,6	10	20	50	100
1	20	50	100	100

2	50	75	200	100
3	50	100	250	100

- Pediyatrik hastalarda vücut ağırlığına bağlı değişken nihai infüzyon hacimleri için (Tablo 12'ye bakınız):
 - 3. Adım'da hazırlanan sulandırılmış çözeltiden 0,25 mL (1 mg) ve boş bir 10 mL enjektöre 9,75 mL enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözeltisi ekleyerek 0,1 mg/mL'de bir infüzyon çözeltisi hazırlayınız.
 - Hasta dozunu (mg) elde etmek için gereken hacmi (mL) hesaplayınız.
Örnek: $0,3 \text{ mg} \div 0,1 \text{ mg/mL} = 3 \text{ mL}$
- Bir enjektör kullanarak $5 \text{ mL} \leq \text{toplam hacim} \leq 20 \text{ mL}$ için seyreltme talimatları:
 - Sulandırılmış çözeltinin gerekli hacmini boş enjektörün iç duvarına yavaşça enjekte ediniz.
 - Gerekli toplam infüzyon hacmini elde etmek için yeterli miktarda sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) enjeksiyonluk çözeltiyi yavaşça ekleyiniz (enjektör içinde köpüklenmeyi önleyiniz).
- Bir infüzyon torbası kullanarak $\geq 50 \text{ mL}$ toplam hacim için seyreltme talimatları:
 - Boş infüzyon torbası:
 - Sulandırılmış çözeltinin gerekli hacmini 3. Adım'dan itibaren yavaşça uygun boyutta sterile infüzyon torbasına enjekte ediniz.
 - Gerekli toplam infüzyon hacmini elde etmek için yeterli miktarda enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözeltisini yavaşça ekleyiniz (torba içinde köpüklenmeyi önleyiniz).
 - Kullanıma hazır infüzyon torbası:
 - Tablo 12'de belirtilen son hacmi elde etmek için önceden enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözeltisiyle doldurulmuş kullanıma hazır infüzyon torbasından normal salin hacmini çekiniz.
 - 3. Adım'daki sulandırılmış çözeltinin gerekli hacmini infüzyon torbasına yavaşça ekleyiniz (torba içinde köpüklenmeyi önleyiniz).
- 7) Karıştırmak için enjektörü veya infüzyon torbasını yavaşça ters çeviriniz. Çalkalayınız. Bu bir protein çözeltisi olduğundan, seyreltmeden sonra bazen hafif topaklanma (ince yarı saydam lifler olarak tanımlanır) meydana gelir.
- 8) Seyreltilmiş çözelti, uygulama sırasında hat içi düşük protein bağlayıcı 0,2 mcm filtreden filtre edilmelidir.
- 9) İnfüzyon tamamlandıktan sonra infüzyon hattı, infüzyonun son kısmı için kullanılanla aynı infüzyon hızı kullanılarak enjeksiyonluk sodyum klorür 9 mg/mL (%0,9) çözeltisi ile yıkanmalıdır.

Kullanılmamış ürünler ya da atık materyaller “Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği” ve “Ambalaj Atıklarının Kontrolü Yönetmeliği” ne uygun olarak imha edilmelidir.

7. RUHSAT SAHİBİ

Sanofi Sağlık Ürünleri Ltd. Şti.
Şişli-İstanbul

8. RUHSAT NUMARASI

2024/306

9. İLK RUHSAT TARİHİ / RUHSAT YENİLEME TARİHİ

İlk ruhsat tarihi: 16.08.2024

Ruhsat yenileme tarihi:

10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ: