

VIÐAUKI I
SAMANTEKT Á EGINLEIKUM LYFS

1. HEITI LYFS

Sorafenib Accord 200 mg filmuhúðaðar töflur

2. INNHALDSLÝSING

Hver filmuhúðuð tafla inniheldur 200 mg af sorafenibi (sem tosílat).

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Filmuhúðuð tafla (tafla).

Rauðar, kringlóttar, tvíkúptar, filmuhúðaðar töflur með sniðbrúnum, 12,0 mm í þvermál, þrykktar með „H1“ á annarri hliðinni og ómerktar á hinni hliðinni.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Ábendingar

Lifrarfrumukrabbamein (HCC)

Sorafenib Accord er ætlað til meðferðar á lifrarfrumukrabbameini (sjá kafla 5.1).

Nýrnafrumukrabbamein (RCC)

Sorafenib Accord er ætlað til meðferðar hjá sjúklingum með langt gengið nýrnafrumukrabbamein, þegar fyrri meðferð sem byggist á interferon-alpha eða interleukin-2 hefur ekki borið árangur eða þegar sú meðferð er ekki talin henta.

4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Nauðsynlegt er að læknir með þjálfun í notkun krabbameinslyfja hafi umsjón með meðferð með Sorafenib Accord.

Skammtar

Ráðlagður skammtur af Sorafenib Accord handa fullorðnum er 400 mg sorafenib (tvær 200 mg töflur) tvisvar á sólarhring (sem jafngildir 800 mg heildarskammti á sólarhring).

Meðferðinni á að halda áfram eins lengi og hún skilar árangri eða þar til óásættanlegar eiturverkanir koma fram.

Skammtaaðlögun

Þegar grunur leikur á aukaverkunum getur þurft að gera hlé á meðferð og/eða minnka skammta sorafenibs.

Þegar þörf er á skammtaminnkun við meðferð við lifrarfrumukrabbameini (HCC) og langt gengnu nýrnafrumukrabbameini (RCC), skal minnka Sorafenib Accord skammtinn í tvær 200 mg töflur af sorafenibi einu sinni á sólarhring (sjá kafla 4.4).

Þegar dregur úr aukaverkunum, sem ekki eru í blóði, má auka skammtinn af Sorafenib Accord.

Börn

Ekki hefur enn verið sýnt fram á öryggi og verkun Sorafenib Accord hjá börnum og unglungum yngri en 18 ára. Engar upplýsingar liggja fyrir.

Aldraðir

Ekki er nauðsynlegt að breyta skömmum hjá öldruðum (sjúklingar eldri en 65 ára).

Skert nýrnastarfsemi

Ekki er nauðsynlegt að breyta skömmum hjá sjúklingum með vægt skerta, í meðallagi skerta eða alvarlega skerta nýrnastarfsemi. Engar upplýsingar liggja fyrir um notkun lyfsins hjá sjúklingum sem þurfa á himnuskilun að halda (sjá kafla 5.2).

Ráðlagt er að fylgjast með vökva- og elektrólýtajafnvægi þegar hætta er á truflun á nýrnastarfsemi.

Skert lifrarstarfsemi

Ekki er nauðsyn að breyta skömmum hjá sjúklingum með Child-Pugh A eða B (lítið til í meðallagi) skerta lifrarstarfsemi. Engar upplýsingar liggja fyrir um notkun lyfsins hjá sjúklingum með Child-Pugh C (alvarlega) skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.4 og 5.2).

Lyfjagjöf

Sorafenib Accord er til inntöku.

Ráðlagt er að taka sorafenib án fæðu eða með fitulítili eða miðlungs fituríkri fæðu. Ráðgeri sjúklingur að neyta fituríkrar fæðu á hann að taka sorafenib töflurnar a.m.k. 1 klst. fyrir eða 2 klst. eftir máltíðina. Töflurnar á að gleypa með glasi af vatni.

4.3 Frábendingar

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Eituráhrif á húð

Handa-fóta heilkenni (palmar-plantar erythrodysesthesia) og útbrot eru algengustu aukaverkanir sorafenibs. Útbrot og handa-fóta heilkenni eru yfirleitt 1. og 2. stigs samkvæmt CTC (Common Toxicity Criteria) og koma oftast fram á fyrstu sex vikum meðferðar með sorafenibi. Meðferð eiteturáhrifa á húð getur verið staðbundin, útvortis meðferð til að slá á einkennin, meðferðarhlé og/eða breyting á skömmum sorafenibs eða í alvarlegum eða þrálátum tilvikum að hætta alveg meðferð með sorafenibi (sjá kafla 4.8).

Háþrýstingur

Aukin tíðni háþrýstings kom fram hjá sjúklingum á sorafenib meðferð.

Blóðþrýstingshækkunin var yfirleitt væg eða í meðallagi alvarleg og kom fram í byrjun meðferðar og unnt var að meðhöndla hana með hefðbundinni blóðþrýstingslækkandi meðferð. Fylgjast skal reglulega með blóðþrýstingi og meðhöndla, ef þörf er á, samkvæmt gildandi klínískum leiðbeiningum. Ef sjúklingur er ennþá með alvarlegan eða viðvarandi háþrýsting eða vanstjórn á blóðþrýstingi, þrátt fyrir blóðþrýstingslækkandi meðferð, ætti að hugleiða að hætta alveg meðferð með sorafenibi (sjá kafla 4.8).

Slagæðargúlpur og flysjun slagæðar

Notkun lyfja sem hamla ferli æðaþelsvaxtarþáttar (VEGF) hjá sjúklingum með eða án háþrýstings getur stuðlað að myndun slagæðargúlps og/eða flysjun slagæðar. Áður en notkun Sorafenib Accord er

hafin skal hafa þessa hættu sérstaklega í huga hjá sjúklingum með áhættuþætti eins og háprýsting eða sögu um slagæðargúlp.

Blóðsykurlækkun

Tilkynnt hefur verið um minnkaða glúkósapéttini í blóði, sem stundum hefur verið með klínískum einkennum og þarfnast sjúkrahússinnlagnar vegna meðvitundarleysis, meðan á meðferð með sorafenibi stendur. Ef blóðsykurlækkun með einkennum kemur fram á að gera hlé á notkun sorafenibs. Fylgjast á reglulega með blóðsykurgildum hjá sjúklingum með sykursýki, til að meta hvort breyta þurfi skömmtum af sykursýkilyfjum.

Blæðing

Aukin blæðingarhætta getur fylgt töku sorafenibs. Ef meðferð er nauðsynleg vegna blæðinga, er ráðlagt að íhuga að hætta alveg sorafenib meðferð (sjá kafla 4.8).

Blóðþurrð í hjarta og/eða hjartadrep

Í tvíblindri, slembivals-, samanburðarrannsókn með lyfleysu (rannsókn 1, sjá kafla 5.1) var tíðni blóðþurrðar í hjarta/hjartadreps, meðan á meðferðinni stóð, hærri í sorafenib hópnum (4,9%) í samanburði við lyfleysuhópinn (0,4%). Í rannsókn 3 (sjá kafla 5.1) var tíðni blóðþurrðar í hjarta/hjartadreps, meðan á meðferðinni stóð 2,7% í sorafenib hópnum samanborið við 1,3% í lyfleysuhópnum. Sjúklingar með hvíkulán kransæðasjúkdóm eða nýlegt hjartadrep voru útilokaðir frá þessum rannsóknum. Íhuga skal að gera meðferðarhlé eða hætta meðferð alveg hjá sjúklingum sem fá blóðþurrð í hjarta og/eða hjartadrep (sjá kafla 4.8).

Lenging á QT bili

Sýnt hefur verið fram á að sorafenib lengir QT/QT_C bil (sjá kafla 5.1), sem getur leitt til aukinnar hættu á truflun á sleglatakti. Nota skal sorafenib með varúð hjá sjúklingum sem eru með eða geta þróað með sér lengingu á QT_C, svo sem sjúklingum með meðfætt langt QT heilkenni, sjúklingum sem fá háa uppsafnaða skammta af antracýklín lyfjum, sjúklingum sem taka ákveðin lyf við hjartsláttartruflunum eða önnur lyf sem leiða til QT lengingar og sjúklingum með röskun á saltbúskap, svo sem lækkaða þéttni kalíums, kalsíums eða magnesíums. Þegar sorafenib er notað hjá þessum sjúklingum skal íhuga að fylgjast reglulega með hjartalínuriti og söltum (magnesíum, kalfum, kalsíum) meðan á meðferð stendur.

Götun í meltingarvegi

Götun í meltingarvegi er sjaldgæf aukaverkun, sem greint hefur verið frá hjá innan við 1% sjúklinga sem fá sorafenib. Í sumum tilvikum var þetta ekki í tengslum við greinilegt æxli í kviðarholi. Hætta skal meðferð með sorafenibi (sjá kafla 4.8).

Æxlislysuhelkenni (tumour lysis syndrome)

Greint hefur verið frá tilfellum æxlislysuhelkennis, sumum banvænum, í eftirliti eftir markaðssetningu hjá sjúklingum sem fengu meðferð með sorafenibi. Áhættuþættir fyrir æxlislysuhelkenni eru m.a. mikil æxlisbyrði (tumour burden), langvinn skerðing á nýrnastarfsemi sem var til staðar, þvagþurrð, vökvaskortur, lágþrýstingur og sírt þvag. Fylgjast skal náið með þessum sjúklingum og veita þeim tafarlaust viðeigandi meðferð og íhuga skal vökvagjöf.

Skert lifrarstarfsemi

Engar upplýsingar liggja fyrir um notkun lyfsins hjá sjúklingum með Child-Pugh C (alvarlega) skerta lifrarstarfsemi. Þar sem sorafenib skilst aðallega út um lifur, gæti útsetning verið aukin hjá sjúklingum með alvarlega skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2 og 5.2).

Samhliða meðferð með warfaríni

Í örfáum tilvikum hefur verið greint frá blæðingum eða hækkun á International Normalised Ratio (INR), hjá sjúklingum sem fá warfarín samtímis meðferð með sorafenibi. Fylgjast þarf reglulega með breytingum á prótrombíntíma, INR og blæðingum hjá sjúklingum sem fá warfarín eða phenprocoumon samhliða sorafenibi (sjá kafla 4.5 og 4.8).

Fylgikvillar tengdir græðslu sára

Engar formlegar rannsóknir hafa verið gerðar til að rannsaka áhrif sorafenibs á græðslu sára. Í öryggisskyni er ráðlagt að hætta sorafenib meðferð tímabundið hjá sjúklingum sem gangast undir stórar skurðaðgerðir. Takmörkuð klínísk reynsla er af tímasetningu, hvað varðar að hefja að nýju lyfjagjöf eftir stóra skurðaðgerð. Því ætti ákvörðunin um að hefja lyfjagjöf að nýju að byggjast á klínísku mati á því hvort græðsla sára sé nægjanleg.

Aldraðir

Greint hefur verið frá tilvikum nýrnabilunar. Íhuga þarf eftirlit með nýrnastarfsemi.

Milliverkanir lyfja

Ráðlagt er að gæta varúðar þegar sorafenib er gefið ásamt lyfjum sem umbrotna/útskiljast að mestu fyrir tilstilli UGT1A1 (t.d. irinotecan) eða UGT1A9 (sjá kafla 4.5).

Gæta skal varúðar þegar sorafenib er gefið samtímis docetaxel (sjá kafla 4.5).

Þegar neomycin eða önnur sýklalyf, sem valda umtalsverðri röskun á örverum í meltingarvegi, eru gefin samtímis getur dregið úr aðgengi sorafenibs (sjá kafla 4.5). Hafa skal í huga áhættuna á minnkaðri plasmaþéttni sorafenibs áður en meðferð með sýklalyfjum hefst.

Greint hefur verið frá hærri dánartíðni hjá sjúklingum með flögukjukrabbamein í lungum sem fengu meðferð með sorafenibi ásamt krabbameinsmeðferð með platínusamböndum. Í tveimur slembiröðuðum rannsóknum á undirhópi fólks með flögukjukrabbamein sem náðu til sjúklinga með lungakrabbamein sem ekki var af smáfrumugerð og fengu sorafenib sem viðbót við paclitaxel/carboplatin, var áhættuhlutfall fyrir heildarlifun 1,81 (95% CI 1,19; 2,74) og sem viðbót við gemcitabin/cisplatin 1,22 (95% CI 0,82; 1,80). Engin ein dánarorsök var ráðandi, en hærri tíðni öndunarstöðvunar, blæðinga og sýkinga sem aukaverkana sáust hjá sjúklingum sem fengu sorafenib sem viðbót við krabbameinsmeðferð með platínusamböndum.

Varnaðarorð varðandi tiltekna sjúkdóma

Nýrnafrumukrabbamein

Sjúklingar sem taldir voru í miklum áhættuhópi samkvæmt MSKCC (Memorial Sloan Kettering Cancer Center) tóku ekki þátt í III. stigs klínísku rannsókninni á nýrnafrumukrabbameini (sjá rannsókn 1 í kafla 5.1) og áhætta og ávinningur hafa ekki verið metin hjá þessum sjúklingum.

Upplýsingar um hjálparefni

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól af natríum (23 mg) í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Efni sem hvata ensím sem taka þátt í umbrotum

Þegar rifampicin var gefið í 5 daga áður en einn skammtur af sorafenibi var gefinn, minnkaði AUC fyrir sorafenib að meðaltali um 37%. Önnur efni sem hvata CYP3A4 virkni og/eða glúkúróníðsamtengingu (t.d. Hypericum perforatum, einnig þekkt sem Jóhannesarjurt, fenytoin, carbamazepin, fenobarbital og dexamethason) geta einnig aukið umbrot sorafenibs og þannig dregið úr þétti sorafenibs.

CYP3A4 hemlar

Ketoconazol, öflugur CYP3A4 hemill, sem var gefinn heilbrigðum karlkyns sjálfboðaliðum einu sinni á sólarhring í 7 daga hafði ekki áhrif á meðalgildi AUC eftir stakan 50 mg skammt af sorafenibi. Þessar upplýsingar benda til þess að klíniskar milliverkanir sorafenibs við CYP3A4 hemla séu ólíklegar.

CYP2B6, CYP2C8 og CYP2C9 hvarfefni

Sorafenib hamlaði CYP2B6, CYP2C8 og CYP2C9 *in vitro* með svipaðri virkni. Hins vegar kom ekki fram klínískt mikilvæg hömlun þegar sorafenib 400 mg var gefið tvisvar á sólarhring samhliða cyclófosfamíði, sem er CYP2B6 hvarfefni, eða paclitaxeli, sem er CYP2C8 hvarfefni, í klínískum rannsóknum á lyfjahvörfum. Þessi gögn benda til að sorafenib í ráðlöögðum 400 mg skammti tvisvar á sólarhring sé hugsanlega ekki hemill á CYP2B6 eða CYP2C8 *in vivo*.

Auk þessa leiddi samhliða meðferð með sorafenibi og warfaríni, sem er CYP2C9 hvarfefni, ekki til breytinga á meðalgildi PT-INR borið saman við lyfleysu. Því má einnig gera ráð fyrir því að hættan á klínískt marktækri hömlun á CYP2C9 af völdum sorafenibs *in vivo* sé lág. Hins vegar ættu sjúklingar sem taka warfarín eða fenoprocoumon að láta athuga INR reglulega (sjá kafla 4.4).

CYP3A4, CYP2D6 og CYP2C19 hvarfefni

Samhliða meðferð með sorafenibi og midazolam, dextromethorpan eða omeprazol, sem eru hvarfefni fyrir cýtókrómin CYP3A4, CYP2D6 og CYP2C19, talin upp í sömu röð, hafði ekki áhrif á útsetningu fyrir þessum efnum. Bendir þetta til að sorafenib sé hvorki hemill né hvati þessara cýtókróm P450 ísoensíma. Þess vegna eru milliverkanir sorafenibs og hvarfefna þessara ensíma ólíklegar.

UGT1A1 og UGT1A9 hvarfefni

Sorafenib hamlaði glúkúróníðsamtengingu fyrir tilstilli UGT1A1 og UGT1A9 *in vitro*. Klínísk þýðing þessa er ekki þekkt (sjá hér að neðan og kafla 4.4).

In vitro rannsóknir á virkjun CYP ensíma

Virkni CYP1A2 og CYP3A4 breyttist ekki eftir að ræktaðar lifrarfrumur úr manni höfðu verið meðhöndlaðar með sorafenibi, sem er vísbending um að ólíklegt sé að sorafenib hvetji CYP1A2 og CYP3A4.

P-gp hvarfefni

Sýnt hefur verið fram á að sorafenib hamlar flutningspróteininu p-glykóprótein (P-gp) *in vitro*. Ekki er hægt að útiloka aukna plasmaþéttini P-gp hvarfefna eins og digoxíns þegar sorafenib er notað samtímis.

Samsett meðferð með öðrum æxlishemjandi lyfjum

Í klínískum rannsóknum hefur sorafenib verið notað með ýmsum öðrum æxlishemjandi lyfjum í þeim skömmum sem þau eru yfirleitt notuð, þeirra á meðal eru gemcitabin, cisplatin, oxaliplatin, paclitaxel, carboplatin, capecitabin, doxorubicin og irinotecan, docetaxel og cýklófosfamíð. Sorafenib hafði engin klínísk marktæk áhrif á lyfjahvörf gemcitabins, cisplatsins, carboplatins, oxaliplatins eða cýklófosfamíðs.

Paclitaxel/carboplatin

Gjöf paclitaxels (225 mg/m^2) og carboplatins ($\text{AUC}=6$) með sorafenibi ($\leq 400 \text{ mg}$ tvisvar á sólarhring), gefið með 3 daga hléi á sorafenib skömmum (tveir dagar fyrir og dagurinn sem paclitaxel/carboplatin er gefið), leiddi ekki til marktækra áhrifa á lyfjahvörf paclitaxels.

Samtímis gjöf paclitaxels (225 mg/m^2 , einu sinni á þriggja vikna fresti) og carboplatins ($\text{AUC}=6$) með sorafenibi (400 mg tvisvar á sólarhring, án þess að taka hlé á sorafenib gjöf) leiddi til 47% aukningar á útsetningu fyrir sorafenibi, 29% aukningar á útsetningu fyrir paclitaxel og 50% aukningar á útsetningu fyrir 6-OH paclitaxel. Lyfjahvörf carboplatins breyttust ekki.

Þessi gögn benda til að engin þörf sé fyrir skammtaaðlögun þegar paclitaxel og carboplatin eru gefin saman ásamt sorafenibi með 3 daga hléi á sorafenib skömmum (tveir dagar fyrir og dagurinn sem paclitaxel/carboplatin er gefið). Klínískt mikilvægi aukningar á útsetningu fyrir sorafenibi og paclitaxel, við samtímis gjöf sorafenibs án þess að hlé sé tekið á skömmum, er óþekkt.

Capecitabin

Samtímis gjöf capecitabins ($750-1050 \text{ mg/m}^2$ tvisvar á sólarhring), dagur 1-14, í 21 dags meðferðarlotu) og sorafenibs ($200 \text{ eða } 400 \text{ mg}$ tvisvar á sólarhring, samfelld órofin gjöf) leiddi ekki til marktækra breytinga á útsetningu fyrir sorafenibi, en 15-50% aukningar á útsetningu fyrir capecitabini og 0-52% aukningar á útsetningu fyrir 5-FU. Klínískt mikilvægi þessara litlu eða miðlungs aukningar á útsetningu fyrir capecitabini og 5-FU þegar þau eru gefin ásamt sorafenibi er óþekkt.

Doxorubicin/Irinotecan

Samhliða meðferð með sorafenibi leiddi til 21% hækkunar á AUC fyrir doxorubicin. Þegar sorafenib var gefið með irinotecan, en virkt niðurbrotsefni þess SN-38 brotnar frekar niður fyrir tilstilli UGT1A1, varð 67-120 % aukning á AUC SN-38 og 26-42% aukning á AUC fyrir irinotecan. Klínískt mikilvægi þessara niðurstaðna er ekki þekkt (sjá kafla 4.4).

Docetaxel

Þegar docetaxel ($75 \text{ eða } 100 \text{ mg/m}^2$ á 21 dags fresti) var gefið ásamt sorafenibi (200 mg tvisvar á sólarhring eða 400 mg tvisvar á sólarhring frá 2. degi til 19. dags í 21. dags meðferðarlotu, með þriggja daga hléi, um það leyti sem docetaxel var gefið) varð 36-80% aukning á AUC fyrir docetaxel og 16-32% aukning á C_{\max} fyrir docetaxel. Gæta skal varúðar þegar sorafenib er gefið samhliða docetaxel (sjá kafla 4.4).

Samhliða meðferð með öðrum lyfjum

Neomycin

Samhliða gjöf neomycins, sem er örverueyðandi lyf með staðbundna verkun notað til að uppræta örverur í meltingarvegi, hefur áhrif á lifrar-þarma hríngrás (enterohepatic recycling) sorafenibs (sjá kafla 5.2, Umbrot og brotthvarf) og dregur þannig úr útsetningu fyrir sorafenibi. Hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum sem fengu neomycin í 5 daga minnkaði meðal útsetning fyrir sorafenibi um 54%. Áhrif annarra sýklalyfja hafa ekki verið rannsokuð en munu líklega ráðast af getu þeirra til að hafa áhrif á örverur með glükúróníðasavirkni.

4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf

Konur á barneignaraldri/getnaðarvarnir

Konur á barneignaraldri verða að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur.

Meðganga

Engar upplýsingar liggja fyrir um notkun sorafenibs á meðgöngu. Dýrarannsóknir hafa leitt í ljós eituráhrif á æxlun, þar með talinn vanskapnað (sjá kafla 5.3). Rannsókn á rottum leiddi í ljós að sorafenib og umbrotsefni þess fær yfir fylgju og gera má ráð fyrir að sorafenib hafi skaðleg áhrif á fóstur. Sorafenib ætti ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til og að vandlega íhuguðu málum þarfir móður og áhættu fyrir fóstrið.

Brjósttagjöf

Ekki er þekkt hvort sorafenib skilst út í brjóstamjólk. Í dýrum barst sorafenib og/eða umbrotsefni þess í móðurmjólkina. Þar sem sorafenib getur skaðað vöxt og þroska ungbarna (sjá kafla 5.3), eiga konur ekki að vera með barn á brjósti meðan á sorafenibmeðferð stendur.

Frjósemi

Niðurstöður úr dýrarannsóknum benda til þess að sorafenib geti skert frjósemi karla og kvenna (sjá kafla 5.3).

4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Engar rannsóknir hafa verið gerðar til að kanna áhrif sorafenibs á hæfni til aksturs eða notkunar véla. Engar vísbendingar eru um að sorafenib hafi áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar véla.

4.8 Aukaverkanir

Yfirlit yfir öryggi

Hjartadrep/blóðþurrð í hjarta, rof á meltingarvegi, lifrabólga vegna lyfja, blæðing og háprýstingur/alvarlega hár blóðþrýstingur eru mikilvægustu alvarlegu aukaverkanirnar.

Algengustu aukaverkanirnar voru niðurgangur, þreyta, hármíssir, sýking, handa-fóta heilkenni (samsvarar palmar plantar erythrodyesthesia heilkenni í MedDRA) og útbrot.

Tafla yfir aukaverkanir

Aukaverkanir sem greint var frá í fjölda klínískra rannsókna eða við notkun eftir markaðssetningu eru taldar upp í töflu 1, eftir líffærakerfum (MedDRA) og tíðni. Tíðni aukaverkana er skilgreind á eftirfarandi hátt: mjög algengar ($\geq 1/10$), algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$), sjaldgæfar ($\geq 1/1000$ til $< 1/100$), mjög sjaldgæfar ($\geq 1/10.000$ til $< 1/1.000$), tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrilliggjandi gögnum).

Innan tíðniflokka eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

Tafla 1: Allar aukaverkanir sem greint var frá hjá sjúklingum sem voru þáttakendur í fjölda klínískra rannsókna eða við notkun eftir markaðssetningu

Líffærakerfi	Mjög algengar	Algengar	Sjaldgæfar	Mjög sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt
Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra	sýking	bólga í hársekkjum			
Blóð og eitlar	eitilfrumnafæð	hvítkornafæð hlutleysis- kyrningafæð blóðleysi blóðflagna- fæð			
Ónæmiskerfi			ofnæmisviðbrögð (þar á meðal einkenni í húð og ofsakláði) bráðaofnæmis- viðbrögð	ofsabjúgur	
Innkirtlar		skjaldvaka- brestur	skjaldvakaóhóf		
Efnaskipti og næring	lystarleysi lækkað fosfat í blóði	lækkað kalsúm í blóði lækkað kalíum í blóði lækkað natrúum í blóði blóðsykur- lækkun	purrkur		æxlislysuhelkenni
Geðræn vandamál		þunglyndi			
Taugakerfi		skyntauga- kvilli í útlínum bragðtruflun	afturkræf baklæg innlyksuheilaból ga* (reversible posterior leukoencephalopathy)		heilakvilli
Eyru og völundarhús		eyrnasuð			
Hjarta		hjartabilun* blóðpurrð í hjarta og hjartadrep*		QT lenging	
Æðar	blæðing (m.a. blæðing frá meltingarvegi*, öndunarvegi* og heilablæðing*) háþrystingur	andlitsroði (flushing)	alvarlega hár blóðþrystingur* (hypertensive crises)		slagæðargúlpur og flysjun slagæðar

Líffærakerfi	Mjög algengar	Algengar	Sjaldgæfar	Mjög sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt
Öndunarfæri brjósthol og miðmæti		nefrennsli raddirflun	tilvik sem líkjast millivefslungna- sjúkdómi* (lungabólga, lungabólga vegna geislameðferðar, bráð andnauð o.s.frv.)		
Meltingarfæri	niðurgangur ógleði uppköst hægðatregða	munnbólga (þar á meðal munnþurrkur og sviði í tungu) meltingar- óþægindi kyngingar- tregða vélindis- bakflæði	brisbólga magabólga gatmyndun í meltingarvegi*		
Lifur og gall			hækkun bilirúbíns og gula gallblöðrubólga gallrásabólga	lifrabólga vegna lyfja*	
Húð og undirhúð	þurr húð útbrot hármissir handa-fóta heilkenni á húð** hörundsroði kláði	hyrnifrumu- æxli (<i>kerato-</i> <i>acanthoma</i>)/ flöguþekju- krabbamein skinn- flagnings- bólga þrymlabólur hreistrun siggmein	exem regnþogaroðasótt (<i>erythema multiforme</i>)	húðbólga eftir geislun Stevens-Johnson heilkenni bráð æðabólga í húð (<i>leucocytoclastic vasculitis</i>) eitrunardreplos húðþekju (<i>toxic epidermal necrolysis</i>)*	
Stoðkerfi og stoðvefur	liðverkir	vöðvaverkir vöðva- krampar		rákvöðva- sundrun	
Nýru og bvagfæri		nýrnabilun prótínmiga		nýrunga- heilkenni	
Æxlunarfæri og brjóst		ristruflanir	brjóstastækkun hjá körlum		
Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað	þreyta verkir (þar á meðal í munni, kvið, beinum, æxli og höfði) hiti	magnleysi inflúensulík einkenni bólga í slímhúð			

Líffærakerfi	Mjög algengar	Algengar	Sjaldgæfar	Mjög sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt
Rannsóknaniðurstöður	þyngdartap hækkun á amýlasa hækkun á lípasa	tímabundin hækkun á trans-amínösum	tímabundin hækkun alkalískra fofatasa óeðlileg gildi INR óeðlileg prótrombíngildi		

- * Aukaverkanir sem geta verið lífshættulegar eða banvænar. Slík tilvik eru ýmist sjaldgæf eða koma sjaldnar fyrir en það.
- ** Handa-fóta heilkenni á húð samsvarar palmar plantar erythrodyesthesia heilkenni í MedDRA.
- Greint hefur verið frá tilfellum eftir markaðssetningu.

Lýsing á völdum aukaverkunum

Hjartabilun

Í klínískum rannsóknum sem lyfjafyrirtækið var ábyrgt fyrir var greint frá hjartabilun sem aukaverkun hjá 1,9% sjúklinga sem fengu sorafenib (N=2.276). Í rannsókn 11213 (RCC) var greint frá aukaverkunum sem voru svipaðar hjartabilun hjá 1,7% þeirra sjúklinga sem fengu sorafenib og 0,7% þeirra sem fengu lyfleysu. Í rannsókn 100554 (HCC) var greint frá þessum tilvikum hjá 0,99% þeirra sem fengu sorafenib og 1,1% þeirra sem fengu lyfleysu.

Frekari upplýsingar um sérstaka sjúklingahópa

Í klínískum rannsóknum komu tilteknar lyfjaaukaverkanir, svo sem handa-fótaheilkenni á húð, niðurgangur, hármíssir, þyngdartap, háþrýstingur, lækkað kalsíum í blóði, sjálflæknandi þekjuæxli (keratoacanthoma)/ flögubekju-krabbamein, mun oftar fram hjá sjúklingum með sérhæft skjaldkirtiskrabbamein en hjá sjúklingum í rannsóknum á nýrnafrumu- eða lifrarfrumukrabbameini.

Óeðlilegar rannsóknaniðurstöður hjá sjúklingum með lifrarfrumukrabbamein (rannsókn 3) og nýrnafrumukrabbamein (rannsókn 1)

Algengt var að greint væri frá hækkuðum lípasa og amýlasa. CTCAE 3. og 4. stigs hækkun á lípasa kom fram hjá 11% sjúklinga sem voru í sorafenib hópnum í rannsókn 1 (RCC) og 9% sjúklinga sem voru í sorafenib hópnum í rannsókn 3 (HCC), samanborið við 7% og 9% hjá sjúklingum í lyfleysuhópnum. CTCAE 3. og 4. stigs hækkun á amýlasa var tilkynnt hjá 1% sjúklinga í sorafenib hópnum í rannsókn 1 og 2% sjúklinga í sorafenib hópnum í rannsókn 3, samanborið við 3% sjúklinga í hvorum lyfleysuhópi. Af þeim sem tóku þátt í rannsókn 1 var tilkynnt um klíníksa brisbólgu hjá 2 af 451 sjúklingi sem fékk sorafenib (CTCAE 4. stigs), 1 af 297 sjúklingum sem fengu sorafenib í rannsókn 3 (CTCAE 2. stigs) og 1 af 451 sjúklingi (CTCAE 2. stigs) í lyfleysuhópnum í rannsókn 1.

Blóðfosfatskortur var mjög algengur í rannsóknaniðurstöðum og kom fram hjá 45% og 35% sjúklinga í sorafenib hópnum miðað við 12% og 11% sjúklinga í lyfleysuhópnum í rannsókn 1 og rannsókn 3, talið í sömu röð. Í rannsókn 1 kom CTCAE 3. stigs blóðfosfatskortur (1-2 mg/dl) fram hjá 13% sjúklinga í sorafenib hópnum og hjá 3% sjúklinga í lyfleysuhópnum, í rannsókn 3 hjá 11% í sorafenib hópnum og 2% sjúklinga í lyfleysuhópnum. Engin tilvik komu fram um CTCAE 4. stigs blóðfosfatskort (<1 mg/dl), hvorki hjá þeim sjúklingum sem fengu sorafenib né þeim sem fengu lyfleysu í rannsókn 1 og 1 tilvik í lyfleysuhópnum í rannsókn 3. Orsakasamhengið milli sorafenib notkunar og blóðfosfatskorts er óþekkt.

CTCAE 3. og 4. stigs frávik í rannsóknaniðurstöðum komu fram hjá $\geq 5\%$ sjúklinga sem fengu sorafenib, þar með talið eitilfrumnafæð og hlutleysiskyrningafæð.

Tilkynnt var um lækkaða þéttmi kalsíums í blóði hjá 12% sjúklinga sem fengu sorafenib, borið saman við 7,5% sjúklinga sem fengu lyfleysu í rannsókn 1, og 26,5% sjúklinga sem fengu sorafenib, borið

saman við 14,8% sjúklinga sem fengu lyfleysu í rannsókn 3. Flest tilvik lækkaðs kalsíums í blóði voru væg (CTCAE stig 1 og 2). Lækkað kalsíum í blóði af CTCAE stigi 3 (6,0-7,0 mg/dl) kom fyrir hjá 1,1% sjúklinga sem fengu sorafenib í rannsókn 1 og 1,8% í rannsókn 3, en hjá 0,2% sjúklinga sem fengu lyfleysu í rannsókn 1 og 1,1% í rannsókn 3, og lækkað kalsíum í blóði af CTCAE stigi 4 (<6,0 mg/dl) kom fyrir hjá 1,1% sjúklinga sem fengu sorafenib í rannsókn 1 og 0,4% í rannsókn 3, en hjá 0,5% sjúklinga sem fengu lyfleysu í rannsókn 1 og 0% í rannsókn 3. Orsök lækkunar kalsíums í blóði sem tengist notkun sorafenibs er ekki þekkt.

Hjá sjúklingum sem fengu meðferð með sorafenibi varð vart við lækkun kalíums hjá 5,4% sjúklinga í rannsókn 1 og 9,5% sjúklinga í rannsókn 3 samanborið við 0,7% sjúklinga í rannsókn 1 og 5,9% sjúklinga í rannsókn 3 sem fengu lyfleysu. Þegar tilkynnt var um lækkað kalíum í blóði var slíkt oftast á lágu stigi (CTCAE stig 1). Í þessum rannsóknum varð vart við lækkað kalíum í blóði af CTCAE stigi 3 hjá 1,1% sjúklinga í rannsókn 1 og 0,4% sjúklinga í rannsókn 3 sem fengu sorafenib meðferð og 0,2% sjúklinga í rannsókn 1 og 0,7% sjúklinga í rannsókn 3 sem fengu lyfleysu. Ekki var tilkynnt um lækkað kalíum í blóði af CTCAE stigi 4.

Óeðlilegar rannsóknaniðurstöður hjá sjúklingum með sérhæft skjaldkirtilskrabbamein (rannsókn 5)

Tilkynnt var um lækkað kalsíum í blóði hjá 35,7% sjúklinga sem fengu sorafenib samanborið við 11,0% sjúklinga sem fengu lyfleysu. Flest tilkynnt tilvik um lækkað kalsíum í blóði voru á lágu stigi. Vart varð við lækkað kalsíum í blóði af CTCAE stigi 3 hjá 6,8% sjúklinga sem fengu sorafenib og 1,9% sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu og vart varð við lækkað kalsíum í blóði af CTCAE stigi 4 hjá 3,4% sjúklinga sem fengu sorafenib og 1,0% sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu.

Aðrar klínískt marktækar óeðlilegar rannsóknaniðurstöður sem komu fram í rannsókn 5 eru sýndar í töflu 2.

Tafla 2: Óeðlilegar rannsóknaniðurstöður tengdar meðferð sem tilkynntar voru hjá sjúklingum með sérhæft skjaldkirtilskrabbamein (rannsókn 5) á meðan tvíblindri rannsókn stóð

Rannsóknarbreyta, (% hlutfall í rannsókuðum sýnum)	Sorafenib N=207			Lyfleysa N=209		
	Öll stig*	Stig 3*	Stig 4*	Öll stig*	Stig 3*	Stig 4*
Blóð og eitlar						
Blóðleysi	30,9	0,5	0	23,4	0,5	0
Blóðflagnafæð	18,4	0	0	9,6	0	0
Daufkyrningafæð	19,8	0,5	0,5	12	0	0
Eitilfrumnafæð	42	9,7	0,5	25,8	5,3	0
Efnaskipti og næring						
Lækkað kalíum í blóði	17,9	1,9	0	2,4	0	0
Lækkað fosfat í blóði**	19,3	12,6	0	2,4	1,4	0
Lifur og gall						
Hækkaður gallrauði	8,7	0	0	4,8	0	0
Hækkað ALT	58,9	3,4	1,0	24,4	0	0
Hækkað AST	53,6	1,0	1,0	14,8	0	0
Rannsóknaniðurstöður						
Hækkaður amýłasi	12,6	2,4	1,4	6,2	0	1,0
Hækkaður lípasi	11,1	2,4	0	2,9	0,5	0

* Almenn íðorðanotkun varðandi aukaverkanir (CTCAE, *Common Terminology Criteria for Adverse Events*), útgáfa 3.0

** Orsök lækkaðs fosfats í blóði í tengslum við sorafenib er ekki þekkt.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#).

4.9 Ofskömm tun

Engin sérstök meðferð við ofskömm tun sorafenibi er þekkt. Stærsti skammtur sorafenibs sem rannsakaður hefur verið klínískt er 800 mg tvisvar á sólarhring. Aukaverkanir sem komu fram við þann skammt voru aðallega niðurgangur og einkenni í húð. Ef grunur er um ofskömm tun á að hætta notkun sorafenibs og hefja stuðningsmeðferð ef þörf er á.

5. LYFJA FRÆDILEGAR UPPLÝSINGAR

5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: *A*Exlismejandi lyf, próteinkínasa hemlar ATC-flokkur: L01EX02.

Sorafenib er fjölkínasahemill sem hemur bæði frumuskiptingu og æðamyndun *in vitro* og *in vivo*.

Verkunarmáti og lyfhrif

Sorafenib er fjölkínasahemill sem dregur úr fjölgun æxlisfruma *in vitro*. Sorafenib hemur æxlisvöxt fjölda ósamgena græðlinga úr mönnum í hóstarkirtilslausum músum og dregur jafnframt úr nýmyndun æða í æxlunum. Sorafenib hemur ákveðna þætti sem eru til staðar í æxlisfrumunni (CRAF, BRAF, V600E BRAF, c-KIT og FLT-3) og í æðakerfi æxlisins (CRAF, VEGFR-2, VEGFR-3 og PDGFR-β). RAF kínasar eru serín/threonín kínasar, en á hinn bóginn eru c-KIT, FLT-3, VEGFR-2, VEGFR-3 og PDGFR-β týrósín viðtaka kínasar.

Klínísk verkun

Klínískt öryggi og verkun sorafenibs hefur verið rannsakað hjá sjúklingum með lifrarfrumukrabbamein (HCC) og hjá sjúklingum með langt gengið nýrnafrumukrabbamein (RCC).

Lifrarfrumukrabbamein

Rannsókn 3 (rannsókn 100554) var alþjóðleg III. stigs, fjölsetra, tvíblind, slembivals-, samanburðarrannsókn með lyfleysu hjá 602 sjúklingum með lifrarfrumukrabbamein. Lýðfræðileg einkenni og eiginleikar sjúkdómsins við upphaf rannsóknarinnar voru sambærileg hjá sorafenib hópnum og lyfleysuhópnum með tilliti til ECOG færniskala (færnistaðall 0: 54% á móti 54%; færnistaðall 1: 38% á móti 39%; færnistaðall 2: 8% á móti 7%), TNM stigunar (stigun I: <1% á móti <1%; stigun II: 10,4% á móti 8,3%; stigun III: 37,8% á móti 43,6%; stigun IV: 50,8% á móti 46,9%) og BCLC stigunar (stigun B: 18,1% á móti 16,8%; stigun C: 81,6% á móti 83,2%; stigun D: <1% á móti 0%).

Rannsóknin var stöðvuð eftir að áætluð milligreining með tilliti til heildarlifunar sýndi áhrif sem fóru yfir fyrirfram skilgreind mörk. Þessi greining á heildarlifun sýndi tölfraðilega marktækt kosti sorafenibs fram yfir lyfleysu varðandi heildarlifun (áhættuhlutfall: 0,69, p=0,00058, sjá töflu 3).

Takmarkaðar upplýsingar úr rannsókninni eru um sjúklinga með skerta lifrarstarfsemi (Child-Pugh B) og aðeins einn sjúklingur með Child-Pugh C tók þátt í rannsókninni.

Tafla 3: Niðurstöður varðandi verkun úr rannsókn 3 (rannsókn 100554) á lifrarfrumukrabbameini

Verkunarbreytá	Sorafenib (N=299)	Lyfleysa (N=303)	P-gildi	HR (95% CI)
Heildarlifun [miðgildi, vikur (95% CI)]	46,3 (40,9; 57,9)	34,4 (29,4; 39,4)	0,00058*	0,69 (0,55; 0,87)
Tími þar til sjúkdómur versnaði (TTP) [miðgildi, vikur (95% CI)]**	24,0 (18,0; 30,0)	12,3 (11,7; 17,1)	0,000007	0,58 (0,45; 0,74)

CI=Öryggisbil, HR=Áhættuhlutfall (sorafenibi í hag miðað við lyfleysu)

* tölfraðilega marktækt þar sem p-gildi var lægra en fyrirfram skilgreind O'Brien Fleming mörk sem eru 0,0077

** óháð endurskoðun á geislaranndónum.

Í annarri III. stigs alþjóðlegri, fjölsetra, tvíblindri, slembivals-, samanburðarrannsókn með lyfleysu (rannsókn 4, 11849) var klínískur ávinnungur sorafenibs metinn hjá 226 sjúklingum með langt gengið lifrarfrumukrabbamein. Rannsóknin sem gerð var í Kína, Kóreu og Taiwan staðfestir niðurstöður úr rannsókn 3 með tilliti til hagstæðs hlutfalls á ávinnungi/áhættu fyrir sorafenib (HR (OS): 0,68, p=0,01414).

Í fyrirfram skilgreindum aðgreindum þáttum (ECOG færniskali, greinileg æxlisíferð í æðum til staðar eða ekki og/eða æxli hafa breiðst út utan lifrar) í rannsóknum 3 og 4 er áhættuhlutfall alltaf sorafenibi í hag miðað við lyfleysu. Greining á almennu mynstri (exploratory analysis) á undirhópi bendir til að áhrif meðferðarinnar eru ekki eins greinileg hjá sjúklingum með fjarlæg meinvörp.

Nýrnafrumukrabbamein

Öryggi og verkun sorafenibs við meðferð á langt gengnu nýrnafrumukrabbameini (RCC) voru rannsokuð í tveimur klínískum rannsóknum:

Rannsókn 1 (rannsókn 11213) var III. stigs, fjölsetra, tvíblind, slembivals-, samanburðarrannsókn með lyfleysu hjá 903 sjúklingum. Eingöngu sjúklingar með nýrnafrumukrabbamein (clear cell RCC) í lítilli eða í meðallagi mikilli áhættu samkvæmt MSKCC (Memorian Sloan Kettering Cancer Center) tóku þátt. Aðalendapunktar (*primary endpoints*) voru heildarlifun og lifun án versnunar sjúkdóms (PFS; *progression free survival*).

U.p.b. helmingur sjúklinganna var með getustaðal (performance status) 0, samkvæmt ECOG og helmingur sjúklinganna var í lítilli áhættu samkvæmt MSKCC.

Lifun án versnunar (PFS) var metin með geislareiningu og voru blindaðar niðurstöður metnar af óháðum sérfræðingum, samkvæmt RECIST skilmerkjum. Greining á lifun án versnunar byggðist á 342 tilvikum hjá 769 sjúklingum. Meðalgildi PFS var 167 dagar hjá sjúklingum sem höfðu fengið sorafenib samanborið við 84 daga hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu (HR=0,44; 95% CI: 0,35-0,55; p<0,000001). Aldur, MSKCC, ECOG PS og fyrri meðferð hafði ekki áhrif á umfang meðferðaráhrifa.

Millibilsathugun (second interim analysis) á heildarlifun grundvallaðist á 367 dauðsföllum hjá 903 sjúklingum. Lágmarks alfangildi greiningarinnar var 0,0094. Miðgildi lifunar var 19,3 mánuðir hjá sjúklingum sem fengu sorafenib samanborið við 15,9 mánuði hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu (HR=0,77; 95% CI: 0,63-0,95; p=0,015). Meðan á greiningunni stóð höfðu u.p.b. 200 sjúklingar skipt úr lyfleysuhópnum yfir í sorafenib hópinn.

Rannsókn 2 var II. stigs meðferðarstöðvunar rannsókn á sjúklingum með krabbamein með meinvörpum, m.a. nýrnafrumukrabbamein (RCC).

Sjúklingar með stöðugan sjúkdóm sem voru á meðferð með sorafenibi fengu lyfleysu eða áframhaldandi meðferð með sorafenibi samkvæmt slembivali. Lifun án versnunar sjúkdóms hjá

sjúklingum með nýrnafrumukrabbamein var marktækt hærri í sorafenib hópnum (163 dagar) samanborið við lyfleysuhópinn (41 dagur) (p=0,0001, HR=0,29).

Lenging á QT bili

Í klínískri lyfjafræðirannsókn, voru QT/QC mælingar skráðar hjá 31 sjúklingi við upphaf meðferðar og eftir meðferð. Eftir eina 28 daga meðferðarlotu var QTcB lengt um 4 ± 19 msec og QTcF um 9 ± 18 msec á þeim tíma sem styrkur sorafenib var í hámarki, samanborið við gildi við upphaf meðferðar hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu. Enginn þátttakenda sýndi QTcB eða QTcF >500 msec á hjartalínuriti eftir meðferð (sjá kafla 4.4).

Börn

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknum á viðmiðunarlyfinu sem inniheldur sorafenib hjá öllum undirhópum barna með krabbamein í nýra og nýrnaskjóðu (fyrir utan nýrnakímsæxli (nephroblastoma), forstig nýrnakímsæxlis (nephroblastomatosis), sarkmein (clear cell sarcoma), nýrnakirtilssarkmein hjá fóstri eða nýbura (mesoblastic nephroma), krabbamein í nýrnamerg (renal medullary carcinoma) og staflaga æxli í nýra (rhabdoid tumour of the kidney) og krabbamein í lifur og í gallgöngum lifrar (fyrir utan lifrarkímsæxli (hepatoblastoma)) (sjá upplýsingar í kafla 4.2 um notkun handa börnum).

5.2 Lyfjahvörf

Frásog og dreifing

Eftir inntöku sorafenib taflna er meðalgildi hlutfallslegs aðgengis 38-49% í samanburði við mixtúru, lausn. Nýting er ekki þekkt. Eftir inntöku nær sorafenib hámarksþéttini í plasma eftir u.p.b. 3 klst. Ef sorafenib er tekið með fituríkri máltíð minnkar frásog þess um 30% samanborið við inntöku þess á fastandi maga.

Meðalgildi C_{max} og AUC jókst ekki í réttu hlutfalli við skammta stærri en 400 mg tvísvar á sólarhring. *In vitro* er sorafenib 99,5% bundið plasmapróteinum í mönnum.

Endurteknir skammtar sorafenibs í sjö daga leiddu til 2,5- til 7-faldrar uppsöfnunar miðað við stakan skammt. Stöðug þéttini sorafenibs næst innan 7 daga með hlutfallslegan mun milli hæstu og lægstu meðalþéttini minni en 2.

Þéttni sorafenibs við jafnvægi eftir gjöf 400 mg tvísvar á sólarhring var metin hjá sjúklingum með sérhæft skjaldkirtilskrabbamein, nýrnafrumukrabbamein og lifrarfrumukrabbamein. Mesta meðalþéttin kom fram hjá sjúklingum með sérhæft skjaldkirtilskrabbamein (u.p.b. tvöföld sú sem fram kom hjá sjúklingum með nýrnafrumukrabbamein og lifrarfrumukrabbamein), en breytileiki var mikill hvað varðar allar tegundir æxla. Ástæðan fyrir þessari auknu þéttni hjá sjúklingum með sérhæft skjaldkirtilskrabbamein er ekki þekkt.

Umbrot og brotthvarf

Helmingunartími brotthvarfs sorafenibs er u.p.b. 25-48 klst. Umbrot sorafenibs fara að mestu leyti fram í lifur með oxun fyrir tilstilli CYP3A4 og glükúroníðsamtengingar fyrir tilstilli UGT1A9. Tengt sorafenib getur klofnað í meltingarvegi vegna glükúroníðasavirkni hjá bakteríum sem leiðir til endurfrásogs ótengds virks innihaldsefnis. Sýnt hefur verið fram á að samhliða gjöf neomycins truflar þetta ferli og minnkar meðalaðgengi sorafenibs um 54%.

Við jafnvægi er 70-85% greindra niðurbrotsefna í plasma vegna sorafenibs.

Þekkt niðurbrotsefni sorafenibs eru átta, fimm þeirra hafa greinst í plasma. Aðalumbrotsefni sorafenibs í plasma er pýridin N-oxíð, sem sýnir svipaða verkun og sorafenib *in vitro*. Við stöðuga þéttni er þetta umbrotsefni u.p.b. 9-16% greindra niðurbrotsefna í blóðrás.

Eftir inntöku 100 mg skammts af sorafenib mixtúru, lausn, fannst 96% skammtsins innan 14 daga, 77% hafði skilst út með hægðum og 19% skammtsins skilst út með þvagi sem glükúroníðsamtengt

umbrotsefni. Óbreytt sorafenib, sem var 51% skammtsins, fannst í hægðum en ekki í þvagi, sem bendir til þess að útskilnaður í galli á óbreyttu virku innihaldsefni geti átt í brotthvarfi sorafenibs.

Lyfjahvörf hjá sérstökum hópum

Greining lýðfræðilegra upplýsinga bendir til þess að engin tengsl séu á milli lyfjahvarfa og aldurs (að 65 ára aldri), kyns eða líkamsþyngdar.

Börn

Engar rannsóknir hafa farið á lyfjahvörfum sorafenibs hjá börnum.

Kynþáttur

Enginn klínískt mikilvægur munur er á lyfjahvörfum hjá einstaklingum af hvítum kynstofni og einstaklingum af asískum uppruna.

Skert nýrnastarfsemi

Í fjórum I. stigs klínískum rannsóknum var útsetning sorafenibs við stöðuga þéttni hjá sjúklingum með vægt til í meðallagi skerta nýrnastarfsemi svipuð útsetningu hjá sjúklingum með eðlilega nýrnastarfsemi. Í klínískri lyfjafræðirannsókn (stakur 400 mg skammtur af sorafenibi) komu engin tengsl í ljós á milli útsetningar fyrir soranfenibi og nýrnastarfsemi, hjá sjúklingum með eðlilega nýrnastarfsemi, væga, meðalskerta eða alvarlega skerta nýrnastarfsemi. Engar upplýsingar liggja fyrir hjá sjúklingum sem þurfa á himnuskilun að halda.

Skert lifrarstarfsemi

Hjá sjúklingum með lifrarfrumukrabbamein sem voru með Child-Pugh A eða B (vægt til í meðallagi) skerta lifrarstarfsemi var útsetning svipuð þeirri útsetningu sem komið hefur fram hjá sjúklingum með eðlilega lifrarstarfsemi. Lyfjahvörf sorafenibs hjá sjúklingum sem voru með Child-Pugh A og B, en ekki með lifrarfrumukrabbamein, voru svipuð og hjá heilbrigðum einstaklingum. Engar upplýsingar eru fyrirliggjandi um sjúklinga með Child-Pugh C (alvarlega) skerta lifrarstarfsemi. Úthreinsun sorafenibs fer að mestu leyti í gegnum lifur, útsetning er hugsanlega aukin hjá þessum sjúklingahópi.

5.3 Forklínískar upplýsingar

Forklínískar rannsóknir á öryggi sorafenibs voru gerðar á mósum, rottum, hundum og kanínum. Rannsóknir á eituráhrifum af endurteknum skömmum leiddu í ljós breytingar (hrörnun og nýmyndun) í ýmsum líffærum við útsetningu sem var minni en vænta má við meðferðarskammta (byggð á samanburði á AUC).

Eftir endurtekska skammta sem gefnir voru ungum hundum sem voru að vaxa, komu áhrif á tennur og bein í ljós við útsetningu sem var minni en útsetning við meðferðarskammta. Breytingarnar fólust í óreglulegri þykjun á vaxtalínu lærleggs, frumufækkun í beinmerg næst þeim stað sem breytingarnar höfðu orðið á vaxtalínum og breytingar á samsetningu tannbeins. Svipuð áhrif komu fram hjá fullvöxnum hundum.

Við hefðbundnar rannsóknir á eiturverkunum á erfðaefni komu jákvæðar niðurstöður fram, þ.e. aukning á litningafrávikum sáust *in vitro* í greiningu á spendýrafrumum (eggjastokkar úr kínverskum hömstrum), fyrir litningabroti við virkjað umbrot (metabolic activation). Sorafenib hafði hvorki eituráhrif á gen í Ames prófinu né í *in vivo* í örkjarnaprófunum í mósum. Eitt milliefni í ferlinu, sem einnig er til staðar í virka efninu (<0,15%), var jákvætt með tilliti til stökkbreytinga *in vitro* í greiningu á bakteríu (Ames prófi). Auk þess innihélt lotan af sorafenib sem prófuð var, samkvæmt hefðbundnum aðferðum á eiturverkunum á erfðaefni, 0,34% PAPE.

Engar rannsóknir hafa farið fram á krabbameinsvaldandi áhrifum sorafenibs.

Engar sértækar dýrarannsóknir hafa farið fram til að meta eiturverkun sorafenibs á frjósemi. Hins vegar má búast við aukaverkunum á frjósemi karla og kvenna, því í rannsóknum á dýrum með endurteknum skömmum, hafa komið fram breytingar á æxlunarfærum hjá karl- og kvendýrum við útsetningu sem eru minni en sú sem vænta má við meðferðarskammta (byggt á AUC). Einkennandi breytingar voru merki um hrörnun og seinþroska í eistum, eistnalyppum, blöðruhálskirtli og sáðblöðrum hjá rottum. Í kvenkyns rottum sást drep miðlægt í gulbúi og stöðvun á þroska eggbús í eggjastokkum. Hjá hundum sást hrörnun á eistnapíplum og sáðfrumnabrestur.

Sorafenib hefur reynst hafa eiturverkanir á fósturvísá og valdið vansköpun hjá rottum og kanínum við útsetningu sem er minni en útsetning við meðferðarskammta. Áhrif sem komið hafa í ljós eru minnkuð líkamsþyngd móður og fósturs, aukinn fjöldi eyðinga fóstra (foetal resorption) og aukinn fjöldi innri og ytri vanskapanu.

Rannsóknir varðandi mat á áhættu fyrir lífríkið hafa sýnt að sorafenib tosílat getur reynst þrávirkt, safnast upp í lífverum og valdið eiturverkunum á umhverfi. Upplýsingar varðandi mat á áhættu fyrir lífríkið er að finna í evrópskri matsskýrslu (EPAR) fyrir þetta lyf (sjá kafla 6.6).

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Töflukjarni:

Kroskarmellósunatríum
Sellulósa, örkristölluð
Hýprómellósa
Natríumlárlilsúlfat
Magnesíumsterat

Töfluhúð:

Hýprómellósa (E464)
Makrógól (E1521)
Títantvíoxíð (E171)
Rautt járnoxíð (172)

6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

6.3 Geymsluþol

2 ár.

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins.

6.5 Gerð íláts og innihald

Rifgataðar ál-ál stakskammtaþynnur í pakkningastærðinni 112x1 filmuhúðuð tafla í öskju.

6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun

Þetta lyf getur reynst umhverfinu hættulegt. Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n
Edifici Est, 6^a Planta
08039 Barcelona
Spánn

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/22/1696/001

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 09. nóvember 2022

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu/>
Upplýsingar á íslensku eru á <http://www.serlyfjaskra.is>

VIÐAUKI II

- A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**
- C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**
- D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.
ul.Lutomierska 50
95-200, Pabianice
Pólland

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Estate
Paola PLA 3000
Malta

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Holland

Heiti og heimilisfang framleiðanda sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt viðkomandi lotu skal koma fram í prentuðum fylgiseðli.

B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN

Ávísun lyfsins er háð sérstökum takmörkunum (sjá viðauka I: Samantekt á eiginleikum lyfs, kafla 4.2).

C AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS

- **Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)**

Skilyrði um hvernig leggja skal fram samantektir um öryggi lyfsins koma fram í lista yfir viðmiðunardagsetningar Evrópusambandsins (EURD lista) sem gerð er krafa um í grein 107c(7) í tilskipun 2001/83/EB og öllum síðari uppfærslum sem birtar eru í evrópsku lyfjavefgáttinni.

D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS

- **Áætlun um áhættustjórnun**

Markaðsleyfishafi skal sinna lyfjagátaraðgerðum sem krafist er, sem og öðrum ráðstöfunum eins og fram kemur í áætlun um áhættustjórnun í kafla 1.8.2 í markaðsleyfinu og öllum uppfærslum á áætlun um áhættustjórnun sem ákveðnar verða.

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

- Að beiðni Lyfjastofnunar Evrópu.
- Þegar áhættustjórnunarkerfinu er breytt, sérstaklega ef það gerist í kjölfar þess að nýjar upplýsingar berast sem geta leitt til mikilvægra breytinga á hlutfalli ávinnings/áhættu eða vegna þess að mikilvægur áfangi (tengdur lyfjagát eða lágmörkun áhættu) næst.

VIÐAUKI III
ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL

A. ÁLETRANIR

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**YTRI ASKJA****1. HEITI LYFS**

Sorafenib Accord 200 mg filmuhúðaðar töflur

sorafenib

2. VIRK EFNI

Hver tafla inniheldur 200 mg sorafenib (sem tosílat).

3. HJÁLPAREFNI**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

112x1 tafla

5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ

Til inntöku.

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT PAR SEM BÖRN
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ PARF**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS PAR SEM VIÐ Á****11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n

Edifici Est, 6^a Planta
08039 Barcelona
Spánn

12. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/22/1696/001

13. LOTUNÚMER

Lot

14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR****16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Sorafenib Accord #200 mg

17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ

PC
SN
NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á PÝNNUM EÐA STRIMLUM
PÝNNA**

1. HEITI LYFS

Sorafenib Accord 200 mg töflur

sorafenib

2. NAFN MARKAÐSLEYFISHAFA

Accord

3. FYRNINGARDAGSETNING

EXP

4. LOTUNÚMER

Lot

5. ANNAÐ

MÁN
PRI
MID
FIM
FÖS
LAU
SUN

B. FYLGISEÐILL

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

Sorafenib Accord 200 mg filmuhúðaðar töflur sorafenib

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Pessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Sorafenib Accord og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Sorafenib Accord
3. Hvernig nota á Sorafenib Accord
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Sorafenib Accord
6. Pakningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Sorafenib Accord og við hverju það er notað

Sorafenib Accord er notað til meðferðar á lifrarkrabbameini (*lifrarfrumukrabbamein*).

Sorafenib Accord er einnig notað til meðferðar á nýrnakrabbameini (*langt gengið nýrnafrumukrabbamein*) þegar hefðbundin lyfjameðferð hefur ekki reynst árangursrík eða er talin óhentug.

Sorafenib Accord er svokallaður *fjölkínasa hemill*. Lyfið hægir á vexti krabbameinsfrumna og lokar fyrir blóðflæði sem viðheldur vexti krabbameinsfrumna.

2. Áður en byrjað er að nota Sorafenib Accord

Ekki má nota Sorafenib Accord

- **ef um er að ræða ofnæmi** fyrir sorafenibi eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

Varnaðarorð og varuðarreglur

Leitið ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en Sorafenib Accord er notað.

Gæta skal sérstakrar varuðar við notkun Sorafenib Accord

- **ef þú ert með húðkvilla.** Sorafenib Accord getur valdið útbrotum og ertingu í húð, sérstaklega á höndum og fótum. Oftast getur læknir meðhöndlað þessa kvilla. Ef það tekst ekki getur læknirinn gert hlé á meðferðinni eða hætt henni alveg.
- **ef þú ert með of háan blóðþrýsting.** Sorafenib Accord getur hækkað blóðþrýsting, yfirleitt fylgist læknirinn með blóðþrýstingnum og gæti hugsanlega sett þig á meðferð við of háum blóðþrýstingi.
- **ef þú ert með eða hefur verið með slagæðargúlp** (útvíkkun og veikingu æðaveggs) **eða rof í æðavegg.**
- **ef þú ert með sykursýki.** Fylgjast á reglulega með blóðsykurgildum hjá sjúklingum með sykursýki, til að meta hvort breyta þurfi skömmum af sykursýkilyfjum til að lágmarka hættu á blóðsykurlækkun.
- **ef þú ert með blæðingarvandamál eða tekur warfarín eða phenprocoumon.** Meðferð með Sorafenib Accord getur aukið blæðingarhættu. Ef þú tekur warfarín eða phenprocoumon, lyf sem þynna blóðið til að koma í veg fyrir blóðtappa, getur það aukið blæðingarhættu.

- **ef þú færð brjóstverki eða hjartakvilla.** Læknirinn gæti ákveðið að gera hlé á meðferðinni eða hætta henni alveg.
- **ef þú ert með hjartakvilla,** svo sem óeðlileg rafboð sem nefnast „lenging QT bils“
- **ef skurðaðgerð er fyrirhuguð eða þú hefur nýlega gengist undir skurðaðgerð.** Sorafenib Accord gæti haft áhrif á græðslu sára. Algengast er að meðferð með Sorafenib Accord sé hætt þegar skurðaðgerð er fyrirhuguð. Læknirinn ákveður hvenær meðferð með Sorafenib Accord hefst að nýju.
- **ef þú notar irinotecan eða docetaxel, sem einnig eru krabbameinslyf.** Sorafenib Accord getur aukið áhrif þessara lyfja, einkum aukaverkanir þeirra.
- **ef þú tekur neomycin eða önnur sýklalyf.** Getur dregið úr áhrifum Sorafenib Accord.
- **ef lifrarstarfsemi er alvarlega skert.** Aukaverkanir lyfsins geta reynst alvarlegri.
- **ef nýrnastarfsemi er léleg.** Læknirinn mun fylgjast með vökvá- og elektrólýtajafnvægi.
- **Frjósemi.** Sorafenib Accord getur dregið úr frjósemi hjá körlum og konum. Ef þú hefur áhyggjur af því skaltu tala við læknini.
- **Gat í meltingarvegi** getur myndast meðan á meðferð stendur (sjá kafla 4: Hugsanlegar aukaverkanir). Í þeim tilvikum mun læknirinn stöðva meðferðina.
- **Ef þú ert með skjaldkirtilskrabbamein** mun læknirinn fylgjast með gildum kalks og skjaldkirtilshormóns í blóðinu.
- **ef þú færð eftirfarandi einkenni hafðu tafarlaust samband við lækninn, þar sem þetta getur verið lífshættulegt ástand:** ógleði, mæði, óreglulegan hjartslátt, vöðvakrampa, flog, skýjað þvag og breytu. Einkennin geta verið vegna nokkurra efnaskiptakvilla sem geta komið fyrir meðan á meðferð við krabbameini stendur og stafa af niðurbrotsefnum deyjandi krabbameinsfruma (æxlislýsuheilkenni) og geta leitt til breytinga á nýrnastarfsemi og bráðrar nýrnabilunar (sjá einnig kafla 4: Hugsanlegar aukaverkanir).

Segðu lækninum frá því ef eitthvað af ofangreindu á við um þig. Þú gætir þurft meðferð við þessum kvillum eða læknirinn gæti ákveðið að breyta skömmum Sorafenib Accord eða ákveðið að stöðva meðferðina alveg (sjá einnig kafla 4: Hugsanlegar aukaverkanir).

Börn og unglungar

Sorafenib hefur ekki enn verið rannsakað hjá börnum og unglungum.

Notkun annarra lyfja samhliða Sorafenib Accord

Sum lyf geta haft áhrif á Sorafenib Accord eða Sorafenib Accord haft áhrif á þau. Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

- Rifampicin, neomycin eða önnur lyf við sýkingum (**sýklalyf**)
- Jóhannesarjurt (St. John's wort), náttúrulyf við **punglyndi**
- Fenytoin, carbamazepin eða fenobarbital, sem notuð eru við **flogaveiki** og öðrum sjúkdómum
- Dexamethason, **barksteri** notaður við ýmsum kvillum
- Warfarín eða phenprocoumon eru blóðþynningarlyf notað **til varnar blóðtappamyndun**
- Doxorubicin, capecitabin, docetaxel, paclitaxel og irinotecan, sem eru **krabbameinsly**
- Digoxín, notað við vægri/meðalalvarlegri **hjartabilun**

Meðganga og brjósttagjöf

Forðast ber þungun meðan á meðferð með Sorafenib Accord stendur. Ef nokkur möguleiki er á að þungun geti átt sér stað, eiga konur að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferð stendur. Ef kona verður barnshafandi meðan á meðferð með Sorafenib Accord stendur á hún strax að láta lækninn vita, hann ákveður síðan hvort halda beri meðferð áfram.

Meðan á meðferð með Sorafenib Accord stendur má ekki vera með barn á brjósti, þar sem lyfið getur haft áhrif á vöxt og þroska barnsins.

Akstur og notkun véla

Engar vísbendingar eru um að Sorafenib Accord hafi áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla.

Sorafenib Accord inniheldur natrium

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól af natrium (23 mg) í hverjum skammti, þ.e.a.s. er sem næst natriúmlaust.

3. Hvernig nota á Sorafenib Accord

Ráðlagður skammtur af Sorafenib Accord ætlaður fullorðnum er 2x200 mg töflur tvisvar á sólarhring.

Þetta jafngildir 800 mg á sólarhring eða 4 töflum á sólarhring.

Sorafenib Accord töflurnar á að gleypa með glasi af vatni, annaðhvort án fæðu eða með mat sem inniheldur litla eða í meðallagi mikla fitu. Ekki taka Sorafenib Accord með fituríkri fæðu því það getur minnkað áhrif lyfsins. Ef ætlunin er að borða fituríka máltíð á að taka töfluna a.m.k. 1 klst. fyrir eða 2 klst. eftir máltíðina.

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

Mikilvægt er að taka lyfið nokkurn veginn á sama tíma dags til þess að þéttni lyfsins í blóðinu sé stöðug.

Yfirleitt er meðferðinni haldið áfram svo lengi sem hún skilar góðum árangri og aukaverkanir eru ásættanlegar.

Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Hafðu strax samband við lækninn ef þú (eða einhver annar) hefur tekið stærri skammt en ráðlagt hefur verið.

Ef of stór skammtur af Sorafenib Accord er tekinn aukast líkurnar á aukaverkunum eða þær verða alvarlegari, sérstaklega niðurgangur og einkenni í húð. Læknirinn getur sagt þér að hætta notkun lyfsins.

Ef gleymist að taka Sorafenib Accord

Ef þú hefur gleymt að taka skammt, skaltu taka hann jafnskjótt og þú manst það. Ef farið er að nálgast næsta skammt, skaltu sleppa þeim skammti sem þú gleymdir. Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að taka.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Lyfið getur einnig haft áhrif á niðurstöður blóðrannsókna.

Mjög algengar aukaverkanir: (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 notendum)

- niðurgangur
- ógleði
- magnleysis- eða þreytutilfinning (*breyta*)
- verkir (þar á meðal verkir í munni, kvið, höfði, beinum, auk æxlistengdra verkja)
- hárlos (*hármíssir*)
- roði eða verkur í lófum og iljum (*handa-fóta heilkenni á húð*)
- kláði eða útbrot
- uppköst
- blæðingar (meðal annars blæðingar í heila, meltingarvegi og öndunarvegi)
- hár blóðþrýstingur eða hækjun á blóðþrýstingi (*háþrýstingur*)
- sýkingar
- lystarleysi (*lystarstol*)
- hægðatregða
- verkir í liðum (*liðverkir*)

- hiti
- þyngdartap
- húðþurrkur

Algengar aukaverkanir: (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 notendum)

- inflúensulík einkenni
- meltingaróþægindi (*meltingarónot*)
- kyngingarerfiðleikar (*kyngingartregða*)
- bólga eða þurrkur í munni, verkir í tungu (*munnbólga og bólga í slímhúð*)
- lág kalsíumþéttni í blóði (*lækkað kalsíum í blóði*)
- lág kalíumþéttni í blóði (*lækkað kalíum í blóði*)
- lítil þéttni blóðsykurs (*blóðsykurlækkun*)
- vöðvaverkir
- breytt tilfinning í fingrum og tám, þar á meðal náladofi eða dofi (*útlægur taugakvilli*)
- þunglyndi
- ristruflanir (*getuleysi*)
- breytt rödd (*raddtruflun*)
- bólur
- bólga, þurrkur eða hreistrun húðar (*húðbólga, húflögnum*)
- hjartabilun
- hjartaáfall (*hjartadrep*) eða brjóstverkur
- suð fyrir eyrum
- nýrnabilun
- óeðlilega hátt magn prótíns í þvagi (*prótínmiga*)
- almennur slappleiki eða skortur á styrk (*þróttleysi*)
- fækkun hvítra blóðkorna (*hvítkornafæð og daufkýringafæð*)
- fækkun rauðra blóðkorna (*blóðleysi*)
- lítið magn blóðflagna í blóðinu (*blóðflagnafæð*)
- bólga í hársekkjum
- vanvirkur skjaldkirtill (*skjaldvakabrestur*)
- lítið magn natríums í blóðinu (*lækkað natrímum í blóði*)
- truflun á bragðskyni (*bragðtruflun*)
- roði í andliti og oft á öðrum húðsvæðum (*roðnun*)
- nefrennsli
- brjóstsviði (*vélindisbakflæði*)
- húðkrabbamein (*hyrnifrumuæxli/flöguphekju-krabbamein*)
- þykknun í ytra lagi húðarinnar (*siggmein*)
- skyndilegur, ósjálfráður samdráttur í vöðva (*vöðvakrampar*)

Sjaldgæfar aukaverkanir: (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 notendum)

- bólga í slímhúð maga (*magabólga*)
- kviðverkir sem orsakast af bólgu í brisi, bólga í gallblöðru og/eða gallrás
- gul húð eða gul hvíta augnanna (*gula*) sem orsakast af of háu gildi galllitarefna í blóðinu (*gallrauðadreyri*)
- ofnæmislík viðbrögð (þar á meðal einkenni í húð og ofskláði)
- vessapurrrð
- brjóstastækkun (*brjóstastækkun hjá karlmönnum*)
- öndunarerfiðleikar (*lungnasjúkdómur*)
- exem
- ofvirkur skjaldkirtill (*skjaldvakaóhóf*)
- útbreidd útbrot í húð (*regnbogaroðasótt*)
- óeðlilega hár blóðþrýstingur
- gatmyndun í meltingarvegi
- tímabundin bólga baklægt í heila hugsanlega ásamt höfuðverk, breyttri meðvitund, flogum, áhrifum á sjón meðal annars sjónmissir (*afturkraf baklæg innlyksuheilabólga*)
- skyndileg, alvarleg ofnæmisviðbrögð (*bráðaofnaemi*)

Mjög sjaldgæfar: (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 notendum)

- ofnæmisviðbrögð sem valda bólgu í húð (t.d. andliti, tungu) sem getur valdið erfiðleikum við öndun eða kyngingu (*ofsabjúgur*)
- óeðlileg hjartsláttartíðni (*QT lenging*)
- bólga í lifur, sem leitt getur til ógleði, uppkasta, kviðverkja og gulu (*lifrarbólga af völdum lyfja*)
- útbrot sem líkjast sólbruna geta komið á húð sem hefur fengið geislameðferð og geta verið alvarleg (*húðbólga vegna geislunar*)
- alvarleg áhrif á húð og/eða slímhúð sem geta meðal annars verið sársaukafullar blöðrur og hiti, þ.m.t. umfangsmikil húðflögnun (*Stevens-Johnson heilkenni og eitrunardreplos húðbekju*)
- óeðlilegt vöðvaniðurbrot sem leitt getur til nýrnavandamála (*rákvöðvasundrun*)
- nýrnaskemmdir sem valda því að nýrun leka miklu magni af prótíni (*nýrungaheilkenni*)
- bólga í æðum húðar sem leitt getur til útbrota (*leucocytoclastic vasculitis*)

Tíðni ekki þekkt: ekki er hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum

- skert heila starfsemi sem birtist sem t.d. drungi, hegðunarbreyingar eða rugl (*heilavilli*)
- útvíkkun og veiking æðaveggs eða rof í æðavegg (*slagæðargúlpur og flysjun slagæðar*)
- ógleði, mæði, óregluglegr hjartsláttur, vöðvakrampar, flog, skýjað þvag og þreyta (*æxlislýsuheilkenni*) (sjá kafla 2).

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einneig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrrkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#). Með því að tilkynna aukverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Sorafenib Accord

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og hverri þynnu á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Sorafenib Accord inniheldur

- **Virka** innihaldsefnið er sorafenib. Hver filmuhúðuð tafla inniheldur 200 mg sorafenib (sem tosílat).
- **Önnur** innihaldsefni eru:

Töflukjarni: kroskarmellósunatríum, sellulósa, örökristölluð, hýprómellósa, natríumlárlísulfat, magnesíumsterat. Sjá kafla 2: „Sorafenib Accord inniheldur natríum“.

Töfluhúð: hýprómellósa (E464), makrógól (E1521), titantvíoxið (E171), rautt járnoxíð (E172).

Lýsing á últiti Sorafenib Accord og pakkningastærðir

Sorafenib Accord 200 mg filmuhúðaðar töflur eru rauðar, kringlóttar, tvíkúptar með sniðbrúnum, 12,0 mm í þvermál, þrykkta með „H1“ á annarri hliðinni og ómerktar á hinni hliðinni.

Rifgataðar ál-ál stakskammtaþynnur í pakkningastærð með 112x1 filmuhúðaðri töflu í öskju.

Markaðsleyfishafi

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n
Edifici Est, 6^a Planta
08039 Barcelona
Spánn

Framleiðandi

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.
ul.Lutomierska 50
95-200, Pabianice
Pólland

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Estate
Paola PLA 3000
Malta

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht
Holland

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LX / MT / NL
/ NO / PT / PL / RO / SE / SI / SK / UK(NI) / ES
Accord Healthcare S.L.U.
Tel: +34 93 301 00 64

EL
Win Medica Pharmaceutical S.A.
Tel: +30 210 7488 821

Pessi fylgiseðill var síðast uppfærður í

Upplýsingar sem hægt er að nálgast annars staðar

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu/>

Upplýsingar á íslensku eru á <http://www.serlyfjaskra.is>