

**ANNESS I**

**SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT**

## **1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 20 mg pilloli miksija b'rita  
Dasatinib Accordpharma 50 mg pilloli miksija b'rita  
Dasatinib Accordpharma 70 mg pilloli miksija b'rita  
Dasatinib Accordpharma 80 mg pilloli miksija b'rita  
Dasatinib Accordpharma 100 mg pilloli miksija b'rita  
Dasatinib Accordpharma 140 mg pilloli miksija b'rita

## **2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

### Dasatinib Accordpharma 20 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 20 mg dasatinib.

#### Eċċipjent b'effett magħruf

Kull pillola miksija b'rita fiha 27 mg ta' lactose (bħala monoidrat).

### Dasatinib Accordpharma 50 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 50 mg dasatinib

#### Eċċipjent b'effett magħruf

Kull pillola miksija b'rita fiha 67.5 mg ta' lactose (bħala monoidrat).

### Dasatinib Accordpharma 70 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 70 mg dasatinib.

#### Eċċipjent b'effett magħruf

Kull pillola miksija b'rita fiha 94.5 mg ta' lactose (bħala monoidrat).

### Dasatinib Accordpharma 80 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 80 mg dasatinib.

#### Eċċipjent b'effett magħruf

Kull pillola miksija b'rita fiha 108 mg ta' lactose(bħala monoidrat).

### Dasatinib Accordpharma 100 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 100 mg dasatinib.

#### Eċċipjent b'effett magħruf

Kull pillola miksija b'rita fiha 135 mg ta' lactose(bħala monoidrat).

### Dasatinib Accordpharma 140 mg pilloli miksija b'rita

Kull pillola miksija b'rita fiha 140 mg dasatinib.

#### Eċċipjent b'effett magħruf

Kull pillola miksija b'rita fiha 189 mg ta' lactose(bħala monoidrat).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

## **3. GHAMLA FARMAČEWTIKA**

Pillola miksija b'rita (pillola).

### Dasatinib Accordpharma 20 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksijin bojod għal offwajt, tondi, b'dijametru ta' 5.6 mm ibbuzzati fuq iż-żewġ naħħat, b'“DAS” imnaqqxa fuq naħha waħda u “20” fuq in-naħha l-oħra.

#### Dasatinib Accordpharma 50 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksijin, bojod għal offwajt, ovali, 5.7 x 10 mm, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, b’“DAS” immaqqxa fuq naħa waħda u “50” fuq in-naħa l-oħra.

#### Dasatinib Accordpharma 70 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksijin bojodgħal offwajt, tondi, dijametru ta’ 8.7 mm, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, b’“DAS” immaqqxa fuq naħa waħda u “70” fuq in-naħa l-oħra.

#### Dasatinib Accordpharma 80 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksijinbojod għal offwajt, f'forma triangolari, 9.9 x 10.2 mm, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, b’“DAS” immaqqxa fuq naħa waħda u “80” fuq in-naħa l-oħra.

#### Dasatinib Accordpharma 100 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksijin bojod għal offwajt, ovali, 7.1 x 14.5 mm, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, b’“DAS” immaqqxa fuq naħa waħda u “100” fuq in-naħa l-oħra.

#### Dasatinib Accordpharma 140 mg pilloli miksija b'rita

Pilloli miksijin bojod għal offwajt, tondi, b'dijametru ta’ 11 mm, ibbuzzati fuq iż-żewġ naħat, b’“DAS” immaqqxa fuq naħa waħda u “140” fuq in-naħa l-oħra.

## **4. TAGħrif KLINIKU**

### **4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi**

Dasatinib Accordpharma huwa indikat għat-trattament ta’ pazjenti adulti li jkollhom dawn il-kundizzjonijiet:

- dijanjozi għall-ewwel darba ta’ Philadelphia chromosome positive (Ph+) lewkimja majeloga kronika (CML) fil-faži kronika.
- CML kronika, aċċellerata jew fil-faži blast b'rezistenza jew intolleranza għal terapija fil-passat li tinkludi imatinib.
- Ph+ lewkimja limfoblastika akuta (ALL) u lymphoid blast CML b'rezistenza jew intolleranza għal terapija li tkun saret qabel.

Dasatinib Accordpharma huwa indikat għat-trattament ta’ pazjenti pedjatriċi bi:

- dijanjozi għall-ewwel darba ta’ Ph+ CML fil-faži kronika (Ph+ CML-CP) jew Ph+ CML-CP rezistenti jew intolleranti għal terapija preċedenti inkluż imatinib.
- dijanjozi għall-ewwel darba ta’ Ph+ ALL flimkien ma’ kimoterapija.

### **4.2 Pożoġi u metodu ta’ kif għandu jingħata**

It-terapija għandha tinbeda minn tabib b’esperjenza fid-dianjosi u trattamenti ta’ pazjenti b’lewkimja.

#### Pożoġi

#### Pazjenti adulti

Id-doża tal-bidu rakkomandata għal CML ta’ faži kronika hija ta’ 100 mg ta’ dasatinib darba kuljum.

Id-doża tal-bidu rakkomandata għal CML aċċellerata, majelojd jew tal-faži lymphoid blast (faži avanzata) jew Ph+ ALL hija ta’ 140 mg darba kuljum (ara sejjoni 4.4).

#### Popolazzjoni pedjatrika (Ph+ CML-CP u Ph+ ALL)

Id-doż-żiegħ għat-tfal u għall-adolexxenti huwa abbażi l-piż tal-ġisem (ara Tabella 1). Dasatinib jingħata mill-ħalq darba kuljum fil-forma ta’ jew Dasatinib Accordpharma pilloli miksija b’rita jew Dasatinib trab għal sospensjoni orali. Id-doża għandha tiġi kkalkulata mill-ġdid kull 3 xhur abbażi ta’ tibdil fil-piż tal-ġisem, jew aktar ta’ spiss jekk mētieg. Il-pillola mhijiex irrakkomandata għal pazjenti li jiżnu inqas minn 10 kg; għandu jintuża t-trab għal sospensjoni orali għal dawn il-pazjenti. Iż-żieda jew it-

tnaqqis fid-doža hi rakkodata bbažata fuq ir-rispons u t-tollerabilità individwali tal-pazjent. M'hemmx esperjenza bi trattament b'Dasatinib Accordpharma fi tfal taħt l-età ta' sena.

Dasatinib Accordpharma pilloli miksija b'rita u Dasatinib trab għal sospensjoni orali mhumiex bijoekwivalenti. Il-pazjenti li jistgħu jibilgħu l-pilloli u li jixtiequ jaqilbu minn Dasatinib trab għal sospensjoni orali għal Dasatinib Accordpharma pilloli jew il-pazjenti li ma jistgħux jibilgħu l-pilloli u li jixtiequ jaqilbu mill-pilloli għas-sospensjoni orali, jistgħu jagħmlu dan, diment li jiġu segwiti r-rakkodazzjonijiet tad-dožaġġ korretti għad-dožaġġ.

Id-dožaġġ ta' kuljum tal-bidu rakkodata ta' Dasatinib Accordpharma pilloli fpazjenti pedjatriċi huwa muri f'Tabella 1.

**Tabella 1: Dožaġġ ta' Dasatinib Accordpharma pilloli għal pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP jew Ph+ ALL**

Piż tal-ġisem (kg) <sup>a</sup>	Doža ta' kuljum (mg)
10 sa inqas minn 20 kg	40 mg
20 sa inqas minn 30 kg	60 mg
30 sa inqas minn 45 kg	70 mg
tal-inqas 45 kg	100 mg

<sup>a</sup> Il-pillola mhijiex rakkodata għal pazjenti li jiżnu inqas minn 10 kg; it-trab għal sospensjoni orali għandu jintuża għal dawn il-pazjenti.

#### It-tul tat-trattament

Fl-istudji kliniči, kura b'dasatinib f'adulti b'Ph+ CML-CP, CML acċellerata, majeloid jew tal-faži lymphoid blast (faži avvanzata), jew Ph+ ALL u pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP tkompliet sal-progressjoni tal-marda jew sakemm ma baqgħetx tīgħi ttollerata mill-pazjent. L-effett tal-waqfien tat-trattament fuq l-eżiġu fit-tul tal-marda wara li ntlaħaq respons ċitogeniku jew molekulari [li jinkludi respons ċitogenetiku komplet (CCyR), respons molekulari magħġuri (MMR) u MR4.5] ma giex investigat.

Fl-istudji kliniči, kura b'dasatinib f'pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL ingħatat kontinwament, miżjudha ma ' blokok suċċessivi ta' kimoterapija ewlenija, għal durata massima ta' sentejn. F'pazjenti li jirċievu trapjant ta' ċelloli staminali sussegwenti, dasatinib jiġi jingħata għal sena addizzjonali wara t-trapjant.

Biex tikseb id-doža rakkodata, Dasatinib Accordpharma hu disponibbli bħala pilloli miksija b'rita ta' 20 mg, 50 mg, 70 mg, 80 mg, 100 mg u 140 mg. Iż-żieda jew it-tnaqqis fid-doža hi rakkodata bbažata fuq ir-rispons u t-tollerabilità tal-pazjent.

#### Żieda fid-doža

Fl-istudji kliniči f'pazjenti adulti b'CML u Ph+ ALL, kienet permessa żieda fid-doža sa 140 mg darba kuljum (CML ta' faži kronika) jew 180 mg darba kuljum (CML ta' faži avvanzata jew Ph+ ALL) f'pazjenti li ma kellhomx respons ematologiku jew ċitogenetiku fid-doža tal-bidu rakkodata.

Iż-żidjet fid-doža li ġejjin murija f'Tabella 2 huma rakkodata f'pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP li ma jiksbus rispons ematologiku, ċitogenetiku u molekulari fil-punti taż-żmien rakkodata, skont il-linji gwida tat-trattament attwali, u li jittolleraw il-kura.

**Tabella 2: Żieda fid-doža għal pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP**

Pilloli	Doža (doža massima kuljum)	
	Doža tal-bidu	Żieda
	40 mg	50 mg
	60 mg	70 mg
	70 mg	90 mg
	100 mg	120 mg

Żieda fid-doża mhijiex rakkodata għal pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL, peress li Dasatinib Accordpharma jingħata flimkien ma' kimoterapija f'dawn il-pazjenti.

#### Aġġustamenti tad-doża għal reazzjonijiet avversi

##### Majelosuppressjoni

Fl-istudji kliniči, majelosuppressjoni kienet ikkontrollata billi twaqqfet jew tnaqqset id-doża, jew twaqqfet it-terapija studjata. Intużaw trasfużjonijiet ta' platelets u ta' ċelloli ħumor skont il-bżonn. Il-fattur ta' tkabbir ematopojetiku ntuża f'pazjenti b'majelosuppressjoni reżistenti.

Il-linji gwida għal modifikasi fid-doża fl-adulti huma miġbura fil-qosor f'Tabbera 3 u fil-pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP f'Tabbera 4. Il-linji gwida għal pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL ikkurata flimkien ma' kimoterapija jinsabu f'paragrafu separat wara t-tabelli.

**Tabbera 3: Aġġustamenti fid-doża għal newtropenja u tromboċitopenja fl-adulti**

Adulti b'CML ta' faži kronika (doża tal-bidu 100 mg darba kuljum)	ANC <0.5 x 10 <sup>9</sup> /L u/jew platelets <50 x 10 <sup>9</sup> /L	<ol style="list-style-type: none"> <li>Waqqaf it-trattament sakemm ANC <math>\geq 1.0 \times 10^9/L</math> u platelets <math>\geq 50 \times 10^9/L</math>.</li> <li>Erga' ibda t-trattament bid-doża originali tal-bidu.</li> <li>Jekk platelets <math>&lt; 25 \times 10^9/L</math> u/jew ikun hemm rikorrenza ta' ANC ta' <math>&lt; 0.5 \times 10^9/L</math> għal <math>&gt; 7</math> granet, irrepeti numru 1 u erga' ibda t-trattament b'doża mnaqqsa ta' 80 mg darba kuljum għat-tieni episodju. Għat-tielet episodju, kompli naqqas id-doża għal 50 mg darba kuljum (għal pazjenti ddijanostikati għall-ewwel darba jew waqqaf it-trattament (għal pazjenti li huma reżistenti jew intolleranti għal terapija fil-passat li tinkludi imatinib).</li> </ol>
Adulti b'CML u Ph+ ALL b'faži acċellerata u splussiva (doża tal-bidu 140 mg darba kuljum)	ANC < 0.5 x 10 <sup>9</sup> /L u/jew platelets < 10 x 10 <sup>9</sup> /L	<ol style="list-style-type: none"> <li>Iċċekkja jekk iċ-ċitopenja hiex relatata mal-lewkimja (aspirate tal-mudullun jew bijopsija).</li> <li>Jekk iċ-ċitopenja ma tkunx relatata mal-lewkimja, waqqaf it-trattament sakemm ANC <math>\geq 1.0 \times 10^9/L</math> u platelets <math>\geq 20 \times 10^9/L</math> u erga' ibda bid-doża originali tal-bidu.</li> <li>F'każ ta' rikorrenza ta' ċitopenja, irrepeti numru 1 u erga' ibda t-trattament b'doża mnaqqsa ta' 100 mg darba kuljum (it-tieni episodju) jew 80 mg darba kuljum (it-tielet episodju).</li> <li>Jekk iċ-ċitopenja tkunx relatata ma' lewkimja, ikkunsidra żieda fid-doża sa' 180 mg darba kuljum.</li> </ol>

ANC: għaddi assolut ta' newtropili

**Tabella 4: Aġġustamenti fid-doża għal newtropenja u tromboċitopenja f'pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP**

1	Jekk iċ-ċitopenja tipperisti għal aktar minn 3 ġimgħat, iċċekkja jekk iċ-ċitopenja hiex relatata mal-lewkimja (aspirate tal-mudullun jew bijopsija).	Doża (doża massima kull jum)		
		Doża tal-bidu originali	Tnaqqis fid-doża ta' livell wieħed	Tnaqqis fid-doża ta' żewġ livelli
<b>Pillola</b>	40 mg 60 mg 70 mg 100 mg	20 mg	*	
		40 mg	20 mg	
		60 mg	50 mg	
		80 mg	70 mg	

2	Jekk iċ-ċitopenja ma tkunx relatata mal-lewkimja, waqqaf it-trattament sakemm ANC $\geq 1.0 \times 10^9/L$ u platelets $\geq 75 \times 10^9/L$ u kompli bid-doża originali tal-bidu jew b'doża mnaqqsa.
3	Jekk iċ-ċitopenja tergħi' sseħħ, irrepeti aspirate tal-mudullun/bijopsija u kompli t-trattament b'doża mnaqqsa.

ANC: ghadd assolut ta' newtropili

\*doża ta' pilloli aktar baxxa mhijiex disponibbli

Għal pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP, jekk tergħi' sseħħ newtropenja jew tromboċitopenja ta' Grad  $\geq 3$  waqt rispons ematoloġiku shiħ (CHR), dasatinib għandu jiġi interrott u jista' sussegwentement jitkompla b'doża mnaqqsa. Għandu jiġi implimentat kif meħtieg tnaqqis fid-doża temporanju għal gradi intermedji ta' ċitopenja u rispons tal-marda.

Għal pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL, mhi rakkomandata l-ebda modifika fid-doża f'każżejjiet ta' tossoċċitajiet ematoloġici ta' Grad 1 sa 4. Jekk in-newtropenja u/jew it-tromboċitopenja jirriżultaw f'dewmien tal-blokk li jmiss ta' kura b'aktar minn 14-il jum, dasatinib għandu jiġi interrott u jitkompla bl-istess livell tad-doża ladarba tinbeda l-blokk li jmiss ta' kura. Jekk in-newtropenja u/jew it-tromboċitopenja jiġi persiku u l-blokk li jmiss ta' kura tiġi ttardjata b'7 ijiem ohra, għandha ssir valutazzjoni tal-mudullun sabiex tiġi vvalutata ċ-ċellularità u l-perċentwal ta' blasts. Jekk iċ-ċellularità tal-mudullun tkun  $<10\%$ , il-kura b'dasatinib għandha tiġi interrotta sa ANC  $>500/\mu L$  ( $0.5 \times 10^9/L$ ), li f'dan il-każ, il-kura tista' titkompla bid-doża shiħa. Jekk iċ-ċellularità tal-mudullun tkun  $>10\%$ , tista' tiġi kkunsidrata t-tkomplija tal-kura b'dasatinib.

#### *Reazzjonijiet avversi mhux ematoloġici*

Jekk tiżviluppa reazzjoni avversa moderata mhux ematoloġika ta' grad 2 b'dasatinib, il-kura għandha titwaqqaf sakemm ir-reazzjoni avversa tkun fieqet jew reġġħet lura għal-linjal baži. L-istess doża għandha titkompla jekk din tkun l-ewwel okkorrenza u d-doża għandha titnaqqas jekk din tkun reazzjoni avversa rikorrenti. Jekk tiżviluppa reazzjoni serja mhux ematoloġika ta' grad 3 jew 4 b'dasatinib, irid jitwaqqaf it-trattament sakemm ir-reazzjoni avversa tkun ġiet solvuta. Minn hemm 'il quddiem, it-trattament jista' jerġa' jinbeda skont il-ħtieġa b'doża mnaqqsa, jiddependi fuq kemm kienet severa ir-reazzjoni avversa. Għal pazjenti b'CML fil-faži kronika, li rċivew 100 mg darba kuljum, tnaqqis fid-doża għal 80 mg darba kuljum bi tnaqqis addizzjonali minn 80 mg darba kuljum għal 50 mg darba kuljum, jekk meħtieġ, hu rakkomandat. Għal pazjenti b'CML fil-faži avvanzata jew

Ph+ ALL, li rċivew 140 mg darba kuljum, tnaqqis fid-doža għal 100 mg darba kuljum bi tnaqqis addizzjonali minn 100 mg darba kuljum għal 50 mg darba kuljum, jekk meħtieg, hu rakkomandat. F'pazjenti pedjatriċi b'CML-CP b'reazzjonijiet avversi mhux ematoloġiči, għandhom jiġu segwiti r-rakkomandazzjonijiet għal tnaqqis fid-doža għar-reazzjonijiet avversi ematoloġiči li huma deskritti hawn fuq. F'pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL b'reazzjonijiet avversi mhux ematoloġiči, jekk ikun meħtieg, għandu jiġi segwit livell wieħed ta' tnaqqis fid-doža, skont ir-rakkomandazzjonijiet għal tnaqqis fid-doža għar-reazzjonijiet avversi ematoloġiči li huma deskritti hawn fuq.

#### *Effużjoni plewrali*

Jekk tkun iddijanostikata tnixxija plewrali, l-ghoti ta' dasatinib għandu jitwaqqaf sakemm il-pazjent jiġi eżaminat, ikun bla sintomi jew ikun reġa' lura għal-linjal baži. Jekk l-episodju ma jmurx għall-ahjar fi żmien bejn wieħed u iehor ġimħa, għandu jiġi kkunsidrat kors ta' dijuretiċi jew kortikosterojdi jew it-tnejn li jingħataw fl-istess hin (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.8). Wara l-fejqan tal-ewwel episodju, għandu jiġi kkunsidrat l-introduzzjoni mill-ġdid ta' dasatinib fl-istess livell ta' doża. Wara l-fejqan ta' episodju sussegwenti, dasatinib bi tnaqqis ta' livell ta' doża wahda għandu jerga' jiġi introdott. Wara l-fejqan ta' episodju sever (grad 3 jew 4), il-kura tista' titkompla kif xieraq b'doža mnaqqsa skont is-severità inizjali tar-reazzjoni avversa.

#### *Tnaqqis fid-doža għal użu konkomitanti ta' inibituri qawwija ta' CYP3A4*

L-użu konkomitanti ta' inibituri qawwija ta' CYP3A4 u meraq tal-grejpfrut ma' Dasatinib Accordpharma għandu jiġi evitat (ara sezzjoni 4.5). Jekk ikun possibbli, għandha tintgħażel medikazzjoni konkomitanti bl-ebda potenzjal tal-inibizzjoni tal-enzima jew b'wieħed minimu. Jekk Dasatinib Accordpharma irid jingħata ma' inibituri qawwi ta' CYP3A4, ikkunsidra tnaqqis fid-doža għal:

- 40 mg kuljum għal pazjenti li jkunu qed jieħdu Dasatinib Accordpharma 140 mg pillola kuljum.
- 20 mg kuljum għal pazjenti li jkunu qed jieħdu Dasatinib Accordpharma 100 mg pillola kuljum.
- 20 mg kuljum għal pazjenti li jkunu qed jieħdu Dasatinib Accordpharma 70 mg pillola kuljum.

Għal pazjenti li jkunu qed jieħdu Dasatinib Accordpharma 60 mg jew 40 mg kuljum, ikkunsidra l-interruzzjoni tad-doža ta' Dasatinib Accordpharma sakemm l-inibituri ta' CYP3A4 jitwaqqaf, jew il-qlib għal doža aktar baxxa bil-formulazzjoni ta' Dasatinib trab għal sospensjoni orali (ara s-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal Dasatinib trab għal sospensjoni orali). Halli perjodu ta' washout ta' madwar ġimħa wara li jitwaqqaf l-inibituri qabel terġa' tibda Dasatinib Accordpharma.

Dawn id-doži mnaqqsa ta' Dasatinib Accordpharma huma previsti li jaġġustaw l-erja taħt il-kurva (AUC) għall-medda osservata mingħajr inibituri ta' CYP3A4; madankollu, m'hemmx dejta klinika disponibbli b'dawn l-aġġustamenti fid-doža f'pazjenti li jirċievu inibituri qawwija ta' CYP3A4. Jekk Dasatinib Accordpharma ma jīgix ittollerat wara tnaqqis fid-doža, jew waqqaf l-inibituri qawwi ta' CYP3A4 jew interrompi Dasatinib Accordpharma sakemm jitwaqqaf l-inibituri. Halli perjodu ta' washout ta' madwar ġimħa wara li jitwaqqaf l-inibituri qabel tiżdied id-doža ta' Dasatinib Accordpharma.

#### Popolazzjoni speċjali

##### Anzjani

Ma gew osservati ebda differenzi farmakokinetiċi klinikament rilevanti relatati mal-età f'dawn il-pazjenti.

M'hemmx bżonn ta' rakkomandazzjoni ta' doža speċifika għall-anzjani.

#### *Indeboliment epatiku*

Pazjenti b'indeboliment epatiku ħafif, moderat jew sever jistgħu jirċievu d-doža rakkomandata tal-bidu. Madankollu, Dasatinib Accordpharma għandu jintuża b'kawtela f'pazjenti b'indeboliment epatiku (ara sezzjoni 5.2).

#### *Indeboliment renali*

Ma sarux studji klinici b'dasatinib f'pazjenti b'funzjoni renali imnaqqsa (l-istudju fuq pazjenti ddijianostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika eskluda pazjenti b'konċentrazzjoni ta' kreatinina fis-serum ta' >3 darbiet tal-ogħla limitu tal-medda normali, u studji fuq pazjenti b'CML fil-

faži kronika b'režista jew intolleranza għal terapija b'imatinib fil-passat eskluda pazjenti b'konċentrazzjoni tal-kreatinina fis-serum >1.5 darbiet l-ogħla limitu tal-medda normali). Minħabba li t-tnejħi mill-kliewi ta' dasatinib u tal-metaboliti tiegħi hija <4 %, mhux mistenni li jkun hemm tnaqqis fit-tnejħi totali mill-ġisem f'pazjenti b'insuffiċjenza renali.

#### Metodu ta' kif għandu jingħata

Dasatinib Accordpharma għandu jingħata mill-ħalq.

Il-pilloli miksija b'rita m'għandhomx jitfarrku, jinqasmu jew jintmagħdu biex tinżamm konsistenza fid-dożagg u jitnaqqas ir-riskju tal-esponiment dermalu; dawn għandhom jinbelgħu shaħ. Il-pilloli miksija b'rita m'għandhomx jinxterdu peress li l-esponiment f'pazjenti li jirċievu pillola li tinfirex huwa aktar baxx minn f'dawk li jibilgħu pillola shiha. Dasatinib trab għal sospensjoni orali huwa disponibbli wkoll għal Ph+ CML-CP pedjatrika u pazjenti b'Ph+ ALL, u pazjenti adulti b'CML-CP, li ma jistgħux jibilgħu pilloli shaħ. Dasatinib Accordpharma jista' jittieħed mal-ikel jew fuq stonku vojt u għandhom jittieħdu b'mod konsistenti filgħodu jew filgħaxxija (ara sezzjoni 5.2). Dasatinib Accordpharma m'għandux jittieħed mal-grejpfrut jew mal- meraq tal-grejpfrut (ara sezzjoni 4.5).

#### **4.3 Kontraindikazzjonijiet**

Sensittività eċċessiva għas-sustanzi attivi jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1

#### **4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu**

##### Interazzjonijiet klinikalment rilevanti

Dasatinib huwa sottostrat u inibitru ta' cytochrome P450 (CYP) 3A4. Għalhekk hemm il-possibilità li jkollu effett fuq prodotti mediciċinali oħra mogħtija flimkien miegħu li jiġu metabolizzati primarjament b'CYP3A4 jew jimmmodulaw l-attività ta' CYP3A4 (ara sezzjoni 4.5).

L-ghoti fl-istess hin ta' dasatinib ma' prodotti mediciċinali jew sustanzi li jinibixxu CYP3A4 b'mod qawwi (eż. ketoconazole, itraconazole, erythromycin, clarithromycin, ritonavir, telithromycin, meraq tal-grejpfrut) jista' jżid l-espożizzjoni għal dasatinib. Għalhekk, f'pazjenti li qed jieħdu dasatinib, l-ghoti fl-istess hin ta' inibitru qawwi ta' CYP3A4 qawwi m'huwiex rakkommandat (ara sezzjoni 4.5).

L-ghoti fl-istess hin ta' dasatinib ma' prodotti mediciċinali li jindu CYP3A4 (eż. dexamethasone, phenytoin, carbamazepine, rifampicin, phenobarbital jew preparazzjonijiet li ġejjin mill-ħnejjex li fihom *Hypericum perforatum*, magħruf ukoll bħala St. John's Wort) jista' jnaqqas b'mod sostanzjali l-espożizzjoni għal dasatinib, bil-possibilità li jiżdied ir-riskju li intervent terapeutiku ma jirnexxiex. Għalhekk, f'pazjenti li qed jieħdu dasatinib, għandhom jingħażu prodotti mediciċinali alternattivi li għandhom anqas possibbila' li jindu CYP3A4 (ara sezzjoni 4.5).

L-ghoti fl-istess hin ta' dasatinib ma' sottostrat ta' CYP3A4 jista' jżid l-espożizzjoni għas-sottostrat ta' CYP3A4. Għalhekk, wieħed għandu joqghod attent meta dasatinib jingħata flimkien ma' sottostrat ta' CYP3A4 b'indiċi terawpetiku dejjaq, bħalma huma astemizole, terfenadine, cisapride, pimozide, quinidine, bepridil jew alkolojdi tal-ergot (ergotamine, dihydroergotamine) (ara sezzjoni 4.5).

L-ghoti fl-istess hin ta' dasatinib ma' antagonist ta' histamine-2 (H<sub>2</sub>) (eż. famotidine), inibituri tal-proton pump (eż. omeprazole), jew aluminium hydroxide/magnesium hydroxide jista' jnaqqas l-espożizzjoni ta' dasatinib. Għalhekk, antagonist ta' H<sub>2</sub> u inibituri tal-proton pump m'humiex rakkommandati u prodotti ta' aluminium hydroxide/magnesium hydroxide għandhom jittieħdu sa sagħtejn qabel, jew sagħtejn wara li jittieħed dasatinib (ara sezzjoni 4.5).

##### Popolazzjonijiet speċjali

Ibbażat fuq is-sejbiet minn studju dwar il-farmakokinetika ta' doži singli, pazjenti b'indeboliment epatiku hafif, moderat jew sever, jistgħu jirċievu d-doża rakkomandata tal-bidu (ara sezzjoni 5.2). Minħabba l-limitazzjonijiet ta' dan l-istudju kliniku, Hu rrakkommandat li wieħed juža kawtela meta jagħti dasatinib lil pazjenti b'indeboliment tal-fwied minn moderat sa sever.

## Reazzjonijiet avversi importanti

### Majelos suppressjoni

It-trattament b'dasatinib hu assoċjat ma' anemija, newtropenia u tromboċitopenja. L-okkorrenza tagħhom hija aktar kmieni u aktar frekwenti f'pazjenti b'CML jew Ph+ ALL f'faži avvanzata milli b'CML b'faži kronika. F'pazjenti adulti b'CML f'faži avvanzata jew b'Ph+ ALL ikkurati b'dasatinib bħala monoterapija, l-ġħadd tad-demm shih (CBCs) għandu jsir kull ġimgħa ghall-ewwel xahrejn, imbagħad darba fix-xahar wara dan, jew skont kif ikun indikat klinikament. F'pazjenti adulti u pejdatriċi b'CML ta' faži kronika, l-ġħadd tad-demm shih għandu jitwettaq kull ġimaginej għal 12- il ġimgħa, imbagħad kull 3 xhur wara dan jew kif ikun klinikament indikat. F'pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL ikkurati b'dasatinib flimkien ma' kimoterapija, is-CBCs għandu jitwettaq qabel il-bidu ta' kull blokka ta' kimoterapija u kif ikun indikat klinikament. Waqt il-blokok ta' konsolidazzjoni ta' kimoterapija, is-CBCs għandu jitwettaq kull jumejn sal-irkupru (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.8). Il-majelos suppressjoni hija ġeneralment riversibbli u normalment tiġi mmaniġġata bil-waqfien temporanju ta' dasatinib jew bi tnaqqis fid-doża.

### Fsada

F'pazjenti b'CML fil-faži kronika (n = 548), 5 pazjenti (1 %) li kienu qed jirċievu dasatinib kellhom emorragija ta' grad 3 jew 4. Fi studji kliniči f'pazjenti b'CML f'faži avvanzata li kienu qegħdin jirċievu d-doża rakkomandata ta' dasatinib (n = 304), emorragija severa tas-sistema nervuża centrali (CNS) ġrat f'1 % tal-pazjenti. Każ wieħed kien fatali u kien assoċjat ma' Kriteri ta' Tossicità Komuni (CTC) tromboċitopenja tar-4 grad. F'6 % tal-pazjenti b'CML f'faži avvanzata kien hemm emorragija gastrointestinali ta' grad 3 jew 4 u ġeneralment kellhom bżonn iwaqqfu l-kura u ssirilhom trasfużjoni. Emoragijsi oħrajn ta' grad 3 jew 4 seħħew fi 2 % tal-pazjenti b'CML f'faži avvanzata. Il-biċċa l-kbira ta' reazzjonijiet avversi ta' fsada f'dawn il-pazjenti kienu tipikament assoċjati ma' tromboċitopenja ta' grad 3 jew 4 (ara sezzjoni 4.8). Flimkien ma' dan, assaġġi ta' plej-lits *in vitro* u *in vivo* jissuġġerixxu li t-trattament b'dasatinib jaffettwa b'mod riversibbli l-attivazzjoni tal-plej-lits.

Għandha tintuża kawtela jekk il-pazjenti jkollhom il-htiega li jieħdu prodotti medicinali li jinibixxu l-funzjoni tal-platelets jew antikoagulanti.

### Akkumulazzjoni tal-fluwidi

Dasatinib hu assoċjat ma' akkumulazzjoni ta' fluwidi. Fl-istudju kliniku ta' Faži III fuq pazjenti ddianjostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika, żamma ta' fluwidi ta' grad 3 jew 4 kienet irrapportata fi 13-il pazjent (5 %) fil-grupp ta' kura b'dasatinib u f'2 pazjenti (1 %) fil-grupp ta' kura b'imatinib wara minimu ta' 60 xahar ta' follow-up (ara sezzjoni 4.8). Fil-pazjenti kollha kkurati b'dasatinib li kellhom CML fil-faži kronika, żamma severa ta' fluwidi seħħet fi 32 pazjent (6 %) li kienu qegħdin jirċievu dasatinib fid-doża rakkomandata (n = 548). Fi studji kliniči f'pazjenti b'CML f'faži avvanzata jew b'Ph+ ALL li kienu qegħdin jirċievu dasatinib bid-doża rakkomandata (n = 304), retenzjoni tal-fluwidi ta' grad 3 jew 4 għet irrappurtata fi 8 % tal-pazjenti, inkluż effużjoni plewrali u perikardjali ta' grad 3 jew 4 rrappurtati f'7 % u f'1 % tal-pazjenti, rispettivament. F'dawn il-pazjenti, edema pulmonari ta' grad 3 jew 4 u pressjoni għolja pulmonari kienu t-tnejn li huma rrappurtati f'1 % tal-pazjenti.

Pazjenti li jiżviluppaw sintomi li jagħtu indikazzjoni ta' effużjoni tal-plewra bħalma huma dispneja jew soħla vojta għandhom jiġi evalwati b'X-ray tas-sider. Effużjoni tal-plewra ta' Grad 3 jew 4 jista' jkollha bżonn toraċċoenteżi u terapija bl-ħossiġnu. Reazzjonijiet avversi ta' akkumulazzjoni ta' fluwidi kienu tipikament ikkontrollati b'miżuri ta' kura t'appoġġ li jinkludu pilloli dijureti u korsijiet qosra ta' sterojdi (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.8). Pazjenti ta' 65 sena u akbar huma aktar probabbi minn pazjenti iż-ġħar li jesperenzaw effużjoni plewrali, dispnea, soħla, effużjoni perikardijaka u insuffiċjenza konġestiva tal-qalb, u għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib. Ĝew irrapportati anke każijiet ta' chylothorax f'pazjenti li wrew effużjoni tal-plewra (ara sezzjoni 4.8).

### Pressjoni għolja arterjali pulmonari (PAH)

PAH (pressjoni għolja arterjali pulmonari pre-kapillari kkonfermata b'katiterizzazzjoni tal-parti l-leminja tal-qalb) għet irrapportata f'assocjazzjoni ma' kura b'dasatinib (ara sezzjoni 4.8). F'dawn il-każijiet, il-PAH għet irrapportata wara l-bidu tat-terapija b'dasatinib, inkluż wara aktar minn sena ta' kura.

Qabel il-bidu tal-kura b'dasatinib, il-pazjenti għandhom jiġu evalwati għal sinjali u sintomi ta' marda kardjopulmonari li jista' jkollhom. Għandha ssir ekokardjografija malli tinbeda l-kura f'kull pazjent li juri sintomi ta' mard kardijaku u din għandha tiġi kkunsidrata f'pazjenti b'fatturi ta' riskju għal mard kardijaku jew pulmonari. Pazjenti li jiżviluppaw dispnea u għejja wara l-bidu tal-kura għandhom jiġu evalwati għal etjoloġji komuni inkluż effużjoni plewrali, edema pulmonari, anemija jew infiltrazzjoni tal-pulmun. Skont ir-rakkomandazzjonijiet ghall-ġestjoni ta' reazzjonijiet avversi mhux ematologici (ara sezzjoni 4.2) matul din l-evalwazzjoni, id-doża ta' dasatinib għandha titnaqqas jew inkella l-kura għandha titwaqqaf. Jekk ma tinstab ebda spjegazzjoni, jew jekk ma jkun hemm ebda titjib bi tnaqqis jew waqfien tad-doża, għandha tiġi kkunsidrata d-dijanjoži tal-PAH. L-approċċi dijanjostiku għandu jsegwi linji gwida ta' prattika standard. Jekk PAH tkun ikkonfermata, dasatinib għandu jitwaqqaf b'mod permanenti. Għandu jsir 'follow up' skont linji gwida ta' prattika standard. Titjib fil-parametri emodinamiċi u kliniči ġie osservat f'pazjenti kkurati b'dasatinib wara l-waqfien tal-kura b'dasatinib.

#### *Titwil tal-OT*

Tagħrif in vitro jissuġġerixxi li dasatinib għandu l-potenzjal li jtawwal ir-ripolarizzazzjoni ventrikulari kardijaka (Intervall QT) (ara sezzjoni 5.3). F'258 pazjent ikkurate b'dasatinib u f'258 pazjent ikkurate b'imatinib b'minimu ta' 60 xahar ta' follow-up fl-istudju ta' Fażi III f'pazjenti ddijanjostikati ghall-ewwel darba b'CML fil-fażi kronika, pazjent wieħed (<1%) f'kull grupp kelleu titwil tal-QTc irrappurtat bhala reazzjoni avversa. Il-medjan tat-tibdil fil-QTcF mil-linja bażi kien ta' 3.0 msec f'pazjenti kkurati b'dasatinib meta mqabbel ma' 8.2 msec f'pazjenti kkurati b'imatinib. Pazjent wieħed (<1%) f'kull grupp kelleu QTcF ta' >500 msec. Fi 865 pazjent bil-lewkimja, ittratti b'dasatinib fi studji kliniči ta' Fażi II, il-bidliet medji mil-linja bażi fl-intervall QTc bl-użu tal-metodu Fridericia (QTcF) kienu 4-6 msec; l-intervalli ta' kufidenza ta' aktar minn 95% għall-bidliet medji kollha mil-linja bażi kienu <7 msec (ara sezzjoni 4.8).

Mill-2,182 pazjent b'rezistenza jew intolleranza għal terapija b'imatinib fil-passat li rċivew dasatinib fl-istudji kliniči, 15 (1%) kellhom titwil tal-QTc rrappurtat bhala reazzjoni avversa. Wieħed u għoxrin minn dawn il-pazjenti (1%) esperenzaw QTcF >500 msec.

Dasatinib għandu jingħata b'kawtela lil pazjenti li għandhom jew li jista' jiżviluppalhom titwil tal-QTc. Dawn jinkludu pazjenti b'ipokalemja jew b'ipomanjesemja, pazjenti bis-sindromu ta' QT twil kongenitali, pazjenti li jieħdu prodotti mediciinali kontra l-arritmija jew prodotti mediciinali oħra li jwasslu għal titwil tal-QT, u terapija b'doża għolja kumulattiva ta' anthracycline. Qabel ma jingħata dasatinib għandhom jiġu kkoreġut i-l-ipokalemja jew l-ipomanjesemja.

#### *Reazzjonijiet kardijaċi avversi*

Dasatinib kien studjat fi studju kliniku fejn 519-il pazjent iddijanjostikat ghall-ewwel darba b'CML fil-fażi kronika ntghażel b'mod każwali u li kien jinkludi wkoll pazjenti b'mard kardijaku fil-passat. Ir-reazzjonijiet kardijaċi avversi ta' insuffiċjenza konġestiva tal-qalb/disfunzjoni kardijaka, effużjoni perikardijaka, arritmiji, palpitazzjonijiet, titwil tal-QT u infart mijokardijaku (fosthom fatali), kienu rrappurtati f'pazjenti li kienu qed jieħdu dasatinib. Reazzjonijiet avversi kardijaċi kienu aktar frekwenti f'pazjenti b'fatturi ta' riskju jew b'passat medika ta' mard kardijaku. Pazjenti b'fatturi ta' riskju (eż. pressjoni għolja, iperlipidemija, dijabete) jew passat mediku ta' mard kardijaku (eż. intervent koronarju perkutaneju fil-passat, mard dokumentat tal-arterja koronarja) għandhom jiġu mmonitorjati b'attenżjoni għal sinjali jew sintomi kliniči li jkunu konsistenti ma' disfunzjoni kardijaka bħal uqigh fis-sider, qtuġħ ta' nifs, u dijaforesi.

Jekk jiżviluppaw sinjali jew sintomi kliniči, it-tobba huma rakkomandati li jinterrompu l-għoti ta' u jikkunsidraw il-ħtieġa għal trattament specifiku ta' CML alternattiv. Wara l-fejqan, għandha ssir evalwazzjoni funzjonal qabel ma titkompla l-kura b'dasatinib. Dasatinib jista' jitkompla fid-doża originali għal reazzjonijiet avversi ħfief/moderati ( $\leq$ grad 2) u jitkompla bi tnaqqis fil-livell ta' doża għal reazzjonijiet avversi severi ( $\geq$ grad 3) (ara sezzjoni 4.2). Pazjenti li jkomplu bil-kura għandhom jiġu mmonitorjati perjodikament.

Pazjenti b'mard kardiovaskulari mhux ikkontrollat jew sinifikanti ma ġewx inklużi f'dawn l-istudji kliniči.

### Mikroangjopatija trombotika (TMA)

Inhibituri tat-tyrosine kinase tal-BCR-ABL gew assocjati ma' mikroangjopatija trombotika (TMA), inkluż rapporti ta' kažijiet individwali għal dasatinib (ara sezzjoni 4.8). Jekk isehħu sejbiet laboratorji jew kliniči assocjati ma' TMA f'pazjent li jircievi dasatinib, il-kura b'dasatinib għandha titwaqqaf u għandha tintemml evalwazzjoni bir-reqqa għal TMA, inkluž attivitā ta' ADAMTS13 u determinazzjoni ta' antikorp kontra ADAMTS13. Jekk l-antikorp kontra ADAMTS13 ikun għoli flimkien ma' attivitā baxxa ta' ADAMTS13, il-kura b'dasatinib m'għandhiex titkompla.

### Riattivazzjoni tal-epatite B

Seħħet riattivazzjoni tal-epatite B f'pazjenti li huma portaturi kroniči ta' dan il-virus wara li dawn il-pazjenti rċeewv inhibituri tat-tirozina kinaži BCR-ABL. Xi kažijiet irriżultaw f'kollass akut tal-fwied jew f'epatite fuliminanti li jwasslu għal trapjant tal-fwied jew għal riżultat fatali.

Il-pazjenti għandhom jiġu ttestjati għal infelazzjoni tal-HBV qabel ma tinbeda l-kura b'dasatinib. L-esperti fil-mard tal-fwied u fil-kura tal-epatite B għandhom jiġu kkonsultati qabel ma tibda l-kura f'pazjenti b'serologija pozittiva tal-epatite B (inkluži dawk bil-marda attiva) u għal dawk il-pazjenti li nstabu pozittivi għall-infezzjoni tal-HBV matul il-kura. Portatuti tal-HBV li jehtiegu l-kura b'dasatinib għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib għal sinjali u sintomi tal-infezzjoni attiva tal-HBV waqt il-kura u għal diversi xħur wara li tintemml il-kura (ara sezzjoni 4.8).

### *Effetti fuq it-tkabbir u l-iżvilupp f'pazjenti pedjatriċi*

Fi provi pedjatriċi ta' dasatinib f'pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP rezistenti/intolleranti għal imatinib u f'pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP li qatt ma kienu rċivew kura qabel wara tal-inqas sentejn ta' kura, gew irrappurtati avvenimenti avversi relatati mal-kura bi tkabbir u žvilupp tal-ghadam f'6 (4.6%) pazjenti, li wieħed minnhom kien sever fl-intensità (Dewmien fit-Tkabbir ta' Grad 3). Dawn is-6 kažijiet inkludew kažijiet ta' fużjoni mdewma ta' epifizijiet, osteopenja, diżabilità fit-tkabbir u ginekomastja (ara sezzjoni 5.1). Dawn ir-riżultati huma diffiċili li jiġu interpretati fil-kuntest ta' mard kroniku bħal CML, u jehtiegu segwitu fit-tul.

Fi provi pedjatriċi ta' dasatinib flimkien ma' kimoterapija f'pazjenti pedjatriċi b'dijanjozi għall-ewwel darba ta' Ph+ ALL wara massimu ta' sentejn ta' kura, gew irrappurtati avvenimenti avversi relatati mal-kura bi tkabbir u žvilupp tal-ghadam f'pazjent 1 (0.6%). Dan il-każ kien osteopenja ta' Grad 1.

Ġie osservat dewmien fit-tkabbir f'pazjenti pedjatriċi ttrattati b'dasatinib fil-provi kliniči (ara sezzjoni 4.8). Huwa rakkomandat il-monitoraġġ tat-tkabbir u l-iżvilupp tal-ghadam f'pazjenti pedjatriċi.

### Eċċipjenti

#### Lactose

Dan il-prodott mediciinali fih lactose monohydrate. Pazjenti li għandhom problemi ereditarji rari ta' intolleranza għall-galactose, nuqqas totali ta' lactase jew malassorbiment tal-glucose-galactose m'għandhomx jieħdu dan il-prodott mediciinali.

#### Isopropyl alcohol

Dan il-prodott mediciinali fih l-isopropyl alcohol, bhala residwu tal-proċess tal-manifattura.

## **4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni**

### Sustanzi attivi li jistgħu jżidu l-konċentrazzjoni ta' dasatinib fil-plażma

Studji in vitro jindikaw li dasatinib huwa sottostat ta' CYP3A4. L-użu ta' dasatinib flimkien ma' prodotti mediciinali jew sustanzi li b'mod qawwi jinibixxu CYP3A4 (eż. ketoconazole, itraconazole, erythromycin, clarithromycin, ritonavir, telithromycin, meraq tal-grejpfrut) jista' jżid l-espożizzjoni għal dasatinib. Għalhekk, f'pazjenti li qed jieħdu dasatinib, l-ġhoti sistemiku ta' inibitur qawwi ta' CYP3A4 muwiex rakkomandat (ara sezzjoni 4.2).

F'konċentrazzjonijiet klinikament rilevanti, it-twaħħil ta' dasatinib ma' proteini tal-plażma huwa bejn wieħed u ieħor ta' 96 % fuq il-baži ta' esperimenti *in vitro*. Ma surux studji li jevalwaw l-interazzjoni

ta' dasatinib ma' prodotti medicinali oħra mwaħħlin mal-proteini. Il-potenzjal għal spostament u r-rilevanza klinika tiegħu m'humieks magħrufin.

#### Sustanzi attivi li jistgħu jnaqqsu l-konċentrazzjonijiet ta' dasatinib fil-plażma

Meta dasatinib nghata wara tmint ijiem ta' għoti kuljum ta' kull filghaxija ta' 600 mg rifampicin, li jindu ċi b'mod qawwi CYP3A4, l-AUC ta' dasatinib naqset bi 82 %. Prodotti medicinali oħra li jistimolaw l-attività ta' CYP3A4 (eż. dexamethazone, phenytoin, carbamazepine, phenobarbital jew preparazzjonijiet li ġejjin mill-hxejjex li fihom *Hypericum perforatum*, magħruf ukoll bhala St. John's Wort) jistgħu wkoll iż-żejt u jnaqqsu l-konċentrazzjonijiet ta' dasatinib fil-plażma. Għalhekk, l-užu ta' sustanzi li jindiċu b'mod qawwi CYP3A4 flimkien ma' dasatinib mħuwiex rakkomandat. F'pazjenti li jkollhom bżonn rifampicin jew xi sustanza li tindu ċi CYP3A4, għandhom jintużaw prodotti medicinali alternattivi b'inqas potenzjal li jindu ċu l-enżima. L-užu konkomitanti ta' dexamethasone, induttur dgħajnejf ta' CYP3A4, ma' dasatinib, ġie permess; l-AUC ta' dasatinib hija prevista li titnaqqas b'madwar 25 % bl-užu konkomitanti ta' dexamethasone, li aktarx ma jkunx klinikament sinifikant.

#### Antagonisti ta' Histamine-2 u inibituri tal-proton pump

It-trażżeen fit-tul ta' hrug ta' aċiđu gastriku permezz ta' antagonisti tar-riċetturi H<sub>2</sub> jew ta' inibituri tal-proton pump (eż. famotidine u omeprazole) probabbli jnaqqas l-espożizzjoni ta' dasatinib. Fi studju ta' doża waħda f'individwi b'saħħithom, l-ġħoti ta' famotidine 10 sīgħat qabel doża waħda ta' dasatinib naqqas l-espożizzjoni ta' dasatinib b'61 %. Fi studju ta' 14-il individwu b'saħħu, l-ġħoti ta' doża waħda ta' 100 mg ta' dasatinib 22 siegħa wara doża ta' omeprazole ta' 40 mg għal 4 ijiem fl-istat fiss, naqqset l-AUC ta' dasatinib b'43 % u s-C<sub>max</sub> ta' dasatinib bi 42 %. L-užu ta' antacidi għandu jkun ikkunsidrat minflok antagonisti tar-riċetturi H<sub>2</sub> jew inibituri tal-proton pump f'pazjenti li qed jirċievu terapija b'dasatinib (ara sezzjoni 4.4).

#### Antacidi

Tagħrif mhux kliniku juri li s-solubilità ta' dasatinib tiddependi fuq il-pH. F'individwi b'saħħithom, l-užu tal-antacidi aluminium hydroxide/magnesium hydroxide flimkien ma' dasatinib naqqas l-AUC ta' doża waħda ta' dasatinib b'55 % u C<sub>max</sub> bi 58 %. Madankollu, meta ngħataw antacidi sagħtejn qabel doża waħda ta' Dasatinib Accord, ma ġew osservati ebda bidliet rilevanti fil-konċentrazzjoni ta' jew fl-espożizzjoni għal dasatinib. Għalhekk, antacidi jistgħu jingħataw sa sagħtejn qabel jew sagħtejn wara dasatinib (ara sezzjoni 4.4).

#### Sustanzi attivi li jista' jkollhom il-konċentrazzjoni tagħħom fil-plażma mibdula b'dasatinib

L-užu fl-istess hin ta' dasatinib u sottostrat ta' CYP3A4 jista' jżid l-espożizzjoni għas-sottostrat ta' CYP3A4. Fi studju ta' individwi b'saħħithom, doża waħda ta' 100 mg ta' dasatinib żiedet l-espożizzjoni tal-AUC u C<sub>max</sub> għal simvastatin, sottostrat magħruf ta' CYP3A4, b'20 u 37 % rispettivament. Ma jistax jigi eskluż li l-effett ikun akbar wara dożi multipli ta' dasatinib. Għalhekk, sottostrati ta' CYP3A4 magħrufa li għandhom indiċi terawpetiku dejjaq (eż. astemizole, terfenadine, cisapride, pimozide, quinidine, bepridil jew alkaloidi tal-ergot [ergotamine, dihydroergotamine]) għandhom jingħataw b'kawtela lill-pazjenti li qed jirċievu dasatinib (ara sezzjoni 4.4).

Tagħrif *in vitro* jindika riskju potenzjali għal interazzjoni ma' sottostrati ta' CYP2C8, bħalma huma glitazones.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Studju ta' interazzjoni twettqu biss f'adulti.

## **4.6 Fertilità, tqala u treddiġ**

#### Nisa li jistgħu joħorġu tqal/kontraċċezzjoni fl-irġiel u n-nisa

Kemm l-irġiel kif ukoll in-nisa li jistgħu joħorġu tqal li huma attivi sesswalment għandhom jużaw metodi effettivi ta' kontraċċezzjoni waqt it-trattament.

#### Tqala

Skont esperjenza mill-užu fil-bniedem, dasatinib huwa suspettat li jista' jikkawza difetti serji kongenitali li jinkludu difetti tat-tubi newrali, u effetti farmakoloġici ta' ħsara fuq il-fetu meta tingħata waqt it-tqala.

Studji f'animali wrew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3).

Dasatinib m'għandux jingħata waqt it-tqala ħlief meta jkun hemm bżonn spċifiku tat-trattament b'dasatinib minħabba l-kundizzjoni klinika tal-mara. Jekk dasatinib jintuża waqt tqala, il-pazjenta għandha tkun infurmata bir-riskju li jista' jkun hemm għall-fetu.

#### Treddiġ

L-informazzjoni dwar il-ħruġ ta' dasatinib fil-ħalib tas-sider uman jew ta' animali oħra mhix suffiċjenti jew hi limitata. Tagħrif fiżjokimiku u farmakodinamiku/tossikoloġiku disponibbli dwar dasatinib jindika ħruġ fil-ħalib tas-sider u r-riskju għat-tarbija li qed terda' ma jistax jiġi eskluż. It-treddiġ irid jitwaqqaf waqt it-trattament b'dasatinib.

#### Fertility

Fi studji f'animali, il-fertility tal-firien irġiel u nisa ma ġietx affettwata mit-trattament b'dasatinib (ara sezzjoni 5.3). It-tobba u forniture tal-kura tas-saħħa oħra għandhom jagħtu pariri lil pazjenti rġiel ta' età xierqa dwar l-effetti possibbli ta' dasatinib dwar il-fertility, u dan l-ghoti ta' pariri għandu jinkludi l-kunsiderazzjoni tad-depožitu tas-semen.

### **4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni**

Dasatinib fiti li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq jew thaddem magni. Pazjenti għandhom jiġu avżati li jistgħu jesperjenzaw reazzjonijiet avversi waqt it-trattament b'dasatinib bħal sturdament jew vista mċajra. Għalhekk huwa rrakkomandat li wieħed joqghod attent meta jkun qed isuq karozza jew iħaddem magni.

### **4.8 Effetti mhux mixtieqa**

#### Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Id-dejta deskritta hawn taħt tirrifletti l-esponenti għal dasatinib bħala terapija b'aġġent uniku bid-dozi kollha li ġew ittestjati fl-istudji kliniči (N=2,900), inkluż 324 pazjent adult b'dijanjozi għall-ewwel darba ta' CML ta' fażi kronika, 2,388 pazjent adult b'CML kronika jew ta' fażi avvanzata reżistenti jew intolleranti għal imatinib jew b'Ph+ ALL, u 188 pazjent pedjatriku.

Fl-2,712-il pazjent adulti b'jew CML f'fażi kronika, avvanzata jew Ph+ ALL, it-tul medjan tat-terapija kien ta' 19.2 xħur (medda 0 sa 93.2 xħur). Fi prova randomizzata f'pazjenti b'dijanjozi għall-ewwel darba ta' CML fil-fażi kronika, it-tul medjan tat-terapija kien ta' madwar 60 xħar. It-tul medjan tat-terapija f'1,618-il pazjent adult b'CML fil-fażi kronika kien ta' 29 xħar (medda 0 sa 92.9 xħar). It-tul medjan tat-terapija f'1,094 pazjent adult b'CML jew Ph+ ALL kien ta' 6.2 xħur (medda 0 sa 93.2 xħur). Fost 188 pazjent fl-istudji pedjatriċi, it-tul medjan tat-terapija kien ta' 26.3 xħur (medda 0 sa 99.6 xħur). Fil-kategorija ta' 130 pazjent pedjatriku b'CML fil-fażi kronika ttrattati b'dasatinib, it-tul medjan tat-terapija kien ta' 42.3 xħur (medda 0.1 sa 99.6 xħur).

Il-maġgoranza tal-pazjenti ttrattati b'dasatinib esperjenzaw xi reazzjonijiet avversi f'xi hin. Fil-popolazzjoni globali ta' 2,712-il pazjent ittrattati b'dasatinib, 520 (19 %) esperjenzaw reazzjonijiet avversi li wasslu għal twaqqif tal-kura.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' dasatinib fil-popolazzjoni pedjatrika b'Ph+ CML-CP kien simili għal-dak tal-popolazzjoni adulta, irrispettivament mill-formulazzjoni, bl-eċċeżżjoni li l-ebda effużoni perikardijaka, effużjoni plewrali, edema pulmonari jew ipertensjoni pulmonari ma ġew irrappurtati fil-popolazzjoni pedjatrika mill-130 pazjent pedjatriku ttrattati b'dasatinib b'CML-CP, 2 (1.5 %) esperjenzaw reazzjonijiet avversi li wasslu għal twaqqif tal-kura.

#### Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin, li jeskludu anormalitajiet tal-laboratorju, kienu rrappurtati f'pazjenti kkurati b'dasatinib li ntuża bħala terapija b'aġġent uniku fl-istudji kliniči u mill-esperjenza ta' wara ta' wara t-tqeġħid fis-suq (Tabella 5). Dawn ir-reazzjonijiet huma ppreżentati skont il-klassi tal-organi tas-sistema tal-ġisem u skont il-frekwenza. Il-frekwenzi huma definiti bħala: komuni ħafna ( $\geq 1/10$ ); komuni ( $\geq 1/100$  sa  $< 1/10$ ); mhux komuni ( $\geq 1/1,000$  sa  $< 1/100$ ); rari ( $\geq 1/10,000$  sa  $< 1/1,000$ ); mhux

magħrufa (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli wara t-tqegħid fis-suq). F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, b'dawk l-aktar serji mniżżlin l-ewwel.

#### **Tabella 5: Ġabru fil-qosor f'għamla ta' tabella ta' reazzjonijiet avversi**

<b>Infekzjonijiet u infestazzjonijiet</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	infekzjoni (li tinkludi infekzjoni batterika, viral, fungali, mhux speċifikata)
<i>Komuni</i>	pnewmonja (li tinkludi pnewmonja batterika, viral, u fungali), infekzjoni/infjammazzjoni fl-apparat fil-parti ta' fuq tal-apparat respiratorju, infekzjoni bil-virus tal-herpes (inkluż citomegalovirus - CMV), infekzjoni fl-enterokolite, sepsis (inkluż każijiet mhux komuni b'rīżultat fatali)
<i>Mhux magħrufa</i>	riattivazzjoni tal-epatite B
<b>Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	majelosoppressjoni (li tinkludi anemija, newtropenia, tromboцитopenja)
<i>Komuni</i>	newtropenia bid-deni
<i>Mhux komuni</i>	limfodenopatija, limfopenija
<i>Rari</i>	aplasija pura taċ-ċelluli ħomor
<b>Disturbi fis-sistema immuni</b>	
<i>Mhux komuni</i>	sensitività eċċessiva (li tinkludi eritema nodosum)
<i>Rari</i>	xokk anafilattiku
<b>Disturbi fis-sistema endokrinarja</b>	
<i>Mhux komuni</i>	ipotirojdiżmu
<i>Rari</i>	ipertirojdiżmu, tirojdite
<b>Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni</b>	
<i>Komuni</i>	disturbi fl-apptit <sup>a</sup> , iperurikemija
<i>Mhux komuni</i>	sindrome tal-lisi tat-tumur, deidratazzjoni, ipoalbuminemija, iperkolesterolemija
<i>Rari</i>	dijabete mellitus
<b>Disturbi psikjatriċi</b>	
<i>Komuni</i>	dipressjoni, nuqqas ta' rqad
<i>Mhux komuni</i>	ansjetà, stat ta' konfużjoni, daħk/tbissim/biki patoloġiku, tnaqqis fil-libido
<b>Disturbi fis-sistema nervuża</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	uġiġi ta' ras
<i>Komuni</i>	newropatija (li tinkludi newropatija periferali), sturdament, indeboliment fis-sens tat- toghma, nghas
<i>Mhux komuni</i>	hrug ta' demm fis-SNC <sup>b</sup> , sinkope, roghda, amnesija, disturb fil-bilanċ
<i>Rari</i>	incident cerebrovaskulari, attakk iskemiku temporanju, konvulżjoni, nevrite ottika, is- VII paraliži tan-nervituri, dimenżja, atassja
<b>Disturbi fl-ghajnejn</b>	
<i>Komuni</i>	disturb tal-vista (li jinkludi disturb fil-vista, vista mċajpra u tnaqqis fiċ-ċarezza tal- vista), għajnejn xotti
<i>Mhux komuni</i>	indeboliment tal-vista, konġuntivite, fotofobija, żieda fid-dmugħ
<b>Disturbi fil-widnejn u fis-sistema labirintika</b>	
<i>Komuni</i>	żanzin fil-widnejn
<i>Mhux komuni</i>	telf tas-smiġħ, sturdament
<b>Disturbi fil-qalb</b>	
<i>Komuni</i>	insuffiċjenza kongestiva tal-qalb/disfunzjoni kardijaka <sup>c</sup> , tnixxija ta' likwidu mill-perikardju*, arritmija (li tinkludi takikardija), palpitazzjonijiet
<i>Mhux komuni</i>	infart mijokardijaku, (li tinkludi riżultati fatali)*, elettrokardjogramm li juri titwil fil- QT*, perikardite, arritmija ventrikulari (li tinkludi takikardija ventrikulari), angina pectoris, kardjomegalija, T wave abnormali fuq l-elettrokardjogramma,

	żieda fit-troponin
<i>Rari</i>	cor pulmonale, mijokardite, sindrome koronarju akut, waqfien tal-qalb, titwil tal-PR fuq l-elettrokardjogramma, mard tal-arterji koronarji, plewroperikardite
<i>Mhux Magħrufa</i>	fibrillazzjoni atrijali/taħbi mgħażel atrijali
<b>Disturbi vaskulari</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	emorragija*
<i>Komuni</i>	pressjoni għolja, fwawar
<i>Mhux komuni</i>	pressjoni tad-demm baxxa ħafna, tromboflebite profonda, tromboži
<i>Rari</i>	tromboži fil-vini fondi, emboliżmu, livedo reticularis
<i>Mhux magħruf</i>	mikroangġopatija trombotika
<b>Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	tnixxija ta' likwidu mill-plewra*, qtugħi ta' nifs
<i>Komuni</i>	edema pulmonari*, pressjoni tad-demm pulmonari għolja*, infiltrazzjoni fil-pulmun, pnewmonite, sogħla
<i>Mhux komuni</i>	pressjoni għolja fl-arterji pulmonari, bronkospażmu, ażżma, chylothorax*
<i>Rari</i>	emboliżmu pulmonari, sindrome ta' problema respiratorja akuta
<i>Mhux magħrufa</i>	mard interstizjali tal-pulmun
<b>Disturbi gastro-intestinali</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	dijarea, rimettar, stitikezza, tqalligh, ugħiġi addominali
<i>Komuni</i>	ħruġ ta' demm gastrointestinali*, kolite (li tinkludi kolite newtopenika), gastrite, infjammazzjoni fil-mukuża (li tinkludi mukożiġe/stomatite), dispepsja, nefha addominali, stitikezza, disturb fit-tessut artab tal-halq
<i>Mhux komuni</i>	pankreatite (li tinkludi pankreatite akuta), ulċera gastrointestinali fin-naħha ta' fuq, esofagite, axxite*, qasma anali, problemi biex tibla', mard ta' rifluss gastroesofagali
<i>Rari</i>	gastroenteropatija li titlef il-proteini, sadd ta' l-intestini, fistla anali
<i>Mhux magħrufa</i>	emorragija gastrointestinali fatali*
<b>Disturbi fil-fwied u fil-marrara</b>	
<i>Mhux komuni</i>	epatite, koleċistite, kolestasi
<b>Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħbi il-ġilda</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	raxx tal-ġilda*
<i>Komuni</i>	alopecja, dermatite (li tinkludi ekżema), ħakk, akne, ġilda xotta, urtikarja, iperidrosi
<i>Mhux komuni</i>	dermatosi newtropilika, sensittività għad-dawl, disturbi fil-pigmentazzjoni, pannikulite, ulċera fil-ġilda, kundizzjonijiet bullosi, disturbi fid-dwiefer, sindrome tal-eritrodisesija palmar-planter, disturb fix-xagħar
<i>Rari</i>	vaskulite lewkoċitoklastika, fibroži tal-ġilda
<i>Mhux magħrufa</i>	sindrome ta' Stevens-Johnnson <sup>f</sup>
<b>Disturbi muskulu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	uġiġi muskoloskeletaliku <sup>g</sup>
<i>Komuni</i>	artralgja, majalġja, dgħejufija fil-muskoli, ebusija muskoluskeletal, spażmi fil-muskoli
<i>Mhux komuni</i>	rabdomijolosi, osteonekroži, infjammazzjoni tal-muskoli, tendonite, artrite
<i>Rari</i>	fużjoni mdewma ta' epifiziċċijet, <sup>h</sup> diżabilità fit-tkabbir <sup>h</sup>
<b>Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja</b>	
<i>Mhux komuni</i>	indeboliment tal-kliewi (li jinkludi insuffiċjenza renali), frekwenza urinarja, proteinurija
<i>Mhux magħrufa</i>	sindrome nefrotiku
<b>Kondizzjonijiet ta' waqt it-tqala, il-ħlas u wara l-ħlas</b>	
<i>Rari</i>	Abort
<b>Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider</b>	

<i>Mhux komuni</i>	ginekomastija, disturb mestruali
<b>Disturbi generali u kundizzjonijiet ta' mnejn jingħata</b>	
<i>Komuni ħafna</i>	edima periferali <sup>i</sup> , gheja kbira, deni, edima fil-wiċċ <sup>j</sup>
<i>Komuni</i>	astenja, uġiġi, uġiġi fis-sider, edema ġeneralizzata <sup>*k</sup> , tertir ta' bard
<i>Mhux komuni</i>	telqa, edima superficjali oħra <sup>l</sup>
<i>Rari</i>	disturb fil-mod kif timxi
<b>Investigazzjonijiet</b>	
<i>Komuni</i>	tnaqqis fil-piż, żieda fil-piż
<i>Mhux komuni</i>	żieda tal-creatine phosphokinase fid-demm, żieda fil-gamma-glutamyltransferase
<b>Koriment, avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura</b>	
<i>Komuni</i>	Kontużjoni

<sup>a</sup> Jinkludi tnaqqis fl-apptit, tixba' kmieni, żieda fl-apptit.

<sup>b</sup> Jinkludi emorraġja fis-sistema nervuża centrali, ematoma cerebral, emorraġja cerebral, ematoma extradural, emorraġja intrakranjali, puplesja emorraġika, emorraġja subaraknodji, ematoma subdurali, u emorraġja subdurali.

<sup>c</sup> Jinkludi żieda fil-peptide natrijuretiku fil-moħħ, disfunkzjoni ventrikulari, disfunkzjoni fil-ventrikolu tax-xellug, disfunkzjoni fil-ventrikolu tal-lemin, insuffiċjenza kardijaka, insuffiċjenza akuta tal-qalb, insuffiċjenza kronika tal-qalb, attakk konġestiv tal-qalb, kardjomijopatja, kardjomijopatja konġestiva, disfunkzjoni dijastolika, tnaqqis fil-porzjon ta' tħiġi 'il barra ventrikulari u insuffiċjenza ventrikulari, insuffiċjenza tal-ventrikolu tax-xellug, insuffiċjenza tal-ventrikolu tal-lemin, u ipokinesija ventrikolari.

<sup>d</sup> Jeskludi ħruġ ta' demm gastrointestinali u ħruġ ta' demm fis-SNC; dawn ir-reazzjonijiet avversi huma rrappurtati taħt is-sistema tal-klassi tal-organi ta' disturbi gastrointestinali u s-sistema tal-klassi tal-organi ta' disturbi fis-sistema nervuża, rispettivament.

<sup>e</sup> Jinkludi eruzzjoni minħabba l-mediċina, eritema, eritema multiforme, eritrosi, raxx bil-qxur, eritema ġeneralizzata, raxx ġenitali, raxx minħabba s-shana, milia, militaria, psorjas pustulari, raxx, raxx eritematuż, raxx follikulari, raxx ġeneralizzat, raxx makulari, raxx makulo-papulari, raxx papulari, raxx pruritiku, raxx bil-ponot, raxx vesikulari, qxur fil-ġilda, irritazzjoni tal-ġilda eruzzjoni tossika tal-ġilda, urtikarja vesiculosa, u raxx vaskulitiku.

<sup>f</sup> Fl-ambitu ta' wara t-tqeħġid fis-suq, ġew irrapportati każijiet individwali tas-sindrom ta' Stevens-Johnson. Ma setax jiġi stabbilit jekk dawn ir-reazzjonijiet avversi mukokutanji kinux relatati direttament ma' dasatinib jew ma' prodott mediċinali li ngħata fl-istess hin.

<sup>g</sup> Gie rrappurtat uġiġi muskoluskeletiku waqt jew wara t-twaqqif tal-kura.

<sup>h</sup> Il-frekwenza rrappurtata bħala komuni fl-istudji pedjatrici.

<sup>i</sup> Edima gravitazzjonali, edima lokalizzata, edima periferali.

<sup>j</sup> Edima konġuntivali, edima fl-ġħajnejn, nefha fl-ġħajnejn, edima fil-kappell tal-ġħajnejn, edima fil-wiċċ, edima fix-xufftejn, edima makulari, edima fil-halq, edima orbitali, edima periorbitali, nefha fil-wiċċ.

<sup>k</sup> Ammont eċċessiv ta' fluwidu, żamma ta' fluwidu, edima gastrointestinali, edima ġeneralizzata, edima, edima minħabba mard tal-qalb, effuzjoni perinefrika, edima wara proċedura, edima vixxerali.

<sup>l</sup> Nefha fil-parti ġenitali, edima fis-sit tal-inċiżjoni, edima ġenitali, edima fil-pene, nefha fil-pene, edima fl-iskrotum, nefha fil-ġilda, nefha fit-testikoli, nefha vulvovaġinali.

\* Għal aktar dettalji, āra sezzjoni "Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula".

### Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

#### Majelos suppressjoni

Il-kura b'dasatinib hi assocjata ma' anemija, newtropenia u tromboċitopenija. L-okkorrenza tagħhom hi aktar kmieni u aktar frekwenti f'pazjenti b'CML fil-faži avvanzata jew Ph+ ALL milli f'pazjenti b'CML fil-faži kronika (ara sezzjoni 4.4).

#### Emorraġja

Reazzjonijiet avversi ta' emorraġja relatati mal-mediċina, li jvarjaw minn tbengil u epistassi sa emorraġja gastrointestinali u fsada tas-CNS ta' grad 3 jew 4, ġew irrapportati f'pazjenti li kienu qed jieħdu dasatinib (ara sezzjoni 4.4).

#### Żamma ta' fluwidu

Reazzjonijiet avversi mħallta bħal effużjoni plewrali, axxite, edima pulmonari u effużjoni perikardijaka bi jew mingħajr edima superficjali jistgħu jiġu deskritti b'mod kollettiv bħala "żamma ta' fluwidu". Fl-istudju dwar CML fil-faži kronika li tkun għadha kif ġiet iddijanostikata wara minimu ta' 60 xahar ta' follow-up, reazzjonijiet avversi ta' żamma ta' fluwidu relatati ma' dasatinib

kienu jinkludu effużjoni plewrali (28 %), edima superficjali (14 %), pressjoni għolja pulmonari (5 %), edima ġeneralizzata (4 %), u effużjoni perikardijaka (4 %). Insuffiċjenza kongestiva tal-qalb/disfunzjoni tal-qalb u edima pulmonari kienu rrappurtati f'<2 % tal-pazjenti.

Ir-rata kumulattiva ta' effużjoni plewrali relatata ma' dasatinib (il-gradi kollha) maž-żmien kienet ta' 10 % wara 12-il xahar, 14 % wara 24 xahar, 19 % wara 36 xahar, 24 % wara 48 xahar u 28 % wara 60 xahar. Total ta' 46 pazjent li nghataw dasatinib kellhom effużjonijiet plewrali rikorrenti. Sbatax-il pazjent kellhom 2 reazzjonijiet avversi separati, 6 kellhom 3 reazzjonijiet avversi, 18 kellhom minn 4 sa 8 reazzjonijiet avversi u 5 kellhom >8 episodji ta' effużjonijiet plewrali.

It-tul ta' żmien medjan sal-ewwel effużjoni plewrali ta' grad 1 jew 2 relatata ma' dasatinib kien ta' 114-il ġimġha (medda: 4 sa 299 ġimġha). Anqas minn 10 % tal-pazjenti b'effużjoni plewrali kellhom effużjonijiet plewrali severi (grad 3 jew 4) relatati ma' dasatinib. Iż-żmien medjan sal-ewwel okkorrenza ta' effużjoni plewrali ta' grad  $\geq 3$  relatata ma' dasatinib kien ta' 175 ġimġha (medda: 114 sa 274 ġimġha). It-tul ta' żmien medjan ta' effużjoni plewrali relatata ma' dasatinib (il-gradi kollha) kien ta' 283 ġurnata (~40 ġimġha).

L-effużjoni plewrali ġeneralment kienet riversibbli u ġestita bl-interruzzjoni tal-kura b'dasatinib u luuza ta' dijuretiċi jew miżuri oħra adattati ta' kura ta' sostenn (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4). Fost il-pazjenti kkurati b'dasatinib li kellhom effużjoni plewrali relatata mal-mediċina (n=73), 45 (62 %) kellhom interruzzjonijiet tad-doża u 30 (41 %) kellhom tnaqqis fid-doża. Barra minn hekk, 34 (47 %) irċevew dijuretiċi, 23 (32 %) irċevew kortikosterojdi, u 20 (27 %) irċevew kemm kortikosterojdi kif ukoll dijuretiċi. Disa' (12 %) pazjenti ghaddew minn toraċentesi terapewtika.

Sitta fil-mija tal-pazjenti kkurati b'dasatinib waqqfu l-kura minħabba effużjoni plewrali relatata mal-mediċina. L-effużjoni plewrali ma dghajfitx il-ħila tal-pazjenti li jiksbu rispons. Fost il-pazjenti kkurati b'dasatinib li kellhom effużjoni plewrali, 96 % kisbu cCCyR, 82 % kisbu MMR, u 50 % kisbu MR4.5 minkejja interruzzjonijiet tad-doża jew aġġustament tad-doża.

Ara sezzjoni 4.4 għal aktar informazzjoni dwar pazjenti b'CML fil-faži kronika u CML f'faži avvanzata jew Ph+ ALL.

GeV irrappurtati każijiet ta' chylothorax f'pazjenti li wrew effużjoni tal-plewra. Xi każijiet ta' chylothorax ghaddew mal-waqfien, l-interruzzjoni jew it-taqqis fid-doża ta' dasatinib, iżda ħafna mill-każijiet kienu jeħtiegu anke trattament addizzjonali.

#### Pressjoni għolja arterjali pulmonari (PAH)

PAH (pressjoni għolja pulmonari pre-kapillari kkonfermata b'katiterizzazzjoni tal-parti l-leminja tal-qalb) ġiet irrapportata f'assocjazzjoni ma' espożizzjoni għal dasatinib. F'dawn il-każijiet, il-PAH ġiet irrapportata wara l-bidu tat-terapija b'dasatinib, inkluż wara aktar minn sena ta' kura. Pazjenti b'PAH irrapportati matul kura b'dasatinib spiss kienu qiegħdin jieħdu prodotti mediċinali jew kellhom komorbiditajiet apparti l-malim bażi. Titjib fil-parametri emodinamiċi u kliniči ġie osservat f'pazjenti b'PAH wara l-waqfien ta' dasatinib.

#### Titwil tal-QT

Fl-istudju ta' Faži III fuq pazjenti ddijanostikati ghall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika, pazjent wieħed (< 1 %) mill-pazjenti kkurati b'dasatinib, kellu QTcF ta' >500 msec wara minimu ta' 12-il xahar ta' follow-up (ara sezzjoni 4.4). L-ebda pazjenti addizzjonali ma ġie rrappurtat li kellu QTcF >500 msec wara minimu ta' 60 xahar ta' follow-up.

F'5 studji kliniči ta' Faži II f'pazjenti b'reżistenza jew intolleranza għal terapija b'imatinib fil-passat, ECGs ripetuti fil-linjal bażi u waqt il-kura nkisbu f'punti ta' żmien speċifikati minn qabel u moqrija centralment għal 865 pazjent li kienu qed jiečievu 70 mg ta' dasatinib darbtejn kuljum. L-intervall tal-QT kien ikkoreġut għar-rata ta' taħbiż ta' qalb bil-metodu Fridericia. Fil-punti kollha tal-ħin wara d-doża f'jum 8, il-medja tat-tibdil mil-linjal bażi fl-intervall tal-QTcF kienet ta' 4- 6 msec, b'intervalli ta' kunfidenza ta' fuq assoċjati ta' 95 % ta' <7 msec. Mill-2,182 pazjent b'reżistenza jew intolleranza għal terapija b'imatinib fil-passat li rċivew dasatinib fl-istudji kliniči, 15 (1 %) kellhom titwil tal-QTc li kien irrapprtata bħala reazzjoni avversa. Wieħed u għoxrin pazjent (1 %) kellhom QTcF ta' >500 msec (ara sezzjoni 4.4).

#### Reazzjonijiet kardijaci avversi

Pazjenti b'fatturi ta' riskju jew storja medika ta' mard kardijaku, għandhom jiġu mmonitorjati b'attenżjoni għal sinjali jew sintomi li jkunu konsistenti ma' disfunzjoni kardijaka, u għandhom jiġu evalwati u kkurati kif suppost (ara sezzjoni 4.4).

### Riattivazzjoni tal-epatite B

Riattivazzjoni tal-epatite B ġiet irrapportata f'assoċjazzjoni ma' BCR-ABL TKIs. Xi kažijiet irriżultaw f'kollass akut tal-fwied jew f'epatite fuliminanti li jwasslu għal trapjant tal-fwied jew għal riżultat fatali (ara sezzjoni 4.4).

Fl-istudju ta' fażi III dwar l-ottimizzazzjoni tad-doża li sar fuq pazjenti b'CML fil-fażi kronika b'reżienza jew intolleranza għal terapija b'imatinib fil-passat (il-medjan ta' tul ta' zmien tal-kura kien ta' 30 xahar), l-inċidenza ta' effużjoni mill-plewra u insuffiċjenza kongestiva tal-qalb/disfuzjoni kardijaka kienet iktar baxxa f'pazjenti kkurati b'dasatinib 100 mg darba kuljum milli f'dawk kkurati b'dasatinib 70 mg darbtejn kuljum.

Il-majelosopprezzjoni kienet irrapporta wkoll b'mod inqas frekwenti fil-grupp ta' kura li ħa 100 mg darba kuljum (ara Anormalitajiet tat-testijiet tal-laboratorju hawn taħt). It-tul ta' zmien medjan tat-terapija fil-grupp li ħa 100 mg darba kuljum kien ta' 37 xahar (medda 1-91 xahar). Ir-rati kumulatīvi ta' reazzjonijiet avversi magħżula li kienu rrappurtati fid-doża tal-bidu rakkomandata ta' 100 mg darba kuljum huma murija f'Tabu 6a.

**Tabella 6a: Reazzjonijiet avversi magħżula rrappurtati fi studju ta' ottimizzazzjoni tad-doża ta' fażi 3 (CML fil-fażi kronika intolleranti jew rezistenti għal imatinib)<sup>a</sup>**

	Minimu ta' 2 snin ta' follow up		Minimu ta' 5 snin ta' follow up		Minimu ta' 7 snin ta' follow up	
	Il-gradi kollha	Grad 3/4	Il-gradi kollha	Grad 3/4	Il-gradi kollha	Grad 3/4
<b>Terminu preferut</b>	Perċentwali (%) ta' pazjenti					
<b>Dijarea</b>	27	2	28	2	28	2
<b>Żamma ta' fluwidu</b>	34	4	42	6	48	7
Edima superficjali	18	0	21	0	22	0
Effużjoni plewrali	18	2	24	4	28	5
Edima ġeneralizzata	3	0	4	0	4	0
Effużjoni perikardijaka	2	1	2	1	3	1
Pressjoni għolja pulmonari	0	0	0	0	2	1
<b>Emorragja</b>	11	1	11	1	12	1
Fsada gastrointestinali	2	1	2	1	2	1

<sup>a</sup> Riżultati tal-istudju ta' ottimizzazzjoni tad-doża ta' fażi 3 rrappurtati fil-popolazzjoni (n = 165) b'doża tal-bidu rakkomandata ta' 100 mg darba kuljum

Fl-istudju ta' l-ottimizzazzjoni tad-doża ta' Fażi III f'pazjenti b'CML ta' fażi avanzata u Ph+ ALL, il-medjan tat-tul ta' zmien tal-kura kien ta' 14-il xahar għal CML fil-fażi aċċellerata, 3 xhur għal CML bi-blast majelodje, 4 xhur għal CML bi-blast limfojde u 3 xhur għal Ph+ ALL. Ir-reazzjonijiet avversi magħżula li kienu rrappurtati fid-doża tal-bidu rakkomandata ta' 140 mg darba kuljum huma murija f'Tabu 6b. Ġiet studjat ukoll kors ta' 70 mg darbtejn kuljum. Il-kors ta' 140 mg darba kuljum wera profil ta' effiċċa komparabbli mal-kors ta' 70 mg darbtejn kuljum iżda profil tas-sigurtà aktar favorevoli.

**Tabella 6b: Reazzjonijiet avversi magħżula rrappurtati fi studju ta' ottimizzazzjoni tad-doża ta' fażi III: CML f'fażi avvanzata u Ph+ ALL<sup>a</sup>**

Terminu preferut	140 mg darba kuljum n=304	
	Il-gradi kollha	Grad 3/4
<b>Perċentwal (%) ta' pazjenti</b>		
<b>Dijarea</b>	28	3
<b>Żamma ta' fluwidu</b>	33	7

Edima superficjali	15	< 1
Effużjoni plewrali	20	6
Edima generalizzata	2	0
Insuffiċjenza kongestiva tal-qalb/disfuzjoni tal-qalb <sup>b</sup>	1	0
Effużjoni perikardijaka	2	1
Pressjoni għolja pulmonari	1	1
<b>Emorraġja</b>	<b>23</b>	<b>8</b>
Fsada gastrointestinali	8	6

<sup>a</sup> Riżultati tal-istudju ta' ottimizzazzjoni tad-doża ta' faži 3 rrappurtati fil-popolazzjoni li ġadet id-doża tal-bidu rakkomandata ta' 140 mg darba kuljum (n = 304) fil-follow up finali ta' sentejn ghall-istudju.

<sup>b</sup> Tinkludi disfuzjoni ventrikulari, insuffiċjenza tal-qalb, insuffiċjenza kongestiva tal-qalb, kardjomijopatija, kardjomijopatija kongestiva, disfuzjoni dijastolika, tnaqqis fil-porzjon ta' tifgħ il-barra, u insuffiċjenza ventrikulari.

Barra minn hekk, kien hemm żewġ studji f'total ta' 161 pazjent pedjatriku b'Ph+ ALL li fihom dasatinib ingħata flimkien ma' kimoterapija. Fl-istudju pivotali, 106 pazjenti pedjatriċi rċivew dasatinib flimkien ma' kemoterapija fuq regiemen ta' dožagg kontinwu. Fi studju ta' appogg, ta' 55 pazjent pedjatriku, 35 rċivew dasatinib flimkien ma' kimoterapija fuq regiemen ta' dožagg mhux kontinwu (ġimagħtejn fuq il-kura segwiti minn ġimgha sa ġimagħtejn mingħajr kura) u 20 irċivew dasatinib flimkien ma' kimoterapija fuq regiemen tad-dožagg kontinwu. Fost il-126 pazjent pedjatriku b'Ph+ ALL ikkurati b'dasatinib fuq regiemen ta' dožagg kontinwu, it-tul medjan tat-terapija kien ta' 23.6 xhur (medda 1.4 sa 33 xahar).

Fost il-126 pazjent pedjatriku b'Ph+ ALL fuq regiemen ta' dožagg kontinwu, 2 (1.6%) esperjenzaw reazzjonijiet avversi li wasslu għal interruzzjoni tal-kura. Ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati f'dawn iż-żewġ studji pedjatriċi bi frekwenza ta'  $\geq 10\%$  fil-pazjenti fuq regiemen tad-dožagg kontinwu huma murija f'Tabella 7. Ta' min jinnota li l-effużjoni plewrali għeji irrappurtata f'7 (5.6%) f'dan il-grupp, u għalhekk mhijiex inkluża fit-tabella.

**Tabella 7: Reazzjonijiet avversi rrappurtati f' $\geq 10\%$  tal-pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL ikkurati b'dasatinib fuq regiemen tad-dožagg kontinwu flimkien ma' kimoterapija (N=126)<sup>a</sup>**

Reazzjoni avversa	Perċentwal (%) ta' pazjenti	
	Il-gradi kollha	Grad 3/4
Newtropenia bid-deni	27.0	26.2
Dardir	20.6	5.6
Rimettar	20.6	4.8
Uġiġħ addominali	14.3	3.2
Dijarea	12.7	4.8
Deni	12.7	5.6
Uġiġħ ta' ras	11.1	4.8
Tnaqqis fl-apptit	10.3	4.8
Għeja	10.3	0

<sup>a</sup> Fl-istudju pivotali, fost il-106 pazjenti totali, 24 pazjent irċivew it-trab għal sospensjoni orali tal-inqas darba, li 8 minnhom irċivew il-formulazzjoni ta' trab għal sospensjoni orali esklusivament.

#### Anormalitajiet tat-testijiet tal-laboratorju

##### Ematologija

Fl-istudju ta' Faži III f'pazjenti ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika, l-anormalitajiet tal-laboratorju ta grad 3 jew 4, li ġejjin kienu rrappurtati wara minimu ta' 12-il xahar ta' follow-up f'pazjenti li kien qed jieħdu dasatinib: newtropenija (21 %), tromboċitopenija (19 %), u anemija (10 %). Wara minimu ta' 60 xahar ta' follow-up, ir-rati kumulattivi ta' newtropenija, tromboċitopenija, u anemija kienu ta' 29 %, 22 % u 13 %, rispettivament.

Fil-każ ta' pazjenti kkurati b'dasatinib u li kienu ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika li kellhom mijolosuppressjoni ta' grad 3 jew 4, normalment 1.6 % tal-pazjenti irkupraw wara

twaqqif qasir tad-doža u/jew tnaqqis u twaqqif permanenti tal-kura wara minimu ta' 12-il xahar ta' follow-up. Wara minimu ta' 60 xahar ta' follow-up ir-rata kumulattiva ta' twaqqif permanenti minħabba majelosoppressjoni ta' grad 3 jew 4 kienet ta' 2.3 %.

F'pazjenti b'CML b'rezistenza jew intolleranza għal terapija b'imatinib fil-passat, ċitopenji (tromboċitopenija, newtropenia, u anemija) instabu b'mod konsistenti. Madankollu, l-olkorrenza ta' ċitopenji kienet tiddeppendi wkoll b'mod ċar fuq il-faži tal-marda. Il-frekwenza ta' anormalitajiet ematoloġiċi ta' grad 3 u 4 qed jiġu pprezentati f'Tabbera 8.

**Tabbera 8: CTC anormalitajiet ematoloġiċi tal-laboratorju ta' gradi 3/4 fi studji kliniči f'pazjenti b'rezistenza jew intolleranza għal terapija b'imatinib<sup>a</sup>**

Parametri tal-ematoloġija	Faži kronika (n= 165) <sup>b</sup>	Faži aċċellerata (n = 157) <sup>c</sup>	Faži myeloid blast (n= 74) <sup>c</sup>	Faži lymphoid blast Ph+ ALL (n= 168) <sup>c</sup>
	Perċentwal (%) ta' pazjenti			
Newtropenia	36	58	77	76
Tromboċitopenja	23	63	78	74
Anemija	13	47	74	44

<sup>a</sup>Riżultati tal-istudju ta' ottimizzazzjoni tad-doža ta' faži 3 rrappurtati fil-follow up ta' sentejn ghall-istudju.

<sup>b</sup>Riżultati tal-istudju CA180-034 fid-doža tal-bidu rakkomandata ta' 100 mg darba kuljum.

<sup>c</sup>Riżultati tal-istudju CA180-035 fid-doža tal-bidu rakkomandata ta' 140 mg darba kuljum.

Gradi CTC: newtropenia (Grad 3  $\geq 0.5 - < 1.0 \times 10^9/l$ , Grad 4  $< 0.5 \times 10^9/l$ ); tromboċitopenja (Grad 3  $\geq 25 - < 50 \times 10^9/l$ , Grad 4  $< 25 \times 10^9/l$ ); anemija (emoglobin Grad 3  $\geq 65 - < 80 \text{ g/l}$ , Grad 4  $< 65 \text{ g/l}$ ).

Čitopenji kumulattivi ta' grad 3 jew 4 fost pazjenti kkurati b'100 mg darba kuljum kienu simili wara sentejn u 5 snin inkluż: newtropenia (35 % vs. 36 %), tromboċitopenja (23 % vs. 24 %) u anemija (13 % vs. 13 %).

F'pazjenti li esperjenzaw majelosoppressjoni ta' grad 3 jew 4, l-irkupru ġeneralment seħħi wara waqfien mid-doža għal zmien qasir u/jew tnaqqis u twaqqif permanenti tat-trattament seħħi f'5 % tal-pazjenti. Il-parti l-kbira tal-pazjenti komplew it-trattament mingħajr aktar evidenza ta' majelosoppressjoni.

#### Bijokimika

Fl-istudju kliniku fuq pazjenti ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika, kienet irrappurtata ipofosfatemija ta' grad 3 jew 4 f'4 % tal-pazjenti kkurati b'dasatinib u żidiet ta' grad 3 jew 4 ta' transaminases, kreatinina, u bilirubina kienu rrappurtati f' $\leq 1$  % tal-pazjenti wara minimu ta' 12-il xahar ta' follow-up. Wara minimu ta' 60 xahar ta' follow-up ir-rata kumulattiva ta' ipofosfatemija ta' grad 3 jew 4 kienet ta' 7 %, żidiet ta' grad 3 jew 4 ta' kreatinina u bilirubina kienu ta' 1 % u żidiet ta' grad 3 jew 4 ta' transaminases baqgħu 1 %. Ma kien hemm l-ebda twaqqif tat-terapija b'dasatinib minħabba dawn il-parametri bijokimiċi tal-laboratorju.

#### Follow-up wara sentejn

Żidiet ta' grad 3 jew 4 ta' transaminaži jew bilirubin ġew irrappurtati f'1 tal-pazjenti b'CML b'faži kronika (reżistenti jew intolleranti għal imatinib) imma ż-żidiet kienu rapportati wkoll bi frekwenza ogħla ta' 1 sa 7 % ta' pazjenti b'CML fil-faži avvanzata u Ph+ ALL. Normalment ġiet ikkontrollata bi tnaqqis jew twaqqif tad-doža. Fl-istudju dwar CML fil-faži kronika tal-ottimizzazzjoni tad-doža ta' Faži III, żidiet ta' grad 3 jew 4 ta' transaminases jew bilirubin ġew irrappurtati f' $\leq 1$  % tal-pazjenti b'inċidenza baxxa simili fl-erba' gruppji ta' trattament. Fl-istudju ta' Faži III dwar l-ottimizzazzjoni tad-doža fil-faži avvanzata ta' CML u Ph+ ALL ġew irrappurtati żidiet ta' grad 3 jew 4 fit-transaminases jew bilirubina f'minn 1 % sa 5 % ta' pazjenti li kienu fil-gruppji tal-kura.

Bejn wieħed u ieħor 5 % tal-pazjenti trattività b'dasatinib li kellhom livelli normali tal-linja bażi sofrew ipokalċemija mhux permanenti ta' grad 3 jew 4 f'xi ħin matul il-kors ta' l-istudju. B'mod ġenerali, ma kien ebda assoċjazzjoni ta' tnaqqis tal-kalċju ma' sintomi kliniči.

Pazjenti li žviluppaw ipokalċemija ta' grad 3 jew 4 spiss fiequ b'supplimentazzjoni orali ta' calcium. Ipokalċemija, ipokalemija u ipofosfatimja ta' grad 3 jew 4 ġew irrapportati f'pazjenti bil-faċċijiet kollha ta' CML imma kien rrapportati bi frekwenza akbar f'pazjenti b'CML splussiva tal-majelojd jew tal-limfojde u Ph+ ALL. Żidet ta' grad 3 jew 4 fil-krejatinina kien rrapportati f'<1 % tal-pazjenti b'CML fil-faċċi kronika u kien rrapportati bi frekwenza li tiżdied ta' 1 sa 4 % tal-pazjenti b'CML fil-faċċi avvanzata.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Il-profil tas-sigurtà ta' dasatinib mogħti bħala terapija b'agent uniku fil-pazjenti pedjatriċi b'Ph+ CML-CP kien komparabbli mal-profil tas-sigurtà fl-adulti. Il-profil tas-sigurtà ta' dasatinib mogħi finkien ma' kimoterapija fil-pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL kien konsistenti mal-profil tas-sigurtà magħruf ta' dasatinib fl-adulti u l-effetti mistennija tal-kimoterapija, bl-eċċejżjoni ta' rata aktar baxxa ta' effużjoni plewrali fil-pazjenti pedjatriċi meta mqabel mal-adulti.

Fl-istudji ta' CML pedjatrika, ir-rati ta' anomalitajiet tal-laboratorju kien konsistenti mal-profil magħruf għal parametri tal-laboratorju fl-adulti.

Fl-istudji ta' ALL pedjatrika, ir-rati ta' anomalitajiet tal-laboratorju kien konsistenti mal-profil magħruf għal parametri tal-laboratorju fl-adulti, fil-kuntest ta' pazjent b'ewkimja akuta li rċieva reġimen tal-kimoterapija ta' sfond.

#### Popolazzjoni speċjali

Filwaqt li l-profil tas-sigurtà ta' dasatinib fil-popolazzjoni tal-anżjani kien simili għal dak fil-popolazzjoni aktar żaghżugħha, pazjenti li jkollhom 65 sena u aktar, għandhom possibbiltà akbar li jkollhom ir-reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod komuni bħal għeja, effużjoni plewrali, qtugħi ta' nifs, sogħla, emorragġja fil-parti ta' isfel tal-apparat gastrointestinali, u disturb fl-apptit u huma aktar probabbli li jesperjenzaw reazzjonijiet avversi rrapportati b'mod anqas frekwenti bħal distensjoni addominali, sturdament, effużjoni perikardjaka, insuffiċjenza kongestiva tal-qalb, u tnaqqis fil-piż u għandhom jiġi mmonitorjati mill-qrib (ara sezzjoni 4.4).

#### Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġi rrapportati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#).

### **4.9 Doża eċċessiva**

L-esperienza b'doża eċċessiva ta' dasatinib fl-istudji kliniči hija limitata għal każijiet iżolati. L-ogħla doża eċċessiva ta' 280 mg kuljum għal ġimgħa kienet irrapportata f'żewġ pazjenti, li t-tnejn žviluppaw tnaqqis sinifkanti fl-ghadd tal-plejtli. Billi dasatinib huwa assoċjat ma' majelosuppressjoni ta' grad 3 jew 4 (ara sezzjoni 4.4), il-pazjenti li jibilgħu aktar mid-doża rakkmandata għandhom jiġi mmonitorjati mill-qrib għal majelosuppressjoni u jingħataw trattament xieraq ta' sostenn.

## **5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI**

### **5.1 Proprietajiet farmakodinamici**

Kategorija farmakoterapewta: sustanzi antineoplastika, inhibituri tal-proteina kinase, Kodiċi ATC: L01EA02

#### Farmakodinamici

Dasatinib jinibixxi l-attività ta' kinase BCR-ABL u kinases tal-familja SRC flimkien ma' numru ta' kinases onkoġenici oħra magħżula li jinkludu c-KIT, ephrin (EPH) receptor kinases, u r-riċettur PDGFβ. Dasatinib hu inibitur subnanomolari qawwi tal-kinase BCR-ABL b'potenza ta' 0.6-0.8 nM. Hu jingħaqad ma' konformazzjonijiet kemm attivi kif ukoll inattivi ta' l-enżima BCR-ABL.

#### Mekkaniżmu ta' azzjoni

*In vitro*, idasatinib hu attiv f'linji ta' ćelluli bil-lewkimja li jirrappresentaw varjanti ta' mard sensittiv u rezistenti għal imatinib. Dawn l-istudji mhux kliniči juru li dasatinib jiġi jegħleb ir-reżistenza għal imatinib li jirriżulta minn espressjoni żejda ta' BCR-ABL, mutazzjonijiet fid-domain tal-kinase BCR-ABL, attivazzjoni ta' passaġġi tas-senjalazzoni alternattivi li jinvolvu l-kinasi tal-familja SRC (LYN, HCK), u espressjoni żejda tal-ġene tar-reżistenza għal hafna medicini. Barra minn hekk, dasatinib jinibixxi l-kinasi tal-familja SRC f'koncentrazzjoni subnanomolari.

*In vivo*, f'esperimenti separati bl-użu ta' mudelli tal-ġrieden ta' CML, dasatinib impeditixa l-iż-żviluppa ta' CML kronika għall-faži splussiva u tawwal is-soprvivenza tal-ġrieden li kellhom linji ta' ćelloli b'CML meħudin minn pazjenti u mkabbra f'siti differenti, inkluża is-sistema nervuża centrali.

#### Effikaċċja klinika u sigurtà

Fl-istudju ta' Faži I, ir-responsi ematologiči u čitogenetiči gew osservati f'kull faži ta' CML u f'Ph+ ALL fl-ewwel 84 pazjent li nghataw it-trattament u li kienu segwiti għal 27 xahar. Ir-respons dam matul il-fažijiet kollha ta' CML u Ph+ ALL.

Saru erba' studji kliniči tal-Faži II single-arm, mhux ikkontrollati, open-label sabiex jistabbilixxu s-sigurtà u l-effikaċċja ta' dasatinib f'pazjenti b'CML f'faži kronika, aċċellerata, jew splussiva tal-majlojd, li kienu jew rezistenti jew intolleranti għal imatinib. Studju wieħed mhux komparativ fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali sar f'pazjenti f'faži kronika li fuqhom, it-trattament tal-bidu b'400 jew 600 mg ta' imatinib ma hadimx. Id-doža tal-bidu kienet ta' 70 mg ta'dasatinib darbejn kuljum. Kienu permessi modifikazzjonijiet fid-doža sabiex it-ejbu l-attività jew jikkontrollaw it-tossiċità (ara sezzjoni 4.2).

Żewġ studji open-label, ta' Faži III li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, twettqu biex jevalwaw l-effikaċċja ta' dasatinib mogħti dárba kuljum meta mqabel ma' dasatinib mogħti darbejnej kuljum. Flimkien ma' dan, studju wieħed komparativ, open-label ta' Faži III li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, twettaq fuq pazjenti aduli li kienu ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika.

L-effikaċċja ta' dasatinib hi bbażata fuq rati ta' responsi ematologiči u čitogenetiči.

Id-durabilità tar-rispons u r-rati stmati ta' sopravivenza jipprovd u evidenza addizzjonali tal-benefiċċju kliniku ta' dasatinib.

Total ta' 2,712-il pazjent kienu evalwati fl-istudji kliniči; minn dawn 23 % kellhom  $\geq 65$  sena u 5 % kellhom  $\geq 75$  sena.

#### CML ta' faži kronika - Iddijanostikata għall-ewwel darba

Studju internazzjonali, open-label, multicentriku, komparativ, ta' Faži III li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, twettaq fuq pazjenti aduli li kienu ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika. Il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali biex jirċievu jew 100 mg dasatinib darba kuljum jew 400 mg imatinib darba kuljum. Il-punt aħħari primarju kien ir-rata ta' rispons čiġi kien iż-żemien 12-il xahar. Il-punti aħħarin sekondarji kienu jinkludu ż-żmien f'cCCyR (kejl ta' kemm iduṁ ir-rispons), iż-żmien għal cCCyR, rata ta' rispons molekulari maġġuri (MMR), iż-żmien għal MMR, sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) u sopravivenza totali (OS). Riżultati rilevanti oħrajn dwar l-effikaċċja kienu jinkludu CCyR u rati ta' rispons molekulari sħiħ (CMR). L-istudju għadu għaddej.

Total ta' 519-il pazjent intgħażlu b'mod każwali għal grupp ta' kura: 259 biex jirċievu dasatinib u 260 biex jirċievu imatinib. Il-karatteristiċi tal-linja bażi kienu bbilanċjati tajjeb bejn iż-żewġ grupp ta' kura fir-rigward tal-età (il-medjan tal-età kien ta' 46 sena għall-grupp ta' dasatinib u 49 sena għall-grupp ta' imatinib b'10 % u 11 % tal-pazjenti li kellhom 65 sena jew aktar, rispettivament), sess (nisa 44 % u

37 %, rispettivament), u razza (Kawasaki 51 % u 55 %; Asjatiċi 42 % u 37 %, rispettivament). Fil-linja baži, id-distribuzzjoni tal-Punteggi Hasford kienet simili fil-gruppi ta' kura ta' dasatinib u imatinib (riskju baxx: 33 % u 34 %; riskju intermedju 48 % u 47 %; riskju għoli: 19 % u 19 %, rispettivament).

B'minimu ta' 12-il xahar follow-up, 85 % tal-pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għall-grupp ta' dasatinib u 81 % tal-pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal grupp ta' imatinib grupp kienu għadhom qed jirċievu kura primarja. It-twaqqif fi żmien 12-il xahar minħabba l-progressjoni tal-marda seħħi fi 3 % tal-pazjenti kkurati b'dasatinib u 5 % tal-pazjenti kkurati b'imatinib.

B'minimu ta' follow-up ta' 60 xahar, 60 % tal-pazjenti randomizzati għall-grupp ta' dasatinib u 63 % tal-pazjenti randomizzati għall-grupp ta' imatinib kienu għadhom qiegħdin jirċievu il-kura tal-ewwel għażla.

Il-waqfien fi żmien 60 xahar minħabba l-progressjoni tal-marda seħħi fi 11 % tal-pazjenti kkurati b'dasatinib u f'14 % tal-pazjenti kkurati b'imatinib.

Ir-riżultati tal-effikaċja huma ppreżentati f'Tabbera 9. Proporzjon akbar b'mod statistikament sinifikanti ta' pazjenti fil-grupp ta' dasatinib kiseb cCCyR meta mqabbel ma' pazjenti fil-grupp ta' imatinib fi żmien l-ewwel 12-il xahar ta' kura. L-effikaċja ta' dasatinib intweriet b'mod konsistenti f'sottogruppi differenti, li jinkludu l-etAddress, is-sess, u l-punteeġġ Hasford fil-linja baži.

**Tabbera 9: Riżultati li juru l-effikaċja minn studju ta' fazi 3 ta' pazjenti ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika**

	Dasatinib Accordpharma n= 259	imatinib n= 260	valur p
<b>Rata ta' rispons (95 % CI)</b>			
<b>Rispons ċitoġeniku fi żmien</b>			
<b>12-il xahar</b>			
cCCyR <sup>a</sup>	76.8 % (71.2-81.8)	66.2% (60.1-71.9)	p <0.007*
CCyR <sup>b</sup>	85.3 % (80.4-89.4)	73.5% (67.7-78.7)	—
<b>fi żmien 24 xahar</b>			
cCCyR <sup>a</sup>	80.3 %	74.2%	—
CCyR <sup>b</sup>	87.3%	82.3%	—
<b>fi żmien 36 xahar</b>			
cCCyR <sup>a</sup>	82.6%	77.3%	—
CCyR <sup>b</sup>	88.0%	83.5%	—
<b>fi żmien 48 xahar</b>			
cCCyR <sup>a</sup>	82.6%	78.5%	—
CCyR <sup>b</sup>	87.6%	83.8%	—
<b>fi żmien 60 xahar</b>			
cCCyR <sup>a</sup>	83.0%	78.5%	—
CCyR <sup>b</sup>	88.0%	83.8%	—
<b>Rispons molekulari magħġuri<sup>c</sup></b>			
<b>12-il xahar</b>	52.1% (45.9-58.3)	33.8% (28.1-39.9)	p <0.00003*
<b>24 xahar</b>	64.5% (58.3-70.3)	50% (43.8-56.2)	—
<b>36 xahar</b>	69.1% (63.1-74.7)	56.2% (49.9-62.3)	—
<b>48 xahar</b>	75.7% (70.0-80.8)	62.7% (56.5-68.6)	—
<b>60 xahar</b>	76.4% (70.8-81.5)	64.2% (58.1-70.1)	p = 0.0021
<b>Proporżjon ta' periklu (HR) fi żmien 12-il xahar (99.99 % CI)</b>			
Żmien għal cCCyR	1.55 (1.0-2.3)		p <0.0001*
Żmien għal MMR	2.01 (1.2-3.4)		p <0.0001*
Durabilità ta' cCCyR	0.7 (0.4-1.4)		p <0.035
<b>fi żmien 24 xahar (95</b>			

	<b>Dasatinib Accordpharma n= 259</b>	<b>imatinib n= 260</b>	<b>valor p</b>
<b>Rata ta' rispons (95 % CI)</b>			
Žmien għal cCCyR	% CI) 1.49 (1.22-1.82)		—
Žmien għal MMR	1.69 (1.34-2.12)		—
Durabilità ta' cCCyR	0.77 (0.55-1.10)		—
<b>fi żmien 36 xahar (95 % CI)</b>			
Žmien għal cCCyR	1.48 (1.22-1.80)		—
Žmien għal MMR	1.59 (1.28-1.99)		—
Durabilità ta' cCCyR	0.77 (0.53-1.11)		—
<b>fi żmien 48 xahar (95 % CI)</b>			
Žmien għal cCCyR	1.45 (1.20-1.77)		—
Žmien għal MMR	1.55 (1.26-1.91)		—
Durabilità ta' cCCyR	0.81 (0.56-1.17)		—
<b>fi żmien 60 xahar (95 % CI)</b>			
Žmien għal cCCyR	1.46 (1.20-1.77)		p = 0.0001
Žmien għal MMR	1.54 (1.25-1.89)		p < 0.0001
Durabilità ta' cCCyR	0.79 (0.55-1.13)		p = 0.1983

<sup>a</sup> Rispons čitoġeniku shiħi ikkonfermat (cCCyR) hu definit bħala rispons osservata f'żewġ okkażjonijiet konsekutivi (mill- inqas b'intervall ta' 28 jum).

<sup>b</sup> Rispons čitoġenitiku komplet (CCyR) hu bbażat fuq evalwazzjoni čitoġenika wahda tal-mudullun.

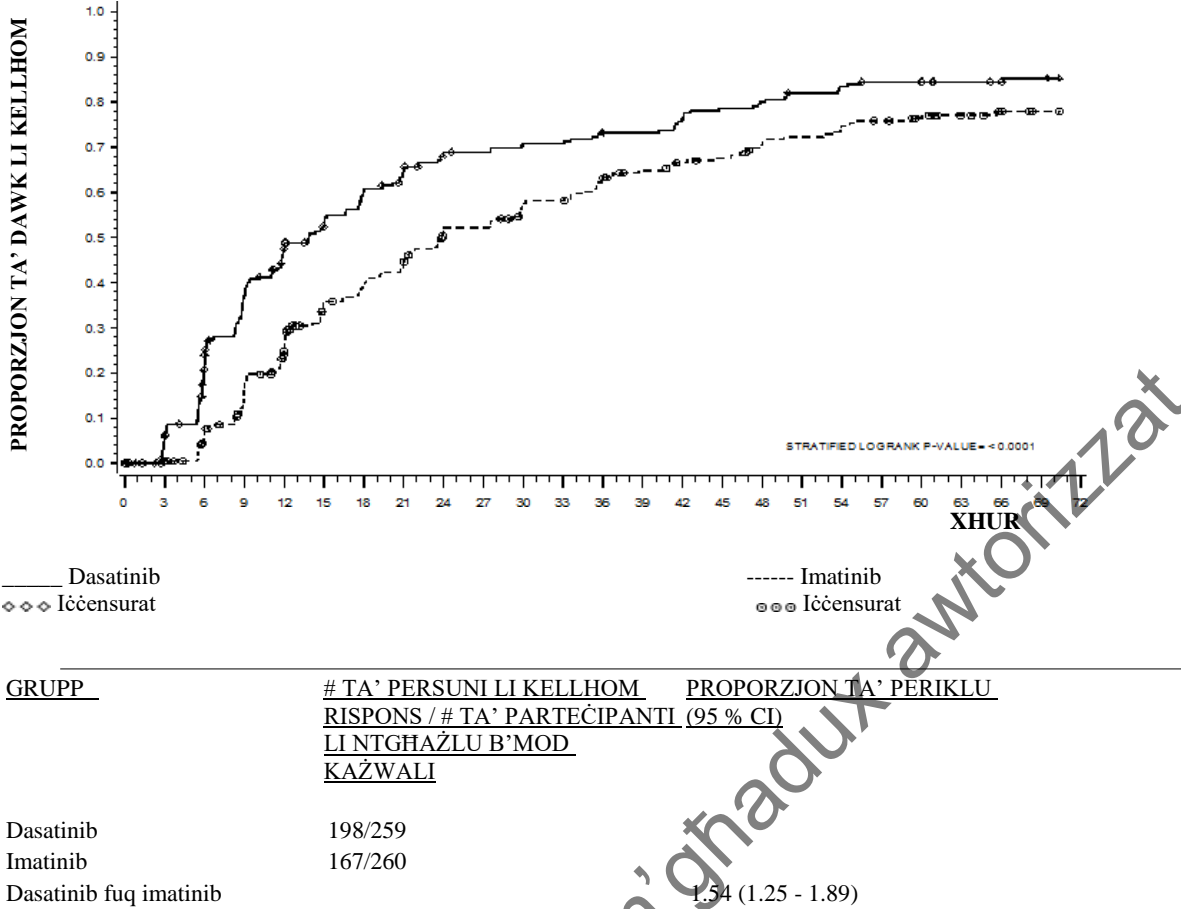
<sup>c</sup> Rispons molekulari maġġuri (fi kwalunkwe hin) kien definit bħala proporzjonijiet ta' BCR-ABL  $\leq 0.1\%$  minn RQ PCR f'kampjuni tad-demm periferali standardizzati fuq l-iskala Internazzjonali. Dawn huma rati kumulattivi li jirrapprezentaw follow up minimu ghall-qafas ta' žmien specifikat.

\* Aġġustat għal Punteggħ Hasford u rilevanza statistika indikata f'rilevanza definita minn qabel ta' livell nominali. CI = intervall ta' kunfidenza

Wara 60 xahar ta' follow-up, iż-žmien medjan għal cCCyR kien ta' 3.1 xħur fil-grupp ta' dasatinib u 5.8 xħur fil-grupp ta' imatinib f'pazjenti b'CCyRa kkonfermat. Iż-žmien medjan għal MMR wara 60 xahar ta' follow-up kien ta' 9.8 xħur fil-grupp ta' dasatinib u 15.0-il xahar fil-grupp ta' imatinib f'pazjenti b'MMR. Dawn ir-riżultati huma konsistenti ma' dawk li dehru wara 12, 24 u 36 xahar.

Iż-žmien għal MMR huwa muri grafikament f'Figura 1. Iż-žmien għal MMR kien konsistentement iqsar fil-pazjenti kkurati b'dasatinib meta mqabbel mal-pazjenti kkurati b'imatinib.

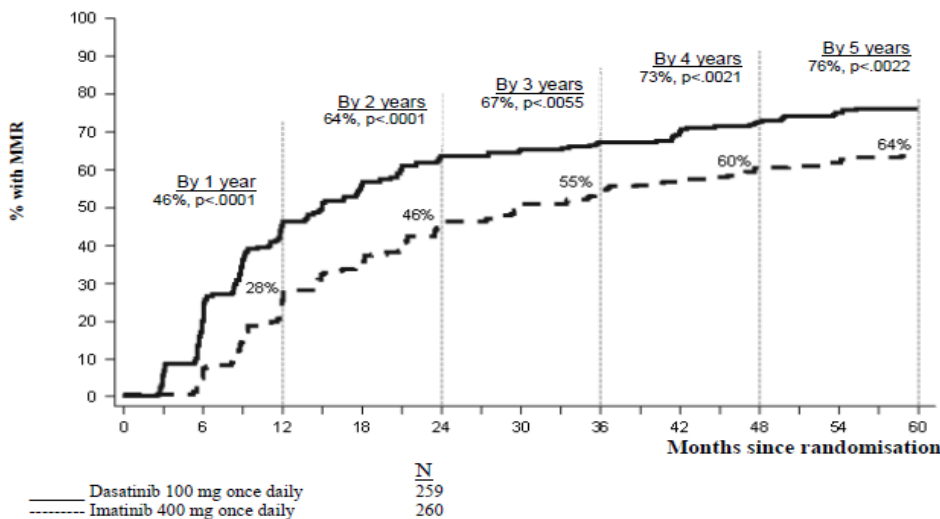
**Figura 1: Stima Kaplan-Meier tal-hin għal rispons molekulari maġġuri (MMR)**



Ir-rati ta' cCCyR fil-gruppi ta' kura ta' dasatinib u imatinib, rispettivamente, fi żmien 3 xhur (54 % u 30 %), 6 xhur (70 % u 56 %), 9 xhur (75 % u 63 %), 24 xahar (80 % u 74 %), 36 xahar (83 % u 77 %), 48 xahar (83 % u 79 %) u 60 xahar (83 % u 79 %) kienu konsistenti mal-punt aħħari primarju. Ir-rati ta' MMR fil-gruppi ta' kura ta' dasatinib u imatinib, rispettivamente, fi żmien 3 xhur (8 % u 0.4 %), 6 xhur (27 % u 8 %), 9 xhur (39 % u 18 %), 12-il xahar (46 % u 28 %), 24 xahar (64 % u 46 %), 36 xahar (67 % u 55 %), 48 xahar (73 % u 60 %) u 60 xahar (76 % u 64 %) kienu wkoll konsistenti mal-punt aħħari primarju.

Ir-rati ta' MMR skont il-punt taż-żmien spċificu huma murija grafikament f'Figura 2. Ir-rati ta' MMR kienu konsistentemente ogħla fil-pazjenti kkurati b'dasatinib meta mqabbel mal-pazjenti kkurati b'imatinib.

**Figura 2:** Rati ta' MMR maž-żmien - il-pazjenti kollha magħżula b'mod aleatorju fi studju ta' fażi 3 ta' pazjenti ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika)

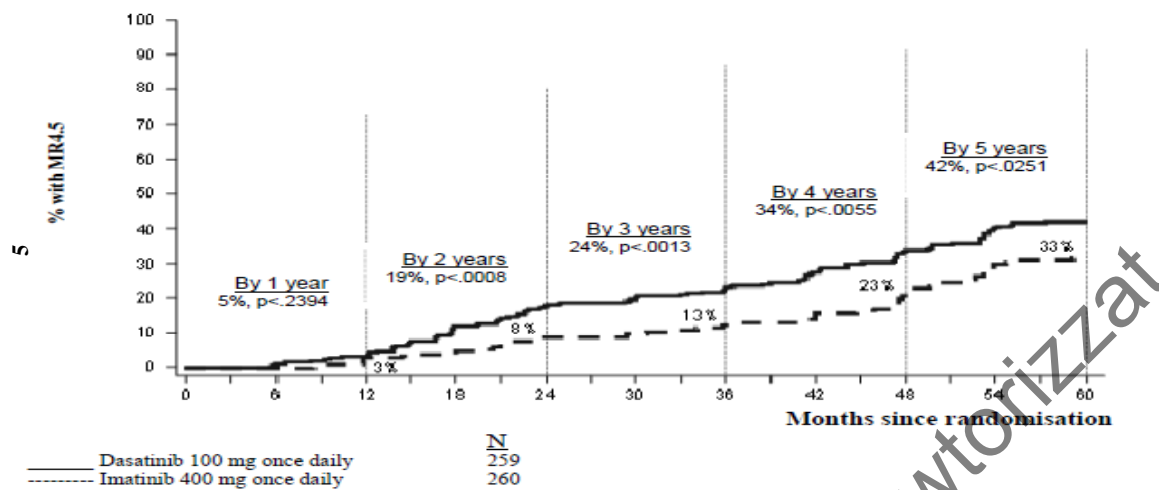


EN	MT
% with MMR	% b'MMR
Months since randomisation	Xhur mill-ghażla b'mod każwali
By 1 year	Sa sena
By 2 years	Sa sentejn
By 3 years	Sa tliet snin
By 4 years	Sa erba' snin
By 5 years	Sa ġħames snin
Dasatinib 100 mg once daily	Dasatinib 100 mg darba kuljum
Imatinib 400 mg once daily	Imatinib 400 mg darba kuljum

Il-proporzjon ta' pazjenti li kisbu proporzjon BCR-ABL ta'  $\leq 0.01\%$  (tnaqqs ta' 4-log) fi kwalunkwe žmien kien oħla fil-grupp ta' dasatinib meta mqabbel mal-grupp ta' imatinib (54.1 % kontra 45 %). Il-proporzjon ta' pazjenti li kisbu proporzjon BCR-ABL ta'  $\leq 0.0032\%$  (tnaqqs 4.5-log) fi kwalunkwe žmien kien oħla fil-grupp ta' dasatinib meta mqabbel mal-pazjenti kkurati b' imatinib (44 % kontra 34 %).

Ir-rati ta' MR4.5 maž-žmien huma murija grafikament f'Figura 3. Ir-rati ta' MR4.5 maž-žmien kienu konsistentement oħla fil-pazjenti kkurati b'dasatinib meta mqabbel mal-pazjenti kkurati b'imatinib.

**Figura 3:** Rati ta' MR4.5 maž-žmien - il-pazjenti kollha magħżula b'mod każwali fi studju ta' fazi 3 ta' pazjenti ddijanostikati ghall-ewwel darba b'CML fil-faži kronika



EN	MT
% with MR4.5	% b'MR4.5
Months since randomisation	Xhur mill-ghażla b'mod każwali
Dasatinib 100 mg once daily	Dasatinib 100 mg darba kuljum
Imatinib 400 mg once daily	Imatinib 400 mg darba kuljum
By 1 year	Sa sena
By 2 years	Sa sentejn
By 3 years	Sa tliet snin
By 4 years	Sa erba' snin
By 5 years	Sa ġħames snin

Ir-rata ta' MMR fi kwalunkwe žmien f'kull grupp ta' riskju stabbilit mill-iskor ta' Hasford kienet ogħla fil-grupp ta' dasatinib meta mqabbel mal-grupp ta' imatinib (riskju baxx: 90 % u 69%; riskju intermedju: 71 % u 65%; riskju għoli: 67 % u 54%, rispettivamemt).

F'analizi addizzjonali, kienu aktar il-pazjenti kkurati b'dasatinib (84%) li kisbu rispons molekulari bikri (definit bħala livelli ta' BCR-ABL ta' 10% wara 3 xhur) meta mqabbla ma' pazjenti kkurati b'imatinib (64%).

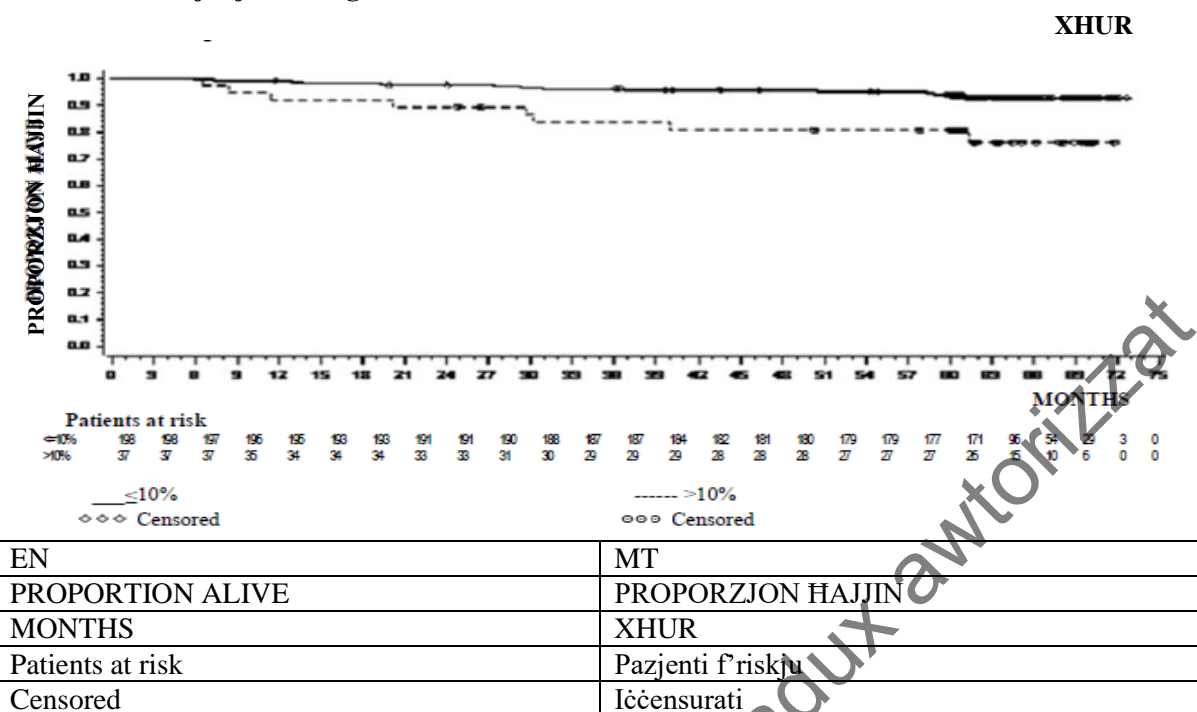
Pazjenti li kisbu rispons molekulari bikri kellhom riskju aktar baxx ta' trasformazzjoni, rata ogħla ta' sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) u rata ogħla ta' sopravivenza globali (OS), kif muri f'Tabu 10.

**Tabella 10: Pazjenti fuq dasatinib b'BCR-ABL  $\leq 10\%$  u  $>10\%$  wara 3 xhur**

Dasatinib N = 235	Pazjenti b'BCR-ABL $\leq 10\%$ wara 3 xhur	Pazjenti b'BCR-ABL $>10\%$ wara 3 xhur
Numru ta' pazjenti (%)	198 (84.3)	37 (15.7)
Trasformazzjoni wara 60 xahar, n/N (%)	6/198 (3.0)	5/37 (13.5)
Rata ta' PFS wara 60 xahar (95 % CI)	92.0 % (89.6, 95.2)	73.8% (52.0, 86.8)
Rate ta' OS wara 60 xahar (95 % CI)	93.8% (89.3, 96.4)	80.6% (63.5, 90.2)

Ir-rata ta' OS skont il-punt taž-žmien specifiku hija murija grafikament f'Figura 4. Ir-rata ta' OS kienet konsistentement ogħla fil-pazjenti kkurati b'dasatinib li kisbu livell ta' BCR-ABL ta'  $\leq 10\%$  wara 3 xhur minn dawk li ma kinux.

**Figura 4: Plott tal-punti sinifikanti għas-sopravivenza globali għal dasatinib skont il-livell ta' BCR-ABL ( $\leq 10\%$  jew  $>10\%$ ) wara 3 xhur fi studju ta' faži 3 ta' pazjenti ddijanostikati ghall-Ewwel darba b'CML fil-faži kronika**



Il-progressjoni tal-marda kienet definita bħala ċelluli bojod tad-demm li qed jiżdiedu minkejja imma niggħejja terapewtiku adattat, telf ta' CHR, CyR jew CCyR parzjali, progressjoni għal faži acċellerata jew faži blast, jew mewt. Ir-rata stmata ta' PFS wara 60 xahar kienet ta' 88.9 % (CI: 84% - 92.4%) kemm għal għall-gruppi ta' kura ta' dasatinib u imatinib. It-trasformazzjoni wara 60 xahar għal faži acċellerata jew faži blast seħħet f'inqas pazjenti kkurati b'dasatinib (n = 8; 3 %) meta mqabbel ma' pazjenti kkurati b'imatinib (n = 15; 5.8 %). Ir-rati stmati ta' sopravivenza wara 60 xahar għal pazjenti kkurati b'dasatinib u imatinib kien ta' 90.9 % (CI: 86.6% - 93.8 %) u 89.6 % (CI: 85.2% - 92.8 %), rispettivament. Ma kien hemm ebda differenza fl-OS (HR 1.01, 95 % CI: 0.58-1.73, p = 0.9800) u fil-PFS (HR 1.00, 95 % CI: 0.58-1.72, p = 0.9998) bejn dasatinib u imatinib.

F'pazjenti li rrappurtaw progressjoni tal-marda jew li waqqfu t-terapija b'dasatinib jew imatinib, twettaq sekwenzar ta' BCR-ABL fuq kampjuni ta' demm minn pazjenti fejn dawn kien disponibbli. Rati simili ta' mutazzjoni gew osservati fiż-żewġ partijiet tal-istudju. Il-mutazzjonijiet osservati fost pazjenti kkurati b'dasatinib kien T315I, F317I/L u V299L. Medda differenti ta' mutazzjoni ġiet osservata fil-parti tal-istudju dwar imatinib. Ma jidhix li dasatinib hu attiv kontra l-mutazzjoni T315I, ibbażat fuq dejta *in vitro*.

#### CML fil-faži kronika - Reżistenza jew intolleranza għal terapija b'imatinib fil-passat

Żewġ studji klinici saru f'pazjenti li huma reżistenti jew intolleranti għal imatinib; il-punt aħħari primarju ta' effiċċajja f'dawn l-istudji kien Respons Ċitōgeniku Maġġuri (MCyR).

#### *Studju 1*

Sar studju mhux komparativ, open-label, fejn l-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali b'aktar minn ċentru wieħed fuq pazjenti li fuqhom, it-trattament tal-bidu b'400 jew 600 mg ta' imatinib ma ġadimx. Il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali (2:1) biex jingħataw jew dasatinib (70 mg darbtejn kuljum) jew imatinib (400 mg darbtejn kuljum). Kien permess li 1-pazjenti jibdu ghall-fergha l-oħra tat-trattament jekk il-pazjenti wrew evidenza ta' żvilupp fil-marda jew intolleranza li ma setgħetx tkun ikkontrollata b'modifikazzjoni tad-doża. Il-punt ta' tmiem primarju kien MCyR wara 12-il ġimħa. Ir-riżultati huma disponibbli għal 150 pazjent: 101 kien magħżula għal dasatinib u 49 għal imatinib (kollha reżistenti għal imatinib). Iż-żmien medju mid-dijanosi sa meta ntgħażlu l-pazjenti b'mod każwali kien ta' 64 xahar fil-grupp ta' dasatinib u 52 xahar fil-grupp ta' imatinib. Il-pazjenti kollha kellhom trattament estensiv qabel. Respons ematologiku komplett minn qabel (CHR) għal imatinib inkiseb f'93 % tal-

popolazzjoni kollha tal-pazjenti. MCyR minn qabel għal imatinib kien miksub fi 28 % u 29 % tal-pazjenti fil-fergħat ta' dasatinib u imatinib, rispettivament.

It-tul medju tat-trattament kien ta' 23 xahar għal dasatinib (b'44 % tal-pazjenti ttrattati għal >24 xahar sa llum) u 3 xhur għal imatinib (b'10 % tal-pazjenti ttrattati għal >24 xahar sa llum). Tlieta u disghin fil-mija tal-pazjenti fil-fergħa ta' dasatinib u 82 % tal-pazjenti fil-fergħa ta' imatinib kisbu CHR qabel il-crossover.

Wara 3 xhur, MCyR ġara aktar spiss fil-fergħa ta' dasatinib (36 %) u milli fil-fergħa ta' imatinib (29 %). B'mod partikolari, 22 % tal-pazjenti rrappurtaw respons ċitōgeniku komplet (CCyR) fil-fergħa ta' dasatinib waqt li 8 % biss kisbu CCyR fil-fergħa ta' imatinib. Bi trattament u follow-up itwal (medjan ta' 24 xahar), inkiseb MCyR fi 53 % tal-pazjenti ttrattati b'dasatinib (CCyR f'44 %) u 33 % tal-pazjenti ttrattati b'imatinib (CCyR fi 18 %) qabel il- crossover. Fost il-pazjenti li rċevew imatinib 400 mg qabel id-dħul fl-istudju, MCyR inkiseb f'61 % tal-pazjenti fil-fergħa ta' dasatinib u 50 % fil-fergħa ta' imatinib.

Abbaži ta' l-istimi Kaplan-Meier, il-proporzjon ta' pazjenti li żammew MCyR għal sena kien 92 % (95 % CI: [85 %-100 %]) għal dasatinib (CCyR 97 %, 95 % CI: [92 %-100 %]) u 74 % (95 % CI: [49 %-100 %]) għal imatinib (CCyR 100 %). Il-proporzjon ta' pazjenti li żammew MCyR għal 18-il xahar kien 90 % (95 % CI: [82%-98%]) għal dasatinib (CCyR 94%, 95 % CI: [87%-100 %]) u 74 % (95 % CI: [49 %-100 %]) għal imatinib (CCyR 100 %).

Abbaži tal-estimi Kaplan-Meier, il-proporzjon ta' pazjenti li kellhom sopravivenza ġielsa mill-progressjoni (PFS) għal sena kien ta' 91 % (95 % CI: [85 %-97 %]) għal dasatinib u 73 % (95 % CI: [54 %-91 %]) għal imatinib. Il-proporzjon ta' pazjenti li kellhom PFS wara sentejn kien ta' 86 % (95 % CI: [78%-93%]) għal dasatinib u 65% (95 % CI: [43%-87%]) għal imatinib.

Total ta' 43 % tal-pazjenti fil-fergħa ta' dasatinib, u 82 % fil-fergħa ta' imatinib ma hadimx it-trattament fuqhom, definit bħala progress tal-marda jew cross-over għat-trattament l-ieħor (nuqqas ta' rispons, intolleranza għall-prodott medicinali li kien qed jiġi studjat, eċċ.).

Ir-rata ta' rispons molekulari maġġuri (definit bħala BCR-ABL/transcripts ta' kontroll  $\leq 0.1$  % b'RQ-PCR f'kampjuni periferali tad-demm) qabel il-crossover kienet 29 % għal dasatinib u 12 % għal imatinib.

## Studju 2

Sar studju open-label, b'fergħa-wahda, f'ċentri varji fuq pazjenti rezistenti jew intolleranti għal imatinib (jiġifieri pazjenti li sofref tosċiċità sinifikanti waqt it-trattament b'imatinib tant li twaqqfilhom t-trattament).

Total ta' 387 pazjent rċevew dasatinib 70 mg darbejn kuljum (288 rezistenti u 99 intolleranti għal imatinib). Iż-żmien medjan mid-dijanjos sal-bidu tat-trattament kien ta' 61 xahar. Il-maġgoranza tal-pazjenti (53 %) kienu hadu trattament b'imatinib qabel għal aktar minn tliet snin. Il-pazjenti l-aktar rezistenti (72 %) kienu rċevew >600 mg imatinib. Barra imatinib, 35 % tal-pazjenti kienu rċevew kimoterapija ċitotossika qabel, 65 % kienu hadu interferon qabel, u 10 % kienu għamlu trapjant taċ-ċelloli stemma qabel. Tmienja u tletin fil-mija tal-pazjenti kellhom mutazzjonijiet fil-linjal bażi magħrufa li tikkawża rezistenza għal imatinib. It-tul medju tat-trattament bi b'dasatinib kien ta' 24 xahar b'51 % tal-pazjenti ttrattati għal >24 xhur sa llum. Ir-riżultati tal-effikaċċa huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 11. MCyR inkiseb f'55 % tal-pazjenti rezistenti għal imatinib u fi 82 % ta' pazjenti intolleranti għal imatinib. B'mill-anqas 24 xahar ta' follow-up, 21 mill-240 pazjent li kienu laħqu MCyR kellhom progress u ž-żmien medju ta' kemm idu MCyR ma ntlahaqx.

Abbaži ta' l-estimi Kaplan-Meier, 95 % (95 % CI: [92 %-98 %]) tal-pazjenti żammew MCyR għal sena u 88 % (95 % CI: [83 %-93 %]) żammew MCyR għal sentejn. Il-proporzjon ta' pazjenti li żammew CCyR għal sena kien 97 % (95 % CI: [94 %-99 %]) u għal sentejn kien ta' 90 % (95 % CI: [86 %-95 %]). Tnejn u erbgħin fil-mija tal-pazjenti rezistenti għal imatinib mingħajr MCyR preċedenti għal imatinib (n = 188) laħqu MCyR b'dasatinib.

Kien hemm 45 mutazzjonijiet BCR-ABL differenti fi 38 % tal-pazjenti mniżżlin fl-istudju. Rispons ematoloġiku shiħ jew MCyR inkiseb f'pazjenti b'varjetà ta' mutazzjonijiet BCR-ABL assoċjati ma' rezistenza għal imatinib għajnej T315I. Ir-rati ta' MCyR wara sentejn kienu simili kemm jekk il-pazjenti

kellhom xi mutazzjoni BCR-ABL tal-linja baži, mutazzjoni P-loop, jew ebda mutazzjoni (63 %, 61 % u 62 %, rispettivament).

Fost il-pazjenti režistenti għal imatinib, ir-rati stmati ta' PFS kienet ta' 88 % (95 % CI: [84 %-92 %]) wara sena u 75 % (95 % CI: [69 %-81 %]) wara sentejn. Fost il-pazjenti intolleranti għal imatinib, ir-rata stmati ta' PFS kienet ta' 98 % (95 % CI: [95%-100%]) wara sena u 94% (95 % CI: [88%-99%]) wara sentejn.

Ir-rata ta' respons molekulari maġġuri wara 24 xahar kienet ta' 45 % (35 % għal pazjenti režistenti għal imatinib u 74 % għal pazjenti intolleranti għal imatinib).

#### CML ta' fazi accellerata

Sar studju open-label, single-arm, f'aktar minn ċentru wieħed f'pazjenti intolleranti jew režistenti għal imatinib. Total ta' 174 pazjenti rċevel dasatinib 70 mg darbtejn kuljum (161 režistenti u 13 intolleranti għal imatinib). Iż-żmien medjan mid-dijanjosi sal-bidu tat-trattament kien ta' 82 xahar. It-tul medju tat-trattament b'dasatinib kien ta' 14-il xahar b'31 % tal-pazjenti ttrattati għal >24 xahar sa llum. Ir-rata ta' respons molekulari maġġuri (evalwata f'41 pazjent b'CCyR) kienet ta' 46 % wara 24 xahar. Ir-riżultati ewlenin tal-effikaċċa huma pprezentati fit-Tabella 11.

#### Faži ta' CML ta' majelojde blast

Sar studju open-label, single-arm, f'aktar minn ċentru wieħed f'pazjenti intolleranti jew režistenti għal imatinib. Total ta' 109 pazjent irċevel dasatinib 70 mg darbtejn kuljum (99 režistenti u 10 intolleranti għal imatinib). Iż-żmien medjan mid-dijanjosi sal-bidu tat-trattament kien ta' 48 xahar. It-tul medju tat-trattament b'dasatinib kien ta' 3.5 xhur bi 12 % tal-pazjenti ttrattati għal >24 xahar sa llum. Ir-rata ta' respons molekulari maġġuri (evalwata f'19-il pazjent b'CCyR) kienet ta' 68 % wara 24 xahar. Riżultati addizzjonali dwar l-effikaċċa huma rrappurtati fit-Tabella 11.

#### Faži ta' CML ta' limfojde blast u Ph+ ALL

Sar studju open-label, single-arm, f'aktar minn ċentru wieħed fuq pazjenti b'lymphoid blast phase CML jew Ph+ ALL li kieni režistenti jew intolleranti għal terapija b'imatinib preċedenti. Total ta' 48 pazjent b'lymphoid blast CML irċevel dasatinib 70 mg darbtejn kuljum (42 režistenti u 6 intolleranti għal imatinib). Iż-żmien medjan mid-dijanjosi sal-bidu tat-trattament kien ta' 28 xahar. It-tul medjan tat-trattament b'dasatinib kien ta' 3 xhur b'7 % tal-pazjenti ttrattati għal >24 xahar sa llum. Ir-rata ta' respons molekulari maġġuri (it-22 pazjent kollha ttrattati b'CCyR) kienet ta' 50 % wara 24 xahar.

Barra minn hekk, 46 pazjent b'Ph+ ALL irċevel dasatinib 70 mg darbtejn kuljum (44 režistenti u 2 intolleranti għal imatinib). Iż-żmien medjan mid-dijanjosi sal-bidu tat-trattament kien ta' 18-il xahar. It-tul medju tat-trattament b'dasatinib kien ta' 3 xhur b'7 % tal-pazjenti ttrattati għal >24 xahar sa llum. Ir-rata ta' respons molekulari maġġuri (il-25 pazjent kollha ttrattati b'CCyR) kienet ta' 52 % wara 24 xahar. Riżultati addizzjonali dwar l-effikaċċa huma rrappurtati fit-Tabella 11. Huwa ta' min jinnota li responsi ematoloġiči maġġuri (MaHR) intlaħaqu minnufih (hafna minnhom fi żmien 35 jum mill-ewwel għoti ta' dasatinib għal pazjenti b'lymphoid blast CML, u fi żmien 55 jum għall-pazjenti b'Ph+ ALL).

**Tabella 11: Effikaċja fi provi kliniči single-arm ta' faži II ta' dasatinib<sup>a</sup>**

	Kronika (n= 387)	Aċċellerata (n= 174)	Majelojde blast (n= 109)	Limfojde blast (n= 48)	Ph+ ALL (n= 46)
<b>Rata ta' rispons ematoloġika<sup>b</sup> (%)</b>					
MaHR (95 % CI)	mhux applikabbli	<b>64%</b> <b>(57-72)</b>	<b>33%</b> <b>(24-43)</b>	<b>35%</b> <b>(22-51)</b>	<b>41%</b> <b>(27-57)</b>
CHR (95 % CI)	<b>91%</b> <b>(88-94)</b>	50% (42-58)	26% (18-35)	29% (17-44)	35% (21-50)
NEL (95 % CI)	mhux applikabbli	14% (10-21)	7% (3-14)	6% (1-17)	7% (1-18)
Tul ta' MaHR (%; stimi Kaplan-Meier)					
sena	mhux applikabbli	79% (71-87)	71% (55-87)	29% (3-56)	32% (8-56)
sentejn	mhux applikabbli	60% (50-70)	41% (21-60)	10% (0-28)	24% (2-47)
<b>Rispons citogenetiku<sup>c</sup> (%)</b>					
MCyR (95 % CI)	<b>62%</b> <b>(57-67)</b>	40% (33-48)	34% (25-44)	52% (37-67)	57% (41-71)
CCyR (95 % CI)	54	54% (48-59)	33% (26-41)	27% (19-36)	46% (31-61)
<b>Sopravivenza (%; stimi Kaplan-Meier)</b>					
Hielsa minn progressjoni					
sena	91% (88-94)	64% (57-72)	35% (25-45)	14% (3-25)	21% (9-34)
sentejn	80% (75-84)	46% (38-54)	20% (11-29)	5% (0-13)	12% (2-23)
Generali					
sena	97% (95-99)	83% (77-89)	48% (38-59)	30% (14-47)	35% (20-51)
sentejn	94% (91-97)	72% (64-79)	38% (27-50)	26% (10-42)	31% (16-47)

Id-dejta deskritta f'din it-tabella hi minn studji bl-użu ta' doża tal-bidu ta' 70 mg darbtejn kuljum. Ara sejjoni 4.2 għad-doża rakkomandata tal-bidu.

<sup>a</sup> Numbri b'tipa skura huma r-riżultati ta' punti ta' tmiem primarji.

<sup>b</sup> Kriterji tar-rispons ematoloġiku (ir-risponsi kollha kkonfermati wara 4 ġimġħat): Respons ematoloġiku maġġuri: (MaHR)= respons ematoloġiku shiħ (CHR) + ebda evidenza ta' lewkimja (NEL).

CHR (CML kronika): Ċelloli tad-demm bojod (WBC)  $\leq$  ULN istituzzjonali, plejtlits  $<450,000/\text{mm}^3$ , ebda blasts jew promajeloċi f'demm periferali,  $<5\%$  majeloċi miżjud b'metamajeloċi fid-demm periferali,  $>20\%$  bażofili fid-demm periferali, u ebda involviment ekstramedullari.

CHR (CML/Ph+ ALL avvanzata): WBC  $\leq$  ULN istituzzjonali, ANC  $\geq 1,000/\text{mm}^3$ , plejtlits  $\geq 100,000/\text{mm}^3$ , ebda blasts jew promajeloċi f'demm periferali, blasts fil-mudullun  $\leq 5\%$ ,  $<5\%$  majeloċi u b'metamajeloċi fid-demm periferali,  $<20\%$  bażofili fid-demm periferali, u ebda involviment ekstamedullari.

NEL: l-istess kriterji bhal ta' CHR iżda ANC  $\geq 500/\text{mm}^3$  u  $<1,000/\text{mm}^3$ , jew platelets  $\geq 20,000/\text{mm}^3$  u  $\leq 100,000/\text{mm}^3$ .

<sup>c</sup> Kriterji ta' respons citogenetici: totali (0 % Ph+ metafażi) jew parzjali ( $>0\%-35\%$ ). MCyR (0 %-35 %) jikkombina kemm respons shiħ kif ukoll parzjali.

CI = intervall ta' kunfidenza ULN = medda normali tal-limitu ta' fuq.

Ir-riżultati tal-pazjenti bi trapjant tal-mudullun wara l-kura b'dasatinib għadhom ma ġewx evalwati għal kollox.

Studji kliniči ta' Faži III f'pazjenti b'CML fil-faži kronika, aċċellerata, jew majelodje blast, u Ph+ ALL li kienu rezistenti jew intolleranti għal imatinib

Saru żewġ studji open-label, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, biex tiġi evalwata l-effikaċja ta' dasatinib mogħti darba kuljum meta mqabbel ma' dasatinib mogħti darbtejn kuljum. Ir-riżultati

deskrittii hawn taħt huma bbażati fuq minimu ta' sentejn u 7 snin ta' follow-up wara l-bidu tat-terapija b'dasatinib.

### *Studju 1*

Fl-istudju ta' CML fil-faži kronika, il-punt aħħari primarju kien l-MCyR f'pazjenti rezistenti għal imatinib. Il-punt aħħari sekondarju prinċipali kien l-MCyR bil-livell tad-doża totali ta' kuljum fil-pazjenti rezistenti għal imatinib. Punti aħħarija sekondarji oħra kienu jinkludu t-tul tal-MCyR, PFS, u s-sopravivenza globali. Total ta' 670 pazjent, li minnhom 497 kienu rezistenti għal imanitib, ġew magħżula b'mod każwali għall-grupp ta' dasatinib 100 mg darba kuljum, 140 mg darba kuljum, 50 mg darbtejn kuljum, jew 70 mg darbtejn kuljum. It-tul ta' żmien medjan tal-kura għall-pazjenti kollha li kienu għadhom fuq it-terapija b'minimu ta' 5 snin ta' follow-up (n = 205) kien ta' 59 xahar (medda 28-66 xahar). Il-perjodu medju ta' trattament għall-pazjenti kollha wara 7 snin ta' follow-up kien ta' 29.8 xahar (medda < 1-92.9 xahar).

L-effikaċja nkisbet fil-gruppi kollha ta' trattament b'dasatinib, bl-iskeda ta' darba kuljum li turi effikaċja komparabbi (mhux inferjuri) għall-iskeda ta' darbtejn kuljum fuq il-punt aħħari primarju ta' l-effikaċja (differenza fil-MCyR 1.9%; 95% intervall ta' kufidenza [-6.8% 10.6%]); madankollu, il-kors ta' 100 mg darba kuljum wera sigurtà u tollerabbiltà mtejba. Ir-riżultati tal-effikaċja huma ppreżentati f'Tabelli 12 u 13.

**Tabella 12:L-Effikaċja ta' dasatinib fi studju ta' ottimizzazzjoni tad-doża ta' faži III: CML fil-faži kronika rezistenti jew intolleranti għal imatinib (riżultati ta' sentejn)<sup>a</sup>**

<b>Il-pazjenti kollha</b>	<b>n = 167</b>
<b>Pazjenti rezistenti għal imatinib</b>	<b>n = 124</b>
<b>Rata ta' rispons ematoloġiku<sup>b</sup> (%) (95% CI)</b>	
CHR	92% (86-95)
<b>Rispons Ċitoġeniku<sup>c</sup> (%) (95 % CI)</b>	
MCyR	
Il-pazjenti kollha	63% (56-71)
Pazjenti rezistenti għal imatinib	59% (50-68)
CCyR	
Il-pazjenti kollha	50% (42-58)
Pazjenti rezistenti għal imatinib	44% (35-53)
<b>Rispons molekulari maġġuri f'pazjenti li kisbu CCyR<sup>d</sup> (%) (95 % CI)</b>	
Il-pazjenti kollha	69% (58-79)
Pazjenti rezistenti għal imatinib	72% (58-83)

<sup>a</sup> Riżultati rrappurtati fid-doża tal-bidu rakkomandata ta' 100 mg darba kuljum.

<sup>b</sup> Kriterji tar-rispons ematoloġiku (ir-risponsi kollha kkonfermati wara 4 ġimħat): Rispons ematoloġiku komplet (CHR) (CML kronika): WBC  $\leq$ ULN istituzzjonali, plejtlits  $<450,000/\text{mm}^3$ , l-ebda blast jew promajelociti fid-demm periferali,  $< 5\%$  majelociti flimkien ma' metamajelociti fid-demm periferali, basofili fid-demm periferali  $<20\%$ , u l-ebda involviment extramedullari.

<sup>c</sup> Kriterji tar-rispons ċitoġeniku: shih (0 % Ph+ metafażjiet) jew parzjali ( $>0\%-35\%$ ). MCyR (0 %–35 %) iż-ġhaqqad flimkien risponsi kemm shaħ kif ukoll parzjali.

<sup>d</sup> Kriterji ta' rispons molekulari maġġuri: Definit bħala BCR-ABL/traskrizzjonijiet ta' kontroll  $\leq 0.1\%$  skont RQ-PCR fil-kampjuni tad-demm periferali

**Tabella 13: Effikaċja fit-tul ta' dasatinib fi studju ta' ottimizzazzjoni tad-doża ta' fazi 3: pazjenti b'CML fil-faži kronika rezistenti jew intolleranti għal imatinib a**

	Perjodu minimu ta' follow-up			
	sena	sentejn	5 snin	7 snin
<b>Rispons molekulari maġġuri</b>				
Il-pazjenti kollha	MA	37 % (57/154)	44% (71/160)	46% (73/160)
Pazjenti rezistenti għal imatinib	MA	35% (41/117)	42% (50/120)	43% (51/120)
Pazjenti intolleranti għal Imatinib	MA	43% (16/37)	53% (21/40)	55% (22/40)
<b>Sopravivenza mingħajr progressjoni tal-marda<sup>b</sup></b>				
Il-pazjenti kollha	90% (86, 95)	80% (73, 87)	51% (41, 60)	42% (33, 51)
Pazjenti rezistenti għal imatinib	88% (82, 94)	77% (68, 85)	49% (39, 59)	39% (29, 49)
Pazjenti intolleranti għal Imatinib	97% (92, 100)	87% (76, 99)	56% (37, 76)	51% (32, 67)
<b>Sopravivenza globali</b>				
Il-pazjenti kollha	96% (93, 99)	91% (86, 96)	78% (72, 85)	65% (56, 72)
Pazjenti rezistenti għal imatinib	94% (90, 98)	89% (84, 95)	77% (69, 85)	63% (53, 71)
Pazjenti intolleranti għal Imatinib	100% (100, 100)	95% (88, 100)	82% (70, 94)	70% (52, 82)

<sup>a</sup> Riżultati rrappurtati fid-doża tal-bidu rakkodata ta' 100 mg darba kuljum.

<sup>b</sup> Il-progressjoni kienet definita bhala żieda fl-ghadd ta' WBC, telf tas-CHR jew MCyR,  $\geq 30\%$  żieda fil-metafażijiet Ph+, mard AP/BP ikkonfermat jew mewt. Il-PFS kienet analizzata fuq il-prinċipju ta' intenzjoni ta' kura u l-pazjenti kienu segwiti għal avvenimenti li jinkludu terapija sussegwenti.

Ibbażat fuq l-istimi Kaplan-Meier, il-proporzjon ta' pazjenti kkurati b'dasatinib 100 mg darba kuljum li żammew MCyR għal 18-il xahar kien ta' 93 % (95 % CI: [88%-98%]).

L-effikaċja kienet evalwata wkoll f'pazjenti li kienu intolleranti għal imatinib. F'din il-popolazzjoni ta' pazjenti li rċivew 100 mg darba kuljum, MCyR inkiseb f'77 % u CCyR f'67 %.

### *Studju 2*

Fl-istudju ta' CML fil-faži avanzata u Ph+ ALL, il-punt aħħari primarju kien MaHR. Total ta' 611-il pazjent ġew magħżula b'mod każwali ghall-ġall-grupp ta' dasatinib 140 mg darba kuljum jew ghall-ġall-grupp ta' dasatinib 70 mg darbejnej kuljum.

Il-perjodu medju ta' trattament kien ta' madwar 6 xhur (medda 0.03-31 xahar).

L-iskeda ta' darba kuljum uriet effikaċja komparabbi (mhux inferjuri) ma l-iskeda ta' darbejnej kuljum fuq il-punt aħħari primarju ta' l-effikaċja (differenza fil-MaHR 0.8 %; 95 % intervall ta' kunfidenza [-7.1% 8.7 %]); madankollu, il-kors ta' 140 mg darba kuljum wera sigurtà u tollerabbiltà mtejba. Ir-rati tar-rispons huma pprezentati f'Tabella 14.

**Tabella 14: Effikaċja ta' dasatinib fi studju ta' ottimizzazzjoni tad-doża ta' fażi III: CML f'fażi avvanzata u Ph+ ALL (riżultati ta' sentejn)<sup>a</sup>**

	Aċċellerata (n = 158)	Majelojde blast (n = 75)	Limfojde blast (n = 33)	Ph+ ALL (n = 40)
<b>MaHR<sup>b</sup></b>	66 % (95 % CI) CHR <sup>b</sup>	28% (18-40) 17%	42% (26-61) 21%	38 % (23-54) 33%
(95 % CI) NEL <sup>b</sup>	(40-56) 19%	(10-28) 11%	(9-39) 21%	(19-49) 5%
(95 % CI) <b>MCyR<sup>c</sup></b>	(13-26) 39%	(5-20) 28%	(9-39) 52%	(1-17) 70%
(95 % CI) CCyR	(31-47) 32%	(18-40) 17%	(34-69) 39%	(54-83) 50%
(95 % CI)	(25-40)	(10-28)	(23-58)	(34-66)

<sup>a</sup>Riżultati rrappurtati fid-doża tal-bidu rakkomandata ta' 140 mg darba kuljum (ara sezzjoni 4.2).

<sup>b</sup>Kriterji tar-rispons ematoloġiku (ir-risponsi kollha kkonfermati wara 4 ġimħat): Rispons ematoloġiku maġġuri (MaHR) = rispons ematoloġiku komplet (CHR) + l-ebda evidenza ta' lewkimja (NEL).

CHR: WBC  $\leq$ ULN istituzzjonali, ANC  $\geq$ 1,000/mm<sup>3</sup>, plejtlits  $\geq$ 100,000/mm<sup>3</sup>, l-ebda blast jew promajeloċi fid-demm periferali, blasts fil-mudullun  $<5\%$ ,  $<5\%$  majelociti flimkien ma' metamajelociti fid-demm periferali, basofili fid-demm periferali  $<20\%$ , u l-ebda involviment extramedullari.

NEL: l-istess kriterji bhal fil-kaž ta' CHR iżda ANC  $\geq$ 500/mm<sup>3</sup> u  $<1,000/\text{mm}^3$ , jew plejtlits  $\geq$ 20,000/mm<sup>3</sup> u  $\leq$ 100,000/mm<sup>3</sup>.

<sup>c</sup>MCyR jgħaqquad flimkien responsi kemm sħaħ (0 % Ph+ metafażijiet) kif ukoll parzjali (>0%-35 %).

CI = intervall ta' kunsidenza; ULN = limitu ta' fuq tal-medda normali.

F'pazjenti b'CML f'fażi aċċellerata kkurati bil-kors ta' dożagg ta' 140 mg darba kuljum, il-medjan tat-tul ta' żmien ta' MaHR u l-medjan tas-sopravivenza globali ma ntlahaqx u l-medjan tal-PFS kien ta' 25 xahar.

F'pazjenti b'CML fil-fażi tal-blast tal-majelojde kkurati bil-kors ta' 140 mg darba kuljum, il-medjan tat-tul ta' żmien tal-MaHR kien ta' 8 xhur, il-medjan tal-PFS kien ta' 4 xhur, u l-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 8 xhur. F'pazjenti b'CML fil-fażi tal-blast tal-limfojde kkurati bil-kors ta' 140 mg darba kuljum, il-medjan tat-tul ta' żmien tal-MaHR kien ta' 5 xhur, il-medjan tal-PFS kien ta' 5 xhur u l-medjan tas-sopravivenza totali kien ta' 11-il xahar.

F'pazjenti b'Ph+ ALL ikkurati bil-kors ta' 140 mg darba kuljum, il-medjan tat-tul ta' żmien ta' MaHR kien ta' 5 xhur, il-medjan tal-PFS kien ta' 4 xhur, u l-medjan ta' sopravivenza totali kien ta' 7 xhur.

### Popolazzjoni pedjatrika

#### Pazjenti pedjatriċi b'CML

Fost 130 pazjent b'CML fil-fażi kronika (CML-CP) ittrattati f'żewġ studji pedjatriċi, prova ta' Fażi I, open-label, mhux randomizzata, li tvarja fid-doża u prova ta' Fażi II open-label, mhux randomizzata, 84 pazjent (esklusivament mill-prova ta' Fażi II) gew iddijanostikati għall-ewwel darba b'CML-CP u 46 pazjent (17 mill-prova ta' Fażi I u 29 mill-prova ta' Fażi II) kien reżistenti jew intolleranti għal kura preċedenti b'imatinib. Sebgha u disghin mill-130 pazjent pedjatriku b'CML-CP gew ikkurati b'dasatinib pilloli 60 mg/m<sup>2</sup> darba kuljum (doża massima ta' 100 mg darba kuljum għal pazjenti b'BSA għolja). Il-pazjenti gew ittratti sal-progressjoni tal-marda jew sakemm kien hemm tossiċitā mhux aċċettabbli.

Il-punti aħħarija tal-effikaċja ewlenin kien: rispons citoġenetiku komplet (CCyR), rispons citoġeniku maġguri (MCyR) u rispons molekulari maġguri (MMR). Ir-riżultati tal-effikaċja jidhru f'Tabella 15.

**Tabella 15: L-effikaċja ta' dasatinib f'pazjenti pedjatriċi bi CML-CP Rispons kumulattiv maž-żmien skont perjodu ta' follow-up minimu**

	<b>3 xhur</b>	<b>6 xhur</b>	<b>12-il xahar</b>	<b>24 xahar</b>
<b>CCyR</b>				
<b>(95 % CI)</b>				
Iddijanostikati għall-ewwel darba (N = 51)a	43.1 % (29.3, 57.8)	66.7 % (52.1, 79.2)	96.1 % (86.5, 99.5)	96.1 % (86.5, 99.5)
Qabel imatinib (N = 46) <sup>b</sup>	45.7 % (30.9, 61.0)	71.7 % (56.5, 84.0)	78.3 % (63.6, 89.1)	82.6 % (68.6, 92.2)
<b>MCyR</b>				
<b>(95 % CI)</b>				
Iddijanostikati għall-ewwel darba (N = 51)a	60.8 % (46.1, 74.2)	90.2 % (78.6, 96.7)	98.0 % (89.6, 100)	98.0 % (89.6, 100)
Qabel imatinib (N = 46)b	60.9 % (45.4, 74.9)	82.6 % (68.6, 92.2)	89.1 % (76.4, 96.4)	89.1 % (76.4, 96.4)
<b>MMR</b>				
<b>(95 % CI)</b>				
Iddijanostikati għall-ewwel darba (N = 51)a	7.8 % (2.2, 18.9)	31.4 % (19.1, 45.9)	56.9 % (42.2, 70.7)	74.5 % (60.4, 85.7)
Qabel imatinib (N = 46)b	15.2 % (6.3, 28.9)	26.1 % (14.3, 41.1)	39.1 % (25.1, 54.6)	52.2 % (36.9, 67.1)

<sup>a</sup> Pazjenti minn studju pedjatriku ta' Faži II ta' dijanjozi għall-ewwel darba ta' CML-CP li rċivew il-formulazzjoni tal-pillola orali

<sup>b</sup> Pazjenti minn studji pedjatriċi ta' Faži I u Faži II ta' CML-CP rezistenti jew intolleranti għal imatinib li rċivew il-formulazzjoni tal-pillola orali

Fl-istudju pejdatriku ta' Faži I, wara minimu ta' 7 snin ta' follow-up fost is-17-il pazjent b'CML-CP rezistenti jew intolleranti għal imatinib, it-tul medjan ta' PFS kien ta' 53.6 xhur u r-rata ta' OS kienet ta' 82.4 %.

Fl-istudju pedjatriku ta' Faži II, fpazjenti li jirċievu l-formulazzjoni tal-pillola, ir-rata stmata ta' PFS ta' 24 xahar fost il-51 papżjent b'dijanjozi għall-ewwel darba ta' CML-CP kienet ta' 94.0 % (82.6, 98.0), u 81.7 % (61.4, 92.0) fost id-29 pazjent b'CML-CP rezistenti/intolleranti għal imatinib. Wara 24 xahar ta' follow-up, l-OS fpazjenti ddijanostikati għall-ewwel darba kienet 100 %, u 96.6 % fpazjenti rezistenti jew intolleranti għal imatinib.

Fl-istudju pedjatriku ta' Faži II, pazjent 1 iddijanostikat għall-ewwel darba u 2 pazjenti rezistenti jew intolleranti għal imatinib ipprogres saw għal CML fil-faži tal-blast.

Kien hemm 33 pazjent pedjatriku ddijanostikati għall-ewwel darba b'CML-CP li rċivew Dasatinib trab għal sospensjoni orali b'doża ta' 72 mg/m<sup>2</sup>. Din id-doża tirrappreżenta 30 % esponent anqas baxx meta mqabbel mad-doża rakkomandata (ara sejjonni 5.2. tas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal Dasatinib trab għal sospensjoni orali). F'dawn il-pazjenti, CCyR u MMR kien CCyR: 87.9 % [95% CI: (71.8-96.6)] u MMR: 45.5 % [95 % CI: (28.1-63.6)] wara 12-il xahar.

Fost pazjenti pedjatriċi b'CML-CP ittrattati b'dasatinib li ġew esposti preċedentement għal imatinib, il-mutazzjonijiet identifikati fl-aħħar tat-trattament kien: T315A, E255K u F317L. Madankollu, E255K u F317L ġew identifikati wkoll qabel it-trattament. Ma ġiet rilevata ebda mutazzjoni f'pazjenti b'CML-CP li kienet għadha kif ġiet iddijanjostikata fi tmiem il-kura.

### Pazjenti pedjatriċi b'ALL

L-effikaċja ta' dasatinib fkombinazzjoni ma' kemoterapija ġiet evalwata fi studju pivotali f'pazjenti pedjatriċi ta' aktar minn sena b'Ph+ ALL li kienet għadha kif ġiet dijanjostikata.

F'dan l-istudju ta' Fażi II multicentru, ikkontrollat storikament ta' dasatinib miżjud ma' kimoterapija standard, 106 pazjenti pedjatriċi b'Ph+ ALL li kienet għadha kif ġiet dijanjostikata, li minnhom 104 pazjenti kelhom Ph+ ALL ikkonferma, irċivew dasatinib b'doża ta' kuljum ta'  $60 \text{ mg/m}^2$  fuq regiemen tad-dožaġġ kontinwu sa 24 xahar, flimkien ma' kimoterapija. Tnejn u tmenin pazjent irċivew dasatinib pilloli esklussivament u 24 pazjent irċivew dasatinib trab għal sospensjoni orali tal-inqas darba, li 8 minnhom irċivew dasatinib trab għal sospensjoni orali esklussivament. Ir-regiemen ta' kimoterapija ewljeni kien l-istess bħal dak li ntuża fil-prova AIEOP-BFM ALL (protokoll ta' kimoterapija b'aktar minn aġġent wieħed standard kimoterapewtiku). Il-punt aħħari primarju tal-effikaċja kien ta' 3 snin sopravivenza mingħajr episodji (EFS, event-free survival), li kien 65.5% (55.5, 73.7).

Ir-rata tan-negattivitā tal-marda residwali minima (MRD, minimal residual disease), ivvalutata minn arraġġament mill-ġdid ta' Ig/TCR kienet ta' 71.7 % sal-aħħar tal-konsolidazzjoni fil-pazjenti kollha li ġew ikkurati. Meta din ir-rata ġiet ibbażata fuq il-85 pazjent b'valutazzjoni ġiet evalwabbi ta' Ig/TCR, l-istima kienet ta' 89.4 %. Ir-rati ta' negattivitā ta' MRD fl-aħħar tal-induzzjoni u l-konsolidazzjoni kif imkejla minn čitometrija tal-fluss kien 66.0 % u 84.0 %, rispettivament.

## **5.2 Tagħrif farmakokinetiku**

Il-farmakokinetiċi ta' dasatinib ġew evalwati f'229 adult b'saħħtu u f'84 pazjent.

### Assorbiment

Dasatinib huwa assorbit malajr f'pazjenti fi-jkunu qiegħdin jieħdu mill-ħalq, b'konċentrazzjoni ġiet massimi bejn 0.5-3 sighat. Wara għofni mill-ħalq, iż-żieda fl-espożizzjoni medja (AUC) hija bejn wieħed u ieħor proporzjonal għaż-żieda fid-doża f'doži minn 25 mg sa 120 mg darbtejn kuljum. Il-half-life terminali medju globali ta' dasatinib huwa bejn wieħed u ieħor 5-6 sighat f'pazjenti.

Tagħrif minn individwi b'saħħithom mogħtija doża waħda ta' 100 mg ta' dasatinib 30 minuta wara ikla b'ammont kbir ta' xaham indika żieda ta' 14 % fl-AUC medju ta' dasatinib. Ikla b'ammont baxx ta' xaham 30 minuta qabel dasatinib irriżultat f'żieda ta' 21 % fl-AUC medju ta' dasatinib. L-effetti ta' l-ikel osservati ma jirrappreżentawx bidliet klinikament rilevanti fl-espożizzjoni. Il-varjabbiltà tal-esponenti ta' dasatinib hija ogħla taħt kondizzjonijiet ta' stat sajjem (47% CV) meta mqabbel ma' kondizzjonijiet ta' ikla bi fit-xaham (39% CV) u ikla b'ħafna xaham (32% CV).

Abbażi tal-analiżi tal-PK tal-popolazzjoni tal-pazjenti, il-varjabbiltà fl-esponenti ta' dasatinib ġiet stmat li kienet prinċipalment minħabba l-varjabbiltà interokkażjonali fil-bijodisponibiltà (44% CV) u, sa livell inqas, minħabba l-varjabbiltà interindividwali fil-bijodisponibiltà u l-varjabbiltà interindividwali fit-tneħħija (30% u 32% CV, rispettivament). Il-varjabbiltà interokkażjonali każwali fl-esponenti mhijiex mistennija li taffettwa l-esponenti kumulattiv u l-effikaċja jew is-sigurtà.

### Distribuzzjoni

Fil-pazjenti, dasatinib għandu volum ta' distribuzzjoni apparenti kbir (2,505 L), koeffiċjent ta' varjazzjoni (CV% 93%), li jissuġġerixxi li l-prodott medicinali huwa distribwit b'mod estensiv fl-ispazju ekstravaskulari. F'konċentrazzjoni ġiet li huma klimikament rilevanti ta' dasatinib, it-twaħħil ma' proteini tal-plażma kien bejn wieħed u ieħor 96 % fuq il-baži ta' esperimenti *in vitro*.

### Bijotrasformazzjoni

Dasatinib jiġi metabolizzat b'mod estensiv fil-bniedem b'bosta enzimi involuti fil-ġenerazzjoni tal-metaboliti. F'individwi b'saħħithom mogħtija 100 mg ta' dasatinib ittikkettat b' [14C], dasatinib mhux mibdul irrappreżenta 29 % tar-radjuattività li kienet qegħda tiċċirkola fil-plażma. Il-konċentrazzjoni fil-plażma u attività in vitro imkejjla jindikaw li l-metaboliti ta' dasatinib m'humiex mistennija li jkollhom rwol maġġuri fil-farmakoloġija osservata tal-prodott. CYP3A4 huwa enzima maġġuri responsabbli għall-metabolizmu ta' dasatinib.

#### Eliminazzjoni

In-nofs ħajja terminali medja ta' dasatinib hija 3 sigħat sa 5 sigħat. It-tnejħiha orali apparenti medja hija 363.8 L/hr (CV% 81.3%).

Eliminazzjoni sseħħi b'mod predominant fl-ippurgar, l-aktar bħala metaboliti. Wara doża orali waħda ta' dasatinib ittikkettat b'[<sup>14</sup>C], bejn wieħed u ieħor 89 % tad-doża ġiet eliminata fi żmien 10t ijiem, b'4 % u 85 % tar-radjuattività rkuprata fl-awrina u fl-ippurgar, rispettivament. Dasatinib mhux mibdul ammonta għal 0.1 % u 19 % tad-doża fl-awrina u fl-ippurgar, rispettivament, bil-bqija tad-doża bħala metaboliti.

#### Indeboliment epatiku u renali

L-effett ta' indeboliment tal-fwied fuq il-farmakokinetika ta' doża waħda ta' dasatinib, kien evalwat fi 8 pazjenti li kellhom indeboliment moderat tal-fwied li rċivew doża ta' 50 mg, u f'5 pazjenti li kellhom indeboliment sever tal-fwied li rċivew doża ta' 20 mg, meta mqabbla ma' persuni normali b'saħħithom li rċivew doża ta' 70 mg ta' dasatinib. Il-medja tas- $C_{max}$  u tal-AUC ta' dasatinib aġġustati għad-doża ta' 70 mg, tnaqqsu b'47 % u 8 %, rispettivament, f'pazjenti b'indeboliment moderat tal-fwied meta mqabbla ma' persuni b'funzjoni normali tal-fwied. F'pazjenti li jkollhom indeboliment sever tal-fwied, il-medja tas- $C_{max}$  u tal-AUC aġġustata għad-doża ta' 70 mg tnaqqsu bi 43 % u 28 %, rispettivament, meta mqabbla ma' persuni b'funzjoni normali tal-fwied (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.4).

Dasatinib u l-metaboliti tiegħu jitneħħew minimament permezz tal-kilwa.

#### Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetika ta' dasatinib ġiet evalwata f'104 pazjenti pedjatriċi b'lewkimja jew tumuri solidi (72 li rċivew il-formulazzjoni tal-pillola u 32 li rċivew Dasatinib it-trab għal sospensjoni orali).

Fi studju tal-farmakokinetika pedjatrika, l-esponenti ta' dasatinib normalizzat mid-doża ( $C_{avg}$ ,  $C_{min}$  u  $C_{max}$ ) jidher simili bejn 21 pazjent b'CP-CML u 16-il pazjent b'Ph+ ALL.

Il-farmakokinetika tal-formulazzjoni tal-pillola ta' dasatinib ġiet evalwata għal 72 pazjent pedjatriku b'lewkimja rikaduta jew refrattarja jew tumuri solidi b'doži orali li jvarjaw minn 60 sa 120 mg/m<sup>2</sup> darba kuljum u 50 sa 110 mg/m<sup>2</sup> tħdarbejn kuljum. Id-dejta nġabret f'żewġ studji u wriet li dasatinib ġie assorbit malajr. It-T<sub>max</sub> medju ġie osservat bejn 0.5 u 6 sigħat u l- u n-nofs ħajja medja varjat minn sagħtejn sa 5 sigħat fil-livelli tad-doża u fil-gruppi tal-età kollha. Il-PK ta' dasatinib uriet il-proporzjonalità tad-doża b'żieda relatata mad-doża f'esponenti osservat f'pazjenti pedjatriċi. Ma kien hemm l-ebda differenza sinifikanti tal-PK ta' dasatinib bejn it-tfal u l-adolexxenti. Il-medji ġeometriċi ta' dasatinib  $C_{max}$ , AUC (0-T), u AUC (INF) normalizzat mid-doża dehru li huma simili bejn it-tfal u l-adolexxenti bil-livelli tad-doża differenti. Simulazzjoni bbażata fuq il-mudell tal-PPK bassret li rrakkomandazzjoni tad-dożagg fuq livelli tal-piż tal-ġisem deskritta għall-pillola, f'sezzjoni 4.2, hija mistennija li tiprovd esponenti simili għad-doża tal-pillola ta' 60 mg/m<sup>2</sup>. Din id-dejta għandha tiġi kkunsidra jekk il-pazjenti ser jaqilbu minn pilloli għal Dasatinib trab għal sospensjoni orali jew viċe versa.

### **5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà**

Il-profil tas-sigurtà mhux kliniku ta' dasatinib ġie vvalutat f'sensiela ta' studji *in vitro* u *in vivo* fi ġrienden, firien, xadini, u fniek.

It-tossicitajiet primarji seħħew fis-sistemi gastrointestinali, ematopojetici, u tal-limfojde. It-tossicità gastrointestinali kienet ta' limitazzjoni għad-doża fil-firien u fix-xadini, minħabba li l-intestini kienu

organu konsistentament fil-mira. Fil-firien, tnaqqis minimu għal ġafif f'parametri eritrociti kien akkompanjat b'bidliet fil-mudullun; tibdil simili seħħi f'xadini f'incidenza iktar baxxa. It-tossicita tal-limfojde fil-firien kienet tikkonsisti minn tnaqqis tal-limfojde tal-lymph nodes, tal-milsa, u tat-timu, u tnaqqis fil-piżżejjiet ta' l-organi tal-limfojde. Tibdil fis-sistemi gastrointestinali, ematopojetiči, u tal-limfojde kienu riversibbli wara l-waqfien tat-trattament.

Tibdil renali fix-xadini ttrattati sa 9 xhur kien limitat għal żieda fil-mineralizzazzjoni tal-kliewi fl-isfond. Emorraġja fil-għida ġiet osservata fi studju orali, ta' doża waħda, akut f'xadini, iżda din ma gietx osservata fi studji b'doża ripetuta fix-xadini jew fil-firien. Fil-firien, dasatinib inibixxa l-aggregazzjoni tal-platelets *in vitro* u tawwal il-ħin tal-fsada ta' l-epiderme *in vivo*, iżda ma wassalx għal emorraġja spontanja.

L-attività *in vitro* ta' dasatinib f'analizi hERG u Purkinje fiber issuġġeriet potenzjal għal titwil tar-ri polarizzazzjoni ventrikulari kardijaka (intervall QT). Madankollu, fi studju ta' doża waħda *in vivo* f'xadini telemetrati f'sensihom, ma kien hemm ebda bidla fl-intervall QT jew fil-forom ta' mewġ ta' l-ECG.

Dasatinib ma kienx mutaġeniku f'analizi ta' ċelloli batterjali *in vitro* (Ames test) u ma kienx ġenotossiku fi studju mikronukleju fuq il-firien *in vivo*. Dasatinib kien klastoġeniku *in vitro* għal diviżjoni ta' ċelloli ovarji tal-Ovarju tal-Hamster Ċiniż (CHO).

Dasatinib ma affettwax il-fertility ta' l-irġiel jew tan-nisa fi studju konvenzjonalni dwar il-fertility tal-firien u dwar l-iżvilupp embrijoniku bikri, iżda wassal għal embrioletalitā f'livelli ta' doži li joqorbu għall-espożizzjonijiet klinici umani. Fi studji dwar l-iżvilupp embrijofetali, dasatinib, bl-istess mod, wassal għal embrioletalitā bi tnaqqis fid-daqs tal-boton fil-firien, kif ukoll għal tibdil skeletrali tal-fetu kemm fil-firien kif ukoll fil-fniek. Dawn l-effetti seħħew f'doži li ma pproduċewx tossicita fl-omm u dan jindika li dasatinib huwa tossikant selettiv għas-sistema riproduttiva mill-impjantazzjoni sa tmiem l-organoġeżi.

Fil-ġrieden, dasatinib wassal għal immunosuppressjoni, li kienet relatata mad-doža u ġiet ikkontrollata b'mod effettiv bi tnaqqis tad-doža u/jew tibdil fl-iskeda tad-dożagg. Dasatinib kelli potenzjal fototossiku f'analizi ta' neutral red uptake phototoxicity *in vitro* f'fibroblasti tal-ġrieden. Dasatinib kien ikkunsidrat li muhiex fototossiku *in vivo* wara l-ghoti ta' darba lil ġrieden nisa bla xagħar f'espożizzjonijiet sa 3 darbiet dawk tal-espożizzjoni umana wara l-ghoti tad-doža terapewtika rakkomandata (ibbażata fuq l-AUC).

Fi studju ta' sentejn dwar il-karċinoġenicità, ingħataw doži orali ta' 0.3, 1 u 3 mg/kg/kuljum ta' dasatinib lil firien. L-ogħla doža wasslet għal livell ta' espożizzjoni fil-plażma (AUC) li ġeneralment hija ekwivalenti għal espożizzjoni fil-bniedem fil-medda rakkomandata ta' doži inizjali ta' bejn 100 mg sa 140 mg kuljum. Ĝiet innotata żieda statistikament sinifikanti fl-inċidenza kkombinata ta' karċinomi ta' ċelluli skwamuži u papillomi fl-utru u fl-ghonq tal-utru meta nghataw doži għoljin lin-nisa u ta' adenoma tal-prostata meta nghataw doži baxxi lill-irġiel. Ir-rilevanza ta' dawn ir-riżultati mill-istudju tal-karċinoġenicità fil-firien għall-bniedem mhijiex magħrufa.

## 6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

### 6.1 Lista ta' eċċipjenti

#### Qalba tal-pillola

Lactose monohydrate

Hydroxypropyl cellulose

Cellulose, microcrystalline

Methacrylic acid – methacrylate copolymer (1:2)

Talc

Croscarmellose sodium

Magnesium stearate

#### Kisi b'rita

Hypromellose (E464)

Titanium dioxide (E171)

Medium chain triglycerides

#### **6.2 Inkompatibbiltajiet**

Mhux applikabbi.

#### **6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali**

12-il xahar

#### **6.4 Prekawzjonijiet specjali għall-hażna**

Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna specjali.

#### **6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fih**

##### Dasatinib Accordpharma 20 mg, 50 mg u 70 mg pilloli miksija b'rita

Folji tal-Alu/Alu (folji indikati bil-ğranet jew folji perforati ta' doża waħda).

Kartuna li fiha 56 jew 60 pillola miksija b'rita f'folji perforati.

Kartuna li fiha 56 x 1 jew 60 x 1 pillola miksija b'rita f'folji ta' doża waħda perforati.

##### Dasatinib Accordpharma 80 mg, 100 mg u 140 mg pilloli miksija b'rita

Folji tal-Alu/Alu (folji perforati ta' doża waħda).

Kartuna li fiha 30 jew 56 pillola miksija b'rita f'folji perforati.

Kartuna li fiha 30 x 1 jew 56 x 1 pillola miksija b'rita f'folji ta' doża waħda perforati.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsjiet kollha jkunu fis-suq.

#### **6.6 Prekawzjonijiet specjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor**

L-użu tal-ingwanti tal-latex jew tan-nitril għal rimi xieraq meta jiġu mmaniġġjati pilloli li jitfarrku jew jinqasmu b'mod accidentali huwa rrakkmandat, sabiex jitnaqqas kemm jista' jkun ir-riskju ta' espożizzjoni fuq il-għida.

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligġiet lokali.

### **7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6 a Planta,

08039 Barcellona,

Spanja

## **8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

### Dasatinib Accordpharma 20 mg pilloli miksija b'rita

EU/1/21/1541/001

EU/1/21/1541/002

EU/1/21/1541/003

EU/1/21/1541/004

### Dasatinib Accordpharma 50 mg pilloli miksija b'rita

EU/1/21/1541/005

EU/1/21/1541/006

EU/1/21/1541/007

EU/1/21/1541/008

### Dasatinib Accordpharma 70 mg pilloli miksija b'rita

EU/1/21/1541/009

EU/1/21/1541/010

EU/1/21/1541/011

EU/1/21/1541/012

### Dasatinib Accordpharma 80 mg pilloli miksija b'rita

EU/1/21/1541/013

EU/1/21/1541/014

EU/1/21/1541/015

EU/1/21/1541/016

### Dasatinib Accordpharma 100 mg pilloli miksija b'rita

EU/1/21/1541/017

EU/1/21/1541/018

EU/1/21/1541/019

EU/1/21/1541/020

### Dasatinib Accordpharma 140 mg pilloli miksija b'rita

EU/1/21/1541/021

EU/1/21/1541/022

EU/1/21/1541/023

EU/1/21/1541/024

## **9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 24 ta' Marzu 2022

## **10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST**

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Àgenzija Ewropea ghall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

**ANNESS II**

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABILI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŽITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

## **A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbi għall-hruġ tal-lott

Pharmascience International Limited

1<sup>st</sup> Floor Iacovides Tower, 81-83 Griva Digeni Avenue  
Nicosia, 1090  
Cipru

## **B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL- PROVVISTA U L-UŽU**

Prodott mediciinali li jingħata b'riċetta ristretta tat-tabib (ara Anness I: Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, sezzjoni 4.2).

## **C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

### **▪ Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)**

Ir-rekwiżiti biex jiġu pprezentati *PSURs* għal dan il-prodott mediciinali huma mniżzla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediciini.

## **D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL- UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDICIINALI**

### **▪ Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)**

Id-detentur għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza dettaljati fl-RMP maqbul ipprezentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediciini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni gdida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakoviġilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

**ANNESS III**

**TIKKETTER U FULJETT TA' TAGHRIF**

Prodott medicinali li m'għadu x awtorizzat

**A. TIKKETTAR**

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****IL-KARTUNA TA' BARRA GHALL-PAKKETT TAL-FOLJI****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 20 mg pilloli miksijin b'rita

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksija b'rita fiha 20 mg ta' dasatinib.

**3. LISTA TA' EČCIPPJENTI**

Sustanzi mhux attivi: fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

56 pillola miksijin b'rita

60 pillola miksijin b'rita

56 x 1 pillola miksijin b'rita

60 x 1 pillola miksijin b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA****8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN****10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN****11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

---

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/1/21/1541/001  
EU/1/21/1541/002  
EU/1/21/1541/003  
EU/1/21/1541/004

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Dasatinib Accordpharma 20 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**IL-FOLJI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 20 mg pilloli  
dasatinib

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Accord

**3. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

---

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****IL-KARTUNA TA' BARRA GHALL-PAKKETT TAL-FOLJI****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 50 mg pilloli miksija b'rita

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksija b'rita fiha 50 mg dasatinib.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Sustanzi mhux attivi: fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

56 pillola miksijin b'rita

60 pillola miksijin b'rita

56 x 1 pillola miksijin b'rita

60 x 1 pillola miksijin b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM  
FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA****8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN****10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/1/21/1541/005  
EU/1/21/1541/006  
EU/1/21/1541/007  
EU/1/21/1541/008

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Dasatinib Accordpharma 50 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**IL-FOLJI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 50 mg pilloli  
dasatinib

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Accord

**3. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****IL-KARTUNA TA' BARRA GHALL-PAKKETT TAL-FOLJI****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 70 mg pilloli miksija b'rita  
dasatinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksija b'rita fiha 70 mg dasatinib.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Sustanzi mhux attivi: fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

56 pillola miksijin b'rita  
60 pillola miksijin b'rita  
56 x 1 pillola miksijin b'rita  
60 x 1 pillola miksijin b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.  
Użu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM  
FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA****8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN****10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/1/21/1541/009  
EU/1/21/1541/010  
EU/1/21/1541/011  
EU/1/21/1541/012

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**

**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

**16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Dasatinib Accordpharma 70 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**IL-FOLJI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 70 mg pilloli  
dasatinib

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Accord

**3. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****IL-KARTUNA TA' BARRA GHALL-PAKKETT TAL-FOLJI****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 80 mg pilloli miksija b'rita  
dasatinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 80 mg dasatinib.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Sustanzi mhux attivi: fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksijsin b'rita  
56 pillola miksijsin b'rita  
30 x 1 pillola miksijsin b'rita  
56 x 1 pillola miksijsin b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-užu.  
Užu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA****8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN****10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**

---

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/21/1541/013  
EU/1/21/1541/014  
EU/1/21/1541/015  
EU/1/21/1541/016

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA****15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Dasatinib Accordpharma 80 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**IL-FOLJI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 80 mg mg pilloli  
dasatinib

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Accord

**3. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****IL-KARTUNA TA' BARRA GHALL-PAKKETT TAL-FOLJI****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 100 mg pilloli miksija b'rita  
dasatinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksijsa b'rita fiha 100 mg dasatinib.

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Sustanzi mhux attivi: fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksijsin b'rita  
56 pillola miksijsin b'rita  
30 x 1 pillola miksijsin b'rita  
56 x 1 pillola miksijsin b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-užu.  
Užu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM  
FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA****8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN****10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI  
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK  
HEMM BŻONN**

---

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/21/1541/017  
EU/1/21/1541/018  
EU/1/21/1541/019  
EU/1/21/1541/020

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA****15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Dasatinib Accordpharma 100 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

---

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**IL-FOLJI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 100 mg pilloli  
dasatinib

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Accord

**3. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****IL-KARTUNA TA' BARRA GHALL-PAKKETT TAL-FOLJI****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 140 mg pilloli miksija b'rita  
dasatinib

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)**

Kull pillola miksija b'rita fiha 140 mg dasatinib..

**3. LISTA TA' ECCHIPJENTI**

Sustanzi mhux attivi: fih lactose monohydrate. Ara l-fuljett ta' tagħrif għal aktar informazzjoni.

**4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT**

30 pillola miksijin b'rita  
56 pillola miksijin b'rita  
30 x 1 pillola miksijin b'rita  
56 x 1 pillola miksijin b'rita

**5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-užu.  
Užu orali.

**6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL.**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal

**7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA****8. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHA ŻEN****10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**

---

**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

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

**12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ**

EU/1/21/1541/021  
EU/1/21/1541/022  
EU/1/21/1541/023  
EU/1/21/1541/024

**13. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA****15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Dasatinib Accordpharma 140 mg

**17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D**

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

**18. IDENTIFIKATUR UNIKU – DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM**

PC  
SN  
NN

---

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI**

**IL-FOLJI**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI**

Dasatinib Accordpharma 140 mg pilloli  
dasatinib

**2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Accord

**3. DATA TA' SKADENZA**

EXP

**4. NUMRU TAL-LOTT**

Lot

**5. OHRAJN**

**B. FULJETT TA' TAGHRIF**

Prodott medicinali li m'għadux awtorizzat

## Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

**Dasatinib Accordpharma 20 mg pilloli mikṣija b'rita**  
**Dasatinib Accordpharma 50 mg pilloli mikṣija b'rita**  
**Dasatinib Accordpharma 70 mg pilloli mikṣija b'rita**  
**Dasatinib Accordpharma 80 mg pilloli mikṣija b'rita**  
**Dasatinib Accordpharma 100 mg pilloli mikṣija b'rita**  
**Dasatinib Accordpharma 140 mg pilloli mikṣija b'rita**  
dasatinib

**Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.**

- Zomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina ġiet mogħtija lilek biss. M'ghandekx tghaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara anke jekk għandhom l-istess sinjal ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbi li muuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

### F'dan il-fuljett

1. X'inhu Dasatinib Accordpharma u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dasatinib Accordpharma
3. Kif għandek tieħu Dasatinib Accordpharma
4. Effetti sekondarji possibbi
5. Kif taħżeen Dasatinib Accordpharma
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

### 1. X'inhu Dasatinib Accordpharma u għalxiex jintuża

Dasatinib Accordpharma fih is-sustanza attiva dasatinib. Din il-mediċina tintuża biex tikkura l-lewkimja kronika tal- majelojd (CML) fl-adulti, fl-adolexxenti u fit-tfal ta' mill-inqas sena. Lewkimja hija kanċer taċ-ċelloli l-bojod tad-demm. Dawn iċ-ċelloli l-bojod normalment jgħinu lill-ġisem jiġieled kontra infel-żejja. F'nies b'CML, ċelloli bojod li jissejħu granuloċi jibdew jikbru mingħajr kontroll. Dasatinib Accordpharma jinibixxi t-tkabbir ta' dawn iċ-ċelloli tal-lewkimja.

Dasatinib Accordpharma jintuża wkoll biex jikkura l-lewkimja limfoblastika akuta (ALL) b'Philadelphia chromosome positive (Ph+) fl-adulti, adolexxenti u tfal ta' mill-inqas età ta' sena, u b'lymphoid blast CML fl-adulti li ma jkunux qegħdin jibbenefikaw minn terapiji precedenti. F'nies b'ALL, ċelloli bojod imsejjħin limfoċi jimmultiplikaw malajr wisq u jgħixu għal żmien twil wisq. Dasatinib Accordpharma jinibixxi t-tkabbir ta' dawn iċ-ċelloli tal-lewkimja.

Jekk għandek xi mistoqsijiet dwar kif jaħdem Dasatinib Accordpharma jew għaliex din il-mediċina ġiet preskritta lilek, staqsi lit-tabib tiegħek.

### 2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Dasatinib Accordpharma

#### Tħix Dasatinib Accordpharma

- jekk inti **allergiku/a** għal dasatinib jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).

**Jekk tista' tkun allergiku/a, staqsi lit-tabib tiegħek għall-parir.**

#### Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tuża Dasatinib Accordpharma

- jekk qed tieħu **medicini biex traqqaq id-demm** jew biex timpedixxi emboli (ara “Medicini oħra u Dasatinib Accordpharma”)
- jekk tbat minn problema tal-fwied jew tal-qalb, jew jekk kellek waħda
- jekk tibda **thoss diffikultà biex tieħu nifs, u ġiġi fis-sider, jew sogħla** meta tieħu Dasatinib Accordpharma: dan jista’ jkun sinjal ta’ akkumulazzjoni ta’ fluwidu fil-pulmun jew fis-sider (li jista’ jkun aktar komuni f’ pazjenti ta’ 65 sena u aktar), jew minħabba tibdil fil-vini/arterji tad-demm li jissupplixxu l-pulmuni
- jekk qatt kellek jew jekk issa jista’ jkun li għandek l-infezzjoni tal-epatite B. Dan minħabba li Dasatinib Accordpharma jista’ jwassal sabiex epatite B jerġa’ jiġi attiv, u f’xi każżejjiet dan jista’ jkun fatali. Il-pazjenti ser jiġu ċeċekjati bir-reqqa mit-tabib tagħhom għal sinjali ta’ din l-infezzjoni qabel ma tibda l-kura.
- jekk tesperjenza tbengil, fsada, deni, għeja u konfużjoni meta tieħu Dasatinib Accordpharma, ikkuntattja lit-tabib tiegħek. Dan jista’ jkun sinjal ta’ hsara fil-vini/arterji tad-demm magħruu bħala mikroanġjopatija trombotika (TMA).

It-tabib tiegħek jimmonitorja regolarmen il-kundizzjoni tiegħek sabiex jara jekk Dasatinib Accordpharma hux qed ikollu l-effett mixtieq. Waqt li tkun qed tieħu Dasatinib Accordpharma, isirulek testijiet tad-demm b’mod regolari.

### **Tfal uadoloxxenti**

Tagħtix din il-medicina ll-tfal iż-ġħadha minn sena. Hemm esperjenza limitata fuq l-użu ta’ Dasatinib Accordpharma f’dan il-grupp t’età. It-tkabbir u l-iż-żvilupp tal-ġħadam ser jiġi mmonitorjat mill-qrib fi tfal li jkunu qed jieħdu Dasatinib Accordpharma.

### **Medicini oħra u Dasatinib Accordpharma**

**Għid lit-tabib tiegħek** jekk qed tieħu, ħadt dan l-ahħar jew tista’ tieħu xi medicina oħra.

Principalement, Dasatinib Accordpharma jiġi mmanigġat mill-fwied. Čerti medicini jistgħu jinterferixxu mal-effett ta’ Dasatinib Accordpharma meta jittieħdu flimkien.

### **Dawn il-medicini m’għandhomx jintużaw ma’ Dasatinib Accordpharma:**

- ketoconazole, itraconazole - dawn huma **medicini antifungali**
- erythromycin, clarithromycin, telithromycin - dawn huma **antibiotici**
- ritonavir - din hija **medicina antivirali**
- phenytoin, carbamazepine, phenobarbital - dawn huma trattamenti kontra l-**epilessija**
- rifampicin - dan huwa trattament għat-**tuberkoloži**
- famotidine, omeprazole - dawn huma medicini li **jimblukkaw l-acidi ta’ l-istonku**
- St. John’s wort - preparazzjoni li ġejja mill-ħxejjex li tinkiseb mingħajr riċetta, li tintuża għall-kura tad-dipressjoni u kundizzjonijiet oħrajn (magħrufa wkoll bħala *Hypericum perforatum*)

**Tihux** medicini li jinnewtralizzaw l-acidi fl-istonku (**antacidi** bħal aluminium hydroxide jew magnesium hydroxide) fis-sagħtejn ta’ qabel jew sagħtejn wara t-tehid ta’ Dasatinib Accordpharma.

**Għid lit-tabib tiegħek** jekk qed tieħu **medicini li jraqqu d-demm** jew li jimpedixxu emboli.

### **Dasatinib Accordpharma ma’ ikel u xorġ**

Tihux Dasatinib Accordpharma mal-grejpfrut jew mal-meraq tal-grejpfrut.

### **Tqala u treddiġ**

**Jekk inti tqila** jew taħseb li tista’ tkun tqila, **għid lit-tabib tiegħek minnufih. Dasatinib Accordpharma m’għandux jintuża waqt tqala** sakemm dan ma jkunx assolutament meħtieġ. It-tabib tiegħek se jiddiskuti miegħek ir-riskju potenzjali li tieħu Dasatinib Accordpharma matul it-tqala. Kemm l-irgiel kif ukoll in-nisa li jkunu qiegħdin jieħdu Dasatinib Accordpharma jingħataw il-parir li jużaw kontraċċejjoni effettiva matul it-trattament.

**Jekk qed tredda', għid lit-tabib tiegħek.** Għandek twaqqaf it-treddiġ jekk tkun qed tieħu Dasatinib Accordpharma.

### **Sewqan u thaddim ta' magni**

Ogħod attent/a meta tkun qed issuq jew thaddem magni fil-każ li tesperjenza effetti sekondarji bħalma huma sturdament u vista mċajpra.

### **Dasatinib Accordpharma fih lactose**

Jekk it-tabib ikun qallek li għandek intolleranza għal xi zokkor, ikkuntattja lit-tabib tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

### **Dasatinib Accordpharma fih isopropyl alcohol**

Din il-mediċina fiha isopropyl alcohol, bħala residwu tal-proċess tal-manifattura.

### **3. Kif għandek tieħu Dasatinib Accordpharma**

Dasatinib Accordpharma jiġi preskrift lilek biss minn tabib b'esperjenza fil-mediċini biex jikkura l-lewkimja. Dejjem għandek tieħu din il-mediċina skont il-parir eż-żarru tat-tiegħek. Iċċekkja mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikkollok xi dubju. Dasatinib Accordpharma huwa preskrift għall-adulti u għat-tfal ta' tal-inqas età ta' sena.

**Id-doża tal-bidu rakkodata għal pazjenti adulti b'CML ta' fażi kronika hija 100 mg darba kuljum.**

**Id-doża tal-bidu rakkodata għal pazjenti adulti b'CML accellerata jew ta' blast crisis jew Ph+ ALL hija ta' 140 mg darba kuljum.**

**Id-dożagg għal tfal b'CML fil-faži kronika jew Ph+ ALL huwa bbażat abbażi tal-piż tal-ġisem.** Dasatinib Accordpharma jingħata mill-halq darba kuljum fil-forma ta' jew Dasatinib Accordpharma pilloli jew Dasatinib trab għal sospensjoni orali. Dasatinib Accordpharma pilloli mhumiex rakkodata għal pazjenti li jiżnu inqas minn 10 kg. It-trab għal sospensjoni orali għandu jintuża għal pazjenti li jiżnu inqas inn 10 kg u l-pazjenti li ma jistgħux jibilgħu l-pilloli. Tista' sseħħ bidla fid-doża meta teqleb bejn il-formulazzjonijiet (jigħiġieri, pilloli u trab għal sospensjoni orali), għalhekk m'għandekx teqleb minn wahda għall-oħra.

It-tabib tiegħek ser jiddeċiedi l-formulazzjoni u d-doża korretta skont il-piż tiegħek, kwalunkwe effett sekondarju u r-rispons għall-kura. Id-doża tal-bidu ta' Dasatinib Accordpharma għat-tfal tiġi kkalkulata skont il-piż tal-ġisem kif muri hawn taħt:

<b>Piż tal-ġisem (kg)<sup>a</sup></b>	<b>Doża ta' Kuljum (mg)</b>
10 sa inqas minn 20 kg	40 mg
20 sa inqas minn 30 kg	60 mg
30 sa inqas minn 45 kg	70 mg
tal-inqas 45 kg	100 mg

<sup>a</sup> Il-pillola mhijiex rakkodata għal pazjenti li jiżnu inqas minn 10 kg; it-trab għal sospensjoni orali għandu jintuża għal dawn il-pazjenti.

M'hemm l-ebda rakkmandazzjoni ta' doża għal Dasatinib Accordpharma bi tfal taħt sena.

Skont il-mod kif int tirrispondi għat-ħalli, it-tabib jista' jissuġgerixxi doża ikbar jew iżgħar, jew jista' jwaqqaf it-trattament għal ftit taż-żmien. Għal doži ikbar jew iżgħar, jista' jkollok tieħu kombinazzjonijiet ta' pilloli ta' qawwiet differenti.

### **Kif għandek tieħu Dasatinib Accordpharma**

**Hu l-pilloli tiegħek fl-istess hin kuljum.** Ibla' l-pilloli sħaħ. **Tfarrakhomx, taqsamhomx jew tomgħodhom.** Tiħux pilloli li jjinfirxu. Ma tistax tkun cert li ser tirċievi d-doża korretta jekk tfarrak, taqsam, tomgħod jew tifrex il-pilloli. Dasatinib Accordpharma pilloli jistgħu jittieħdu mal-ikel jew mingħajr l-ikel.

### **Struzzjonijiet speċjali dwar l-immaniġgar ta' Dasatinib Accordpharma**

Mhuwiex probabbli li l-pilloli Dasatinib Accordpharma jinkisru. Izda jekk jinkisru, persuni li m'humiex il-pazjent għandhom jużaw ingwanti meta jmissu Dasatinib Accordpharma.

### **Kemm iddum tieħu Dasatinib Accordpharma**

Hu Dasatinib Accordpharma kuljum sakemm it-tabib jghidlek biex tieqaf. Kun żgur li tieħu Dasatinib Accordpharma għat-tul taż-żmien li hemm miktub fir-riċetta.

### **Jekk tieħu Dasatinib Accordpharma aktar milli suppost**

Jekk aċċidentalment hadt wisq pilloli, kellem lit-tabib tiegħek **minnufih**. Jista' jkollok bżonn attenżjoni medika.

### **Jekk tinsa tieħu Dasatinib Accordpharma**

M'għandek tieħu doża doppja biex tpatti għal kull pillola li tkun insejt tieħu. Hu d-doża skedata li jmiss fil-ħin li jkun imissek toħodha.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-medicina, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

## **4. Effetti sekondarji possibbi**

Bħal kull medicina oħra, din il-medicina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

- **Dawn li ġejjin jistgħu jkunu lkoll sinjal ta' effetti sekondarji serji:**  
jekk għandek uġiġi f'sidrek, diffikultà biex tieħu nifs, sogħla u ġass hażin
- jekk joħroġlok xi demm jew tesperjenza xi tbenġil mingħajr ma tkun korrejt
- jekk issib demm fir-riettar, fl-ippurgar jew fl-awrina tiegħek, jew jekk ikollok ippurgar iswed
- jekk ikollok **sinjal ta' infezzjoni** bħal deni, kesħa qawwija
- jekk ikollok deni, uġiġi fil-halq jew fil-grizmejn, infafet jew tqaxxir tal-ġilda u/jew tal-membrani mukuzi

Ikkuntattja lit-tabib tiegħek **minnufih** jekk tara xi sintomu minn dawn ta' hawn fuq.

### **Effetti sekondarji komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna 1 minn kull 10)**

- **Infezzjonijiet** (inkluż batterjali, virali u fungali)
- **Qalb u pulmun:** qtugħi ta' nifs
- **Problemi digħestivi:** dijarea, thossox jew tkun ma tiflaħx (dardir, rimettar)
- **Gilda, xagħar, ghajnejn, generali:** raxx tal-ġilda, deni, nefha madwar il-wiċċ, l-idejn u s-saqajn, uġiġi ta' ras, thossox ghajnejn jew debboli, fsada
- **Ugħiġi:** uġiġi fil-muskoli (waqt jew wara li twaqqaf il-kura), uġiġi fiż-żaqq (abdominali)
- **It-testijiet jistgħu juru:** għadd baxx ta' platelets tad-demm, għadd baxx ta' ċelloli bojod tad-demm (newtropenia), anemija, fluwidu madwar il-pulmun

### **Effetti sekondarji komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10)**

- **Infezzjonijiet:** pnewmonja, infezzjoni bil-virus herpes (inkluż citomegalovirus - CMV), infezzjoni fl-apparat tal-parti ta' fuq tas-sistema respiratorja, infezzjoni serja tad-demm jew tat-tessuti (inkluż każijiet mhux komuni ta' riżultat fatali)
- **Qalb u pulmun:** palpazzjoni, taħbi tal-qalb irregolari, insuffiċjenza tal-qalb kongestiva, muskolu tal-qalb dghajjef, pressjoni tad-demm għolja, żieda fil-pressjoni tad-demm fil-pulmun, sogħla

- **Problemi diġestivi:** disturbi fl-aptit, disturbi fit-togħma, żaqq (addome) minfuha jew bil-gass, infjammazzjoni tal-kolon, stitikezza, ħruq ta' stonku, ulċeri fil-halq, żieda fil-piż, tnaqqis fil-piż, gastrite
- **Gilda, xagħar, ghajnejn, generali:** tingiż tal-ġilda, hakk, ġilda xotta, akne, infjammazzjoni tal-ġilda, hsejjes persistenti fil-widnejn, telf ta' xagħar, gharaq eċċessiv, disturb fil-vista (inkluż vista mċajpra u vista ddisturbata), ghajnejn xotti, tbenġil, dipressjoni, nuqqas ta' rqad, fwawar, sturdament, kontuzjoni (tbengil), anoreksja, nghas, edema generalizzata
- **Ugħiġ:** ugħiġ fil-ġogi, dghufija muskolari, ugħiġ fis-sider, ugħiġ madwar is-saqajn u l-idejn, kesħa, ebusija fil-muskoli u fil-ġogi, spażmu fil-muskoli
- **It-testijiet jistgħu juru:** fluwidu madwar il-qalb, fluwidu fil-pulmun, arritmja, newtropenja bid-deni, fsada gastrointestinali, livelli għoljin ta' aċiđu uriku fid-demm

#### **Effetti sekondarji mhux komuni (jistgħu jaffettaw sa persuna 1 minn kull 100)**

- **Qalb u pulmun:** attakk tal-qalb (inkluż riżultat fatali), infjammazzjoni tar-rita (borża fibrūza) madwar il-qalb, taħbit irregolari tal-qalb, ugħiġ fis-sider minhabba nuqqas ta' provvista tad-demm fil-qalb (anġina), pressjoni tad-demm baxxa, tidjiq tal-passaġġ tal-arja li jista' iż-żikkawża diffikultajiet fit-teħid tan-nifs, ażżma, żieda fil-pressjoni tad-demm fl-arterji (kanali tad-demm) tal-pulmun
- **Problemi fid-diġestjoni:** infjammazzjoni tal-frixa, ulċera peptika, infjammazzjoni tal-passaġġ tal-ikel, żaqq (addome) minfuha, tiċrit tal-ġilda tal-kanal anali, diffikulta biex tibla', infjammazzjoni tal-bużżeeqa tal-marrara, imblukkar tal-passaġġi biljan, rifluss gastroesofagali (kundizzjoni fejn l-aċiđu u kontenut ieħor tal-istonku jerġgħu jitilghu fil-gerżuma)
- **Gilda, xagħar, ghajn, generali:** reazzjoni allerġika inkluż infafet sensittivi, ħomor fuq il-ġilda (eritema nodosum), ansjetà, konfuzjoni, tibdil fil-burdata, aptit sesswali mnaqqas, hass hażin, roghda, infjammazzjoni tal-ghajnejn li tikkawża hmura jew ugħiġ, marda tal-ġilda kkaratterizzata minn tbajja' sensittivi, ħomor, definiti sewwa b'feġġa f'daqqa ta' deni u ghadd miżjud ta' ċelloli tad-demm bojod (dermatożi newtrophila), telf tas-smigh, sensittività għad-dawl, disturb fil-vista, żieda fid-dmugħ, disturb fil-kulur tal-ġilda, infjammazzjoni tat-tessut grass taħt il-ġilda, ulċeri tal-ġilda, infafet fuq il-ġilda, disturb fid-dwiefer, disturb fix-xagħar, disturb fl-idejn u fis-saqajn, kollass renali, frekwenza tal-awrina, tkabbir tas-sider fl-irġiel, disturb mestrwal, dgħijsija generali u skumdità, funżjoni baxxa tat-tirojde, telf tal-bilanc waqt il-mixi, osteonekroži (marda ta' flusst tad-demm imnaqqas lejn l-ghadam, li tista' tikkawża telf tal-ghadam u mewt tal-ghadam), artrite, nefha fil-ġilda fi kwalunkwe post fil-ġisem
- **Ugħiġ:** infjammazzjoni tal-viña li tista' tikkawża hmura, sensittività u nefha, infjammazzjoni tat-tendini
- **Mohħ:** telf tal-memoria
- **It-testijiet jistgħu juru:** riżultati ta' testijiet tad-demm mhux normali u possibbilment funżjoni indebolita tal-kliewi kkawżata mill-prodotti eliminati tat-tumur li jkun qiegħed imut (sindromu ta' l-iżi tat-tumur), livelli baxxi ta' albumina fid-demm, livelli baxxi ta' limfoċċi (tip ta' ċelloli bojod tad-demm) fid-demm, livell għoli ta' kolesterol fid-demm, nodi limfatiċi minfuħin, fsada fil-mohħ, irregolarità tal-attività elettrika tal-qalb, qalb minfuħa, infjammazzjoni tal-fwied, proteina fl-awrina, fosfokinażi tal-kreatina miżjudha (enzima li tinstab principally fil-qalb, fil- moħħ u fil-muskoli skeletali), żieda fit-troponin (enzima li tinstab principally fil-qalb u fil- muskoli skeletali), żieda fil-gamma-glutamyltransferase (enzima li tinstab principally fil- fwied), fluwidu li jidher bħall-ħalib mal-pulmun (chylothorax).

#### **Effetti sekondarji rari (jistgħu jaffettaw sa persuna 1 minn kull 1,000)**

- **Qalb u pulmun:** tkabbir tal-ventrikula tal-lemin fil-qalb, infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb, ġbir ta' kundizzjonijiet li jirriżultaw minn imblokk tal-provvista tad-demm għall-muskolu tal-qalb (sindromu koronarju akut), waqfien tal-qalb (waqfien tal-flusst tad-demm mill-qalb), mard tal-arterji koronarji (tal-qalb), infjammazzjoni tat-tessut li jikxi l-qalb u l-pulmun, emboli, emboli fil-pulmun
- **Problemi fid-diġestjoni:** telf ta' nutrijenti vitali bħal proteina mill-passaġġ diġestiv tiegħek, sadd fl-imsaren, fistla anali (ftuh anormali mill-anus għall-għida ta' madwar l-anus), indeboliment tal-funzjoni tal-kliewi, dijabetu

- **Ģilda, xagħar, ghajn, ġenerali:** konvulżjoni, infjammazzjoni tan-nerv ottiku li jista' jikkawża telf komplet jew parzjali tal-vista, tbajja' blu-vjola tal-ġilda, funzjoni abnormalment għolja tat-tirodde, infjammazzjoni tal-glandola tat-tirodde, atassja (kundizzjoni assoċċjata ma' nuqqas ta' koordinazzjoni muskolari), diffikultà fil-mixi, koriment, infjammazzjoni tal-vini fil-ġilda, fibroži tal-ġilda
- **Mohħ:** puplesija, episodju temporanju ta' disfunzjoni newrologika kkawżata minn telf ta' fluss tad-demm, paralizi tan-nervituri tal-wiċċ, dimenżja
- **Sistema immuni:** reazzjoni allerġika severa
- **Disturbi muskulu-skelettriċi u tat-tessuti konnettivi:** fużjoni mdewma tat-truf fit-tond li jiffurmaw il-ġogi (epifizijiet); tkabbir aktar bil-mod jew imdewwem

**Effetti sekondarji oħra li kienu rrappurtati bi frekwenza mhix magħrufa (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli):**

- Infjammazzjoni tal-pulmun
- Hruġ ta' demm fl-istonku jew fl-imsaren li jista' jikkawża l-mewt
- Rikorrenza (riattivitàzzjoni) tal-infezzjoni tal-epatite B meta kellek l-epatite B fil-passat (infezzjoni fil-fwied)
- Reazzjoni bid-deni, infafet fuq il-ġilda, u ulċerazzjoni tal-membrani mukuzi
- Mard tal-kliewi b'sintomi li jinkludu edima u riżultati ta' testijiet tal-laboratorju anormali bħal proteina fl-awrina u livell baxx ta' proteina fid-demm
- Hsara fil-vini/arterji tad-demm magħrufa bħala mikroangjopatija trombotika (TMA), inkluż tnaqqis fl-ġadd ta' ċelloli ħomor tad-demm, tnaqqis fil-plejtlits, u formazzjoni ta' emboli

It-tabib tiegħek jeżaminak għal xi wħud minn dawn l-effetti matul it-trattament tiegħek.

### Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mnizzla f'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediciċina.

## 5. Kif taħżeen Dasatinib Accordpharma

Żomm din il-mediċina fejn ma tiddhx u ma tintlaħha qx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-folja jew il-kartuna wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi ghall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna speċjali.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqqi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

## 6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra X'fih Dasatinib Accordpharma

- Is-sustanza attiva hi dasatinib. Kull pillola mikṣija b'rīta fiha 20 mg, 50 mg, 70 mg, 80 mg, 100 mg jew 140 mg ta' dasatinib (bħala monoidrat).
- Is-sustanzi l-oħra huma:
  - *Qalba tal-pillola:* lactose monohydrate (ara sejjoni 2 "Dasatinib Accordpharma fi-lactose"); hydroxypropyl cellulose; cellulose, microcrystalline ; methacrylic acid – methacrylate copolymer (1:2); talc; croscarmellose sodium;; magnesium stearate
  - *Kisja b'rīta:* hypromellose; (E464); titanium dioxide (E171); triglyceridi b'katina medja

### Kif jidher Dasatinib Accordpharma u l-kontenut tal-pakkett

Dasatinib Accordpharma 20 mg: il-pillola mikṣija b'rīta tvarja minn bajda għal offwajt, , tonda b'dijametru ta' 5.6 mm, pilloli mikṣijin b"“DAS” imnaqqxa fuq naħha u “20” fuq in-naħha l-oħra.

Dasatinib Accordpharma 50 mg: il-pillola miksijsa b'rita tvarja minn bajda għal offwajt, , ovali, 5.7 x 10.6 mm, pilloli miksijsin b" "DASBMS" imnaqqxa fuq naħa u "50" fuq in-naħha l-oħra.

Dasatinib Accordpharma 70 mg: il-pillola miksijsa b'rita tvarja minn bajda għal offwajt, , tonda, b'dijametru ta' 8.7 mm, pilloli miksijsin b" "DAS" imnaqqxa fuq naħa u "70" fuq in-naħha l-oħra.

Dasatinib Accordpharma 80 mg: il-pillola miksijsa b'rita tvarja minn bajda għal offwajt, , b'forma triangulari, 9.9 x 10.2 mm, pilloli miksijsin b" "DAS" imnaqqxa fuq naħa waħda u "80" fuq in-naħha l-oħra.

Dasatinib Accordpharma 100 mg: il-pillola miksijsa b'rita tvarja minn bajda għal offwajt, , ovali, 7.1 x 14.5 mm, pilloli miksijsin b" "DAS" imnaqqxa fuq naħa waħda u "100" fuq in-naħha l-oħra.

Dasatinib Accordpharma 140 mg: il-pillola miksijsa b'rita tvarja minn bajda għal offwajt, , tonda, b'dijametru ta' 11 mm, pilloli miksijsin b" "DAS" imnaqqxa fuq naħa waħda u "140" fuq in-naħha l-oħra.

Dasatinib Accordpharma 20 mg, 50 mg jew 70 mg pilloli miksijsa b'rita huma disponibbli f'kaxxa tal-kartun li jkun fiha 56 jew 60 pillola miksijsin b'rita, u f'kaxex tal-kartun li fihom 56 x 1 jew 60 x 1 pillola miksijsa b'rita f'folji perforati b'doža waħda.

Dasatinib Accordpharma 80 mg, 100 mg jew 140 mg pilloli miksijsa b'rita huma disponibbli f'kaxxi tal-kartun li fihom 30 jew 56 pillola miksijsa b'rita, u f'kaxxa tal-kartun li jkun fiha 30 x 1 jew 56 x 1 pillola miksijsa b'rita f'folji perforati b'doža waħda.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

### **Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq**

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

### **Manifattur**

Pharmascience International Limited  
1<sup>st</sup> Floor Iacovides Tower, 81-83 Griva Digeni Avenue  
Nicosia, 1090  
Cipru

### **Dan il-fuljett kien rivedut l-aħħar f'**

#### **Sors i-ohra ta' informazzjoni**

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.