

BILAG I
PRODUKTRESUMÉ

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 5 mg tabletter
Jakavi 10 mg tabletter
Jakavi 15 mg tabletter
Jakavi 20 mg tabletter

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Jakavi 5 mg tabletter

Hver tablet indeholder 5 mg ruxolitinib (som fosfat).

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver tablet indeholder 71,45 mg lactosemonohydrat.

Jakavi 10 mg tabletter

Hver tablet indeholder 10 mg ruxolitinib (som fosfat).

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver tablet indeholder 142,90 mg lactosemonohydrat.

Jakavi 15 mg tabletter

Hver tablet indeholder 15 mg ruxolitinib (som fosfat).

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver tablet indeholder 214,35 mg lactosemonohydrat.

Jakavi 20 mg tabletter

Hver tablet indeholder 20 mg ruxolitinib (som fosfat).

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver tablet indeholder 285,80 mg lactosemonohydrat.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

3. LÆGEMIDDELFORM

Tablet.

Jakavi 5 mg tabletter

Runde, kurvede, hvide eller næsten hvide tabletter med ca. 7,5 mm i diameter præget med "NVR" på den ene side og "L5" på den anden side.

Jakavi 10 mg tabletter

Runde, kurvede, hvide eller næsten hvide tabletter med ca. 9,3 mm i diameter præget med "NVR" på den ene side og "L10" på den anden side.

Jakavi 15 mg tabletter

Ovale, kurvede, hvide eller næsten hvide tabletter, på ca. 15,0 x 7,0 mm præget med "NVR" på den ene side og "L15" præget på den anden side.

Jakavi 20 mg tabletter

Aflange, kurvede, hvide eller næsten hvide tabletter, på ca. 16,5 x 7,4 mm præget med "NVR" på den ene side og "L20" på den anden side.

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Terapeutiske indikationer

Myelofibrose (MF)

Jakavi er indiceret til behandling af sygdomsrelateret splenomegali eller symptomer hos voksne patienter med primær myelofibrose (også kaldet kronisk idiopatisk myelofibrose), myelofibrose efter polycythæmia vera eller myelofibrose efter essentiel trombocytose.

Polycythæmia vera (PV)

Jakavi er indiceret til behandling af voksne patienter med polycythæmia vera, som er resistente over for eller ikke tåler hydroxycarbamid.

Graft versus *host*-sygdom (GvHD)

Jakavi er indiceret til behandling af patienter i alderen 12 år og derover med akut graft versus *host*-sygdom eller kronisk graft versus *host*-sygdom, som har utilstrækkeligt respons på kortikosteroider eller andre systemiske behandlinger (se pkt. 5.1).

4.2 Dosering og administration

Behandling med Jakavi må kun påbegyndes af en læge med erfaring i administration af cancerhæmmende lægemidler.

Før behandling med Jakavi påbegyndes, skal der foretages en komplet blodtælling inklusive en differentieltælling.

Komplet blodtælling inklusive en differentieltælling skal udføres hver 2.- 4. uge, indtil Jakavi-doserne er stabiliseret og derefter som klinisk indiceret (se pkt. 4.4).

Dosering

Startdosis

Den anbefalede startdosis af Jakavi til myelofibrose (MF) er baseret på trombocytallet (se Tabel 1)

Tabel 1 Startdosis til myelofibrose

Trombocytal	Startdosis
Større end 200 000/mm ³	20 mg oralt to gange dagligt
100 000 til 200 000/mm ³	15 mg oralt to gange dagligt
75 000 til mindre end 100 000/mm ³	10 mg oralt to gange dagligt
50 000 til mindre end 75 000/mm ³	5 mg oralt to gange dagligt

Den anbefalede startdosis af Jakavi til polycythæmia vera (PV) er 10 mg oralt to gange dagligt.

Den anbefalede startdosis af Jakavi til akut og kronisk graft versus *host*-sygdom (GvHD) er 10 mg oralt to gange dagligt. Jakavi kan tilføjes den fortsatte brug af kortikosteroider og/eller calcineurinhæmmere (CNI'er).

Dosisjusteringer

Doserne kan titreres under hensyntagen til effekt og sikkerhed.

Myelofibrose og polycythæmia vera

Hvis effekten anses for utilstrækkelig og trombocytallene er i orden, kan dosis øges med maksimalt 5 mg to gange dagligt, op til den maksimale dosis på 25 mg to gange dagligt.

Startdosis bør ikke øges inden for de første fire uger af behandlingen og derefter ikke hyppigere end med 2-ugers intervaller.

Behandlingen skal ophøre ved trombocytal under 50 000/mm³ eller absolutte neutrofilal under 500/mm³. Ved PV skal behandlingen også afbrydes, hvis hæmoglobin er under 8 g/dl. Når blodtallene igen er over disse niveauer, kan doseringen genoptages med 5 mg to gange dagligt og gradvist øges på grundlag af omhyggelig monitorering af komplet blodtælling inklusive differentialetælling.

Dosisreduktion skal overvejes, hvis trombocytallet falder under behandlingen som beskrevet i Tabel 2, med det formål at undgå doseringsafbrydelse på grund af trombocytopeni.

Tabel 2 Doseringsanbefalinger for MF-patienter med trombocytopeni

	Dosis på det tidspunkt trombocytallet falder				
	25 mg to gange dagligt	20 mg to gange dagligt	15 mg to gange dagligt	10 mg to gange dagligt	5 mg to gange dagligt
Trombocytal	Ny dosis				
100 000 til <125 000/mm ³	20 mg to gange dagligt	15 mg to gange dagligt	Ingen ændring	Ingen ændring	Ingen ændring
75 000 til <100 000/mm ³	10 mg to gange dagligt	10 mg to gange dagligt	10 mg to gange dagligt	Ingen ændring	Ingen ændring
50 000 til <75 000/mm ³	5 mg to gange dagligt	5 mg to gange dagligt	5 mg to gange dagligt	5 mg to gange dagligt	Ingen ændring
Mindre end 50 000/mm ³	Ophør	Ophør	Ophør	Ophør	Ophør

Ved PV skal dosisreduktion også overvejes, hvis hæmoglobin falder til under 12 g/dl, og dosisreduktion anbefales, hvis det falder til under 10 g/dl.

Graft versus host-sygdom (GvHD)

Det kan være nødvendigt med dosisreduktion og midlertidig afbrydelse af behandlingen hos GvHD-patienter med trombocytopeni, neutropeni eller forhøjet total bilirubin efter understøttende standardbehandling, herunder vækstfaktorer, antiinfektive behandlinger og transfusioner. Det anbefales at reducere dosis med ét dosistrin (10 mg to gange dagligt til 5 mg to gange dagligt eller 5 mg to gange dagligt til 5 mg én gang dagligt). Hos patienter, der ikke tolererer behandlingen med Jakavi i en dosis på 5 mg én gang dagligt, bør behandlingen afbrydes. Detaljerede doseringsanbefalinger findes i Tabel 3.

Tabel 3 Doseringsanbefalinger under behandling med ruxolitinib for GvHD-patienter med trombocytopeni, neutropeni eller forhøjet total bilirubin

Laboratorieparameter	Doseringsanbefaling
Trombocytaltal <20 000/mm ³	Reducer Jakavi med ét dosisniveau. Hvis trombocytaltal $\geq 20\ 000/\text{mm}^3$ inden for syv dage, kan dosis øges til det initiale dosisniveau, ellers fastholdes den reducerede dosis.
Trombocytaltal <15 000/mm ³	Afbryd Jakavi indtil trombocytaltal $\geq 20\ 000/\text{mm}^3$, og genoptag derefter Jakavi på et dosisniveau, der er ét trin lavere.
Absolut neutrofilantal (ANC) $\geq 500/\text{mm}^3$ til <750/mm ³	Reducer Jakavi med ét dosisniveau. Genoptag ved det initiale dosisniveau, hvis ANC >1 000/mm ³ .
Absolut neutrofilantal <500/mm ³	Afbryd Jakavi indtil ANC >500/mm ³ , og genoptag derefter på et dosisniveau, der er ét trin lavere. Hvis ANC >1 000/mm ³ , kan doseringen genoptages ved det initiale dosisniveau.
Forhøjet total bilirubin ikke forårsaget af GvHD (ingen lever-GvHD)	>3,0 til 5,0 x øvre normalgrænse (ULN): Fortsæt Jakavi på et dosisniveau, der er ét trin lavere, indtil $\leq 3,0$ x ULN.
	>5,0 til 10,0 x ULN: Afbryd Jakavi op til 14 dage indtil total bilirubin $\leq 3,0$ x ULN. Hvis total bilirubin $\leq 3,0$ x ULN, kan doseringen genoptages ved den aktuelle dosis. Hvis ikke $\leq 3,0$ x ULN efter 14 dage, genoptages der på et dosisniveau, der er ét trin lavere.
	>10,0 x ULN: Afbryd Jakavi indtil total bilirubin $\leq 3,0$ x ULN, og genoptag derefter på et dosisniveau, der er ét trin lavere.
Forhøjet total bilirubin forårsaget af GvHD (lever-GvHD)	>3,0 x ULN: Fortsæt Jakavi på et dosisniveau, der er ét trin lavere, indtil total bilirubin $\leq 3,0$ x ULN.

Dosisjustering ved samtidig brug af potente CYP3A4-hæmmere eller samtidig brug af CYP2C9/3A4 hæmmere

Når ruxolitinib administreres sammen med stærke CYP3A4-hæmmere eller hæmmere af både CYP2C9- og CYP3A4-enzymen (fx. fluconazol), skal ruxolitinib doseres i enheder, der er reduceret med ca. 50%, og administreres to gange dagligt (se pkt. 4.5). Det bør undgås at bruge fluconazol-doser højere end 200 mg dagligt samtidig med brug af ruxolitinib.

Hyppigere monitorering (fx. to gange ugentligt) af hæmatologiparametre og af kliniske tegn og symptomer på ruxolitinib-relaterede bivirkninger anbefales under behandling med stærke CYP3A4-hæmmere eller hæmmere af både CYP2C9- og CYP3A4-enzymen.

Særlige populationer

Nedsat nyrefunktion

Det er ikke nødvendigt med nogen specifik dosisjustering hos patienter med mild eller moderat nedsat nyrefunktion.

Hos MF-patienter med stærkt nedsat nyrefunktion (kreatinin-clearance under 30 ml/min) skal den anbefalede startdosis baseret på trombocytaltal reduceres med ca. 50% til administration to gange daglig. Den anbefalede startdosis til PV- og GvHD-patienter med stærkt nedsat nyrefunktion er 5 mg to gange dagligt. Patienterne skal monitoreres omhyggeligt med hensyn til sikkerhed og effekt under behandling med ruxolitinib.

Der foreligger begrænsede data til bestemmelse af den bedste dosering til hæmodialysepatienter med nyresygdom i slutstadiet (*end-stage renal disease* (ESRD)). Farmakokinetiske/farmakodynamiske simulationer baseret på de tilgængelige data for denne population tyder på, at startdosis for MF-hæmodialysepatienter med nyresygdom i slutstadiet er en enkelt dosis på 15-20 mg eller to doser på 10 mg med 12 timers interval administreret post-dialyse og kun på hæmodialysedagen. En enkelt dosis på 15 mg anbefales til MF-patienter med trombocytalt mellem 100 000/mm³ og 200 000/mm³. En enkelt dosis på 20 mg eller to doser på 10 mg med 12 timers interval anbefales til MF-patienter med trombocytalt >200 000/mm³. Efterfølgende doser (administreret som enkeltdosis eller to doser på 10 mg med 12 timers interval) skal kun administreres på hæmodialysedagen efter hver dialysesession.

Den anbefalede startdosis til PV-hæmodialysepatienter med nyresygdom i slutstadiet er en enkelt dosis på 10 mg eller to doser på 5 mg givet med 12 timers interval, administreret efter dialyse og kun på hæmodialysedagen. Disse dosisbefalinger er baseret på simulationer, og enhver dosisjustering ved nyresygdom i slutstadiet skal efterfølges af omhyggelig monitorering af sikkerhed og effekt hos den individuelle patient. Der er ingen tilgængelige data vedrørende dosering til patienter, som behandles med peritonealdialyse eller kontinuerlig venovenøs hæmofiltration (se pkt. 5.2).

Der er ingen data for GvHD-patienter med ESRD.

Nedsat leverfunktion

Til MF-patienter med nedsat leverfunktion skal startdosis baseret på trombocytalt reduceres med ca. 50% til administration to gange daglig. Efterfølgende doser skal baseres på omhyggelig monitorering af sikkerhed og effekt. Den anbefalede startdosis er 5 mg to gange dagligt hos PV-patienter. Hos patienter, som er diagnosticeret med nedsat leverfunktion under behandling med ruxolitinib, skal komplet blodtælling inklusive differentialetælling udføres mindst hver eller hver anden uge de første 6 uger efter, at behandling med ruxolitinib er påbegyndt, og derefter som klinisk indiceret, når deres leverfunktion og blodtællinger er stabiliseret. Ruxolitinib-doseringen kan titreres for at reducere risikoen for cytopeni.

Hos patienter med mild, moderat eller svær leverinsufficiens, som ikke er relateret til GvHD, bør startdosen af ruxolitinib reduceres med 50 % (se pkt. 5.2).

Hos patienter med GvHD, der berører leveren, og en stigning i total bilirubin til >3 x ULN bør blodtallene kontrolleres hyppigere for toksicitet, og det anbefales at reducere dosis med ét niveau.

Ældre patienter (≥65 år)

Der anbefales ingen yderligere dosisjusteringer hos ældre patienter.

Pædiatrisk population

Jakavis sikkerhed og virkning hos børn og unge i alderen op til 18 år med MF og PV er ikke klarlagt. Der foreligger ingen data (se pkt. 5.1).

Jakavis sikkerhed og virkning hos pædiatriske patienter (i alderen 12 år og derover) med GvHD understøttes af evidens fra de randomiserede fase 3-studier REACH2 og REACH3. Hos pædiatriske patienter med GvHD i alderen 12 år og derover er Jakavi-dosen den samme som hos voksne. Jakavis sikkerhed og virkning hos patienter under 12 år er ikke klarlagt.

Behandlingsophør

Behandlingen af MF og PV kan fortsættes, så længe fordele opvejer ulemper. Behandlingen skal dog afbrydes efter 6 måneder, hvis der ikke har været nogen reduktion i miltstørrelse eller forbedring af symptomer siden påbegyndelse af behandlingen.

Det anbefales at patienter, der har vist en grad af klinisk forbedring, ophører med ruxolitinib-behandlingen, hvis de bevarer en øgning i længden af milten på 40% sammenlignet med baselinestørrelse (ca. svarende til en 25% øgning i miltvolumen) og ikke længere har konkret forbedring af sygdomsrelaterede symptomer.

Ved GvHD kan det overvejes at nedtrappe Jakavi hos patienter med respons og efter seponering af kortikosteroider. Det anbefales at reducere Jakavi-dosen med 50 % hver anden måned. I tilfælde af tilbagevendende tegn eller symptomer på GvHD under eller efter nedtrapningen af Jakavi, bør det overvejes at optrappe behandlingen igen.

Administration

Jakavi indtages oralt sammen med eller uden mad.

Hvis en dosis glemmes, må patienten ikke tage en ekstra dosis, men skal tage den næste sædvanlige, ordinerede dosis.

4.3 Kontraindikationer

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Graviditet og amning.

4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

Myelosuppression

Behandling med Jakavi kan give hæmatologiske bivirkninger, herunder trombocytopeni, anæmi og neutropeni. Før behandling med Jakavi påbegyndes, skal der foretages en komplet blodtælling inklusive differentialtælling. Behandlingen skal ophøre hos MF-patienter med en trombocytælling på under 50 000/mm³ eller en absolut neutrofiltælling på under 500/mm³ (se pkt. 4.2).

Det er observeret, at MF-patienter med lav trombocytælling (<200 000/mm³) ved behandlingsstart med større sandsynlighed udvikler trombocytopeni under behandlingen.

Trombocytopeni er generelt reversibel og håndteres normalt ved at reducere dosis eller afbryde behandlingen med Jakavi midlertidigt (se pkt. 4.2 og 4.8). Trombocyttransfusioner kan dog være klinisk indiceret.

Hos patienter, der udvikler anæmi, kan blodtransfusioner være nødvendige. Det kan også være nødvendigt at overveje at justere dosis eller afbryde behandlingen hos patienter, der udvikler anæmi.

Patienter med et hæmoglobinniveau under 10,0 g/dl i begyndelsen af behandlingen har i løbet af behandlingen en højere risiko for udvikling af et hæmoglobinniveau, der er under 8,0 g/dl sammenlignet med patienter med et højere baseline hæmoglobinniveau (79,3% vs. 30%). Der anbefales hyppigere monitorering af hæmatologi-parametre og kliniske tegn og symptomer på Jakavi-relaterede bivirkninger for patienter med baseline hæmoglobin under 10,0 g/dl.

Neutropeni (absolut neutrofiltælling <500) var generelt reversibel og håndteredes ved at afbryde behandlingen med Jakavi midlertidigt (se pkt. 4.2 og 4.8).

Komplet blodtælling skal monitoreres som klinisk indiceret, og dosis justeres efter behov (se pkt. 4.2 og 4.8).

Infektioner

Alvorlige bakterielle, mycobakterielle, fungale, virale og andre opportunistiske infektioner er forekommet hos patienter behandlet med Jakavi. Patienter bør vurderes for risikoen for at udvikle alvorlige infektioner. Lægerne skal holde patienter, der behandles med Jakavi, under nøje observation for symptomer på infektioner og straks påbegynde passende behandling. Behandling med Jakavi bør ikke påbegyndes, før alvorlige, aktive infektioner er afhjulpet.

Tuberkulose er blevet rapporteret hos patienter behandlet med Jakavi. Før behandlingsstart skal patienten evalueres for aktiv og inaktiv ("latent") tuberkulose i henhold til lokale anbefalinger. Dette kan inkludere anamnese, mulig tidligere kontakt med tuberkulose og/eller relevant screening fx lungerøntgen, tuberkulintest og/eller interferon-gamma frigørelsesassay som passende. Den ordinerende læge bør være opmærksom på risikoen for falsk negative resultater af kutane tuberkulintest, specielt hos patienter som er alvorligt syge eller immunkompromitterede.

Der er rapporteret stigning i hepatitis B-virusmængde (HBV-DNA-titer), med eller uden tilsvarende stigninger i alanin-aminotransferase og aspartat-aminotransferase, hos patienter med kronisk HBV-infektion i behandling med Jakavi. Det anbefales at screene for HBV inden opstart af behandling med Jakavi. Patienter med kronisk HBV-infektion skal behandles og overvåges i henhold til kliniske retningslinjer.

Herpes zoster

Lægerne skal oplyse patienterne om de tidlige tegn og symptomer på herpes zoster og tilråde, at der søges behandling så tidligt som muligt.

Progressiv multifokal leukoencefalopati

Progressiv multifokal leukoencefalopati (PML) er blevet rapporteret ved Jakavi-behandling. Læger bør være særligt opmærksomme på PML-symptomer, som patienter ikke nødvendigvis selv bemærker (fx kognitive, neurologiske eller psykiatriske symptomer eller tegn). Patienter bør monitoreres for alle nye eller forværrede symptomer eller tegn på PML, og hvis sådanne symptomer/tegn opstår, bør det overvejes at konsultere en neurolog for at få foretaget passende diagnostiske undersøgelser for PML. Hvis der er mistanke om PML, skal yderligere dosering indstilles, indtil PML er udelukket.

Lipid abnormaliteter/stigninger

Behandling med Jakavi har været associeret med stigninger i lipidparametre herunder total kolesterol, *high-density* lipoprotein (HDL) kolesterol, *low-density* lipoprotein (LDL) kolesterol og triglycerider. Monitorering af lipidparametre og behandling af dyslipidæmi i henhold til kliniske guidelines anbefales.

Major adverse cardiac events (MACE)

I et stort randomiseret aktivt-kontrolleret studie med tofacitinib (en anden JAK-hæmmer) hos patienter med reumatoid arthritis på 50 år og ældre med mindst én yderligere kardiovaskulær risikofaktor, blev en højere forekomst af MACE, defineret som kardiovaskulær død, ikke-dødelig myokardieinfarkt (MI) og ikke-dødelig slagtilfælde, observeret med tofacitinib sammenlignet med tumornekrosefaktor (TNF)-hæmmere.

MACE er blevet rapporteret hos patienter, der får Jakavi. Inden behandling med Jakavi påbegyndes eller fortsættes, bør fordele og risici for den enkelte patient overvejes, især hos patienter på 65 år og ældre, patienter der er nuværende rygere eller tidligere langtidsrygere samt patienter med tidligere aterosklerotisk kardiovaskulær sygdom eller andre kardiovaskulære risikofaktorer.

Trombose

I et stort randomiseret aktivt kontrolleret studie med tofacitinib (en anden JAK-hæmmer) hos patienter med reumatoid arthritis på 50 år og ældre med mindst én yderligere kardiovaskulær risikofaktor, blev der observeret en højere dosisafhængig forekomst af venøse tromboemboliske hændelser (VTE) samt dyb venøs trombose (DVT) og lungeemboli (PE) med tofacitinib sammenlignet med TNF-hæmmere.

Dyb venetrombose (DVT) og lungeemboli (PE) er blevet rapporteret hos patienter, der får Jakavi. Hos patienter med MF og PV, der blev behandlet med Jakavi i kliniske undersøgelser, var hyppigheden af tromboemboliske hændelser ens hos Jakavi- og kontrolbehandlede patienter.

Inden behandling med Jakavi påbegyndes eller fortsættes, bør fordele og risici for den enkelte patient overvejes, især hos patienter med kardiovaskulære risikofaktorer (se også pkt. 4.4 "*Major adverse cardiac events (MACE)*").

Patienter med symptomer på trombose bør straks undersøges og behandles som nødvendigt.

Sekundære maligniteter

I et stort randomiseret aktivt-kontrolleret studie med tofacitinib (en anden JAK-hæmmer) hos patienter med reumatoid arthritis på 50 år og ældre med mindst én ekstra kardiovaskulær risikofaktor, blev der observeret en højere forekomst af maligniteter, især lungekræft, lymfom og non-melanom hudkræft (NMSC) med tofacitinib sammenlignet med TNF-hæmmere.

Lymfom og andre maligniteter er blevet rapporteret hos patienter, der får JAK-hæmmere, herunder Jakavi.

Non-melanom hudkræft (NMSC'er), inklusiv basalcelle-, planocellulær- og Merkelcellecarcinom er blevet rapporteret hos patienter behandlet med ruxolitinib. De fleste af MF- og PV-patienterne har tidligere fået langtidsbehandling med hydroxyurea og tidligere NMSC eller præmaligne hudlæsioner. Det anbefales at foretage regelmæssige undersøgelser af huden hos patienter, som har en øget risiko for hudkræft.

Særlige populationer

Nedsat nyrefunktion

Startdosis for Jakavi skal reduceres hos patienter med stærkt nedsat nyrefunktion. Hos patienter med nyresygdom i slutstadiet og i hæmodialyse skal startdosis hos MF-patienter baseres på trombocytælling, mens den anbefalede startdosis hos PV-patienter er en enkelt dosis på 10 mg (se pkt. 4.2). Efterfølgende doser (enkelt dosis på 20 mg eller to doser på 10 mg med 12 timers interval til MF-patienter; enkelt dosis på 10 mg eller to doser på 5 mg med 12 timers interval til PV-patienter) skal kun administreres på hæmodialysedagen efter hver dialysesession. Yderligere dosisjusteringer skal ske under nøje monitorering af sikkerhed og effekt (se pkt. 4.2 og 5.2).

Nedsat leverfunktion

Startdosis af Jakavi skal reduceres med ca. 50% til MF- og PV-patienter med nedsat leverfunktion. Yderligere dosisjusteringer skal baseres på lægemidlets sikkerhed og effekt. Hos GvHD-patienter med nedsat leverfunktion, der ikke er relateret til GvHD, bør startdosen af Jakavi reduceres med cirka 50% (se pkt. 4.2 og 5.2).

Interaktioner

Hvis Jakavi skal administreres sammen med stærke CYP3A4-hæmmere eller hæmmere af både CYP3A4- og CYP2C9-enzymet (fx fluconazol), skal dosisenheden for Jakavi reduceres med ca. 50% og administreres to gange dagligt (se pkt. 4.2 og 4.5 om monitoreringsfrekvens).

Samtidig brug af cytoreduktive terapier med Jakavi var associeret med håndterbare cytopenier. (se pkt. 4.2 for dosisændringer under cytopenier).

Symptomer efter behandlingsophør

Efter afbrydelse af eller ophør med Jakavi kan myelofibrosesyntomerne vende tilbage over en periode på ca. en uge. Der har været tilfælde, hvor patienter, som ophørte med Jakavi, oplevede alvorligere hændelser, især i forbindelse med samtidig akut sygdom. Det er ikke fastslået, om pludseligt ophør med Jakavi bidrog til disse hændelser. Medmindre pludseligt ophør er nødvendigt, kan gradvis nedtrapning af Jakavi-dosis overvejes, omend det ikke er bevist, at dette er nyttigt.

Hjælpestoffer

Jakavi indeholder lactose. Bør ikke anvendes til patienter med arvelig galactoseintolerans, total lactasemangel eller glucose/galactosemalabsorption.

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Interaktionsstudier er kun udført hos voksne.

Ruxolitinib er elimineret gennem metabolisme katalyseret ved CYP3A4 og CYP2C9. Lægemidler, der hæmmer disse enzymer kan derfor give anledning til stigning i eksponering af ruxolitinib.

Interaktioner, der medfører dosisreduktion af ruxolitinib

CYP3A4-hæmmere

Stærke CYP3A4-hæmmere (såsom, men ikke begrænset til boceprevir, clarithromycin, indinavir, itraconazol, ketoconazol, lopinavir/ritonavir, ritonavir, mibefradil, nefazodon, nelfinavir, posaconazol, saquinavir, telaprevir, telithromycin, voriconazol)

Hos raske forsøgspersoner medførte administration af ruxolitinib (enkeltdosis på 10 mg) sammen med ketoconazol, som er en stærk CYP3A4-hæmmer, i et ruxolitinib C_{\max} og AUC, som var henholdsvis 33% og 91% højere end med ruxolitinib alene. Halveringstiden forlænges fra 3,7 til 6,0 timer ved samtidig administration af ketoconazol.

Når ruxolitinib administreres sammen med stærke CYP3A4-hæmmere, skal enhedsdosis af ruxolitinib reduceres med ca. 50% og administreres to gange dagligt.

Patienterne skal monitoreres nøje (fx to gange om ugen) for cytopeni, og dosis skal titreres under hensyntagen til sikkerhed og effekt (se pkt. 4.2).

Hæmmere af både CYP2C9 og CYP3A4

Hos raske forsøgspersoner medførte administration af ruxolitinib (enkeltdosis 10 mg) sammen med fluconazol, som både er en CYP2C9- og en CYP3A4-hæmmer, i et ruxolitinib C_{\max} og AUC, som var henholdsvis 47% og 232% højere end med ruxolitinib alene.

50% dosisreduktion bør overvejes, når der anvendes lægemidler, som både hæmmer CYP2C9- og CYP3A4-enzymet (fx fluconazol). Undgå at bruge fluconazol-doser højere end 200 mg dagligt samtidig med brug af ruxolitinib.

Enzym-induktorer

CYP3A4-induktorer (såsom, men ikke begrænset til avasimib, carbamazepin, phenobarbital, phenytoin, rifabutin, rifampicin, perikon (*Hypericum perforatum*))

Patienterne skal monitoreres nøje, og dosis skal titreres under hensyntagen til sikkerhed og effekt (se pkt. 4.2).

Hos raske forsøgspersoner, der fik ruxolitinib (enkeltdosis på 50 mg) efter den stærke CYP3A4-inducer rifampicin (daglig dosis på 600 mg i 10 dage), var ruxolitinib AUC 70% lavere end efter administration af ruxolitinib alene. Eksponeringen for ruxolitinibs aktive metabolitter var uforandret. Samlet set var ruxolitinibs farmakodynamiske aktivitet lignende, hvilket tyder på, at CYP3A4-induktion medførte en minimal farmakodynamisk effekt. Dette kan dog relateres til den høje ruxolitinib-dosering, der resulterer i farmakodynamiske effekter i nærheden af E_{\max} . Det er muligt at en stigning i ruxolitinib-dosis er nødvendig hos den pågældende patient, når behandling påbegyndes med en stærk enzym-inducer.

Andre interaktioner, der skal tages hensyn til, som påvirker ruxolitinib

Milde eller moderate CYP3A4-hæmmere (såsom, men ikke begrænset, til ciprofloxacin, erythromycin, amprenavir, atazanavir, diltiazem, cimetidin)

Hos sunde forsøgspersoner medførte samtidig administration af ruxolitinib (enkeltdosis på 10 mg) med erythromycin 500 mg to gange dagligt i fire dage ruxolitinib C_{max} og AUC, som var henholdsvis 8% og 27% højere end med ruxolitinib alene.

Der anbefales ingen dosisjustering, når ruxolitinib administreres sammen med milde eller moderate CYP3A4-hæmmere (f.eks. erythromycin). Dog skal patienterne overvåges nøje for cytopeni, når der påbegyndes behandling med en moderat CYP3A4-hæmmer.

Effekt af ruxolitinib på andre lægemidler

Substanser transporteret af P-glykoprotein eller andre transportere

Ruxolitinib kan hæmme P-glykoprotein og brystcancer-resistent protein (BCRP) i tarmen. Dette kan resultere i øget systemisk eksponering for substrater til disse transportere, såsom dabigatranetexilat, ciclosporin, rosuvastatin og potentielt digoxin. Det tilrådes at udføre terapeutisk lægemiddelmonitorering (TDM) eller klinisk monitorering af de pågældende substanser.

Det er muligt at den potentielle hæmning af P-gp og BCRP i tarmen kan minimeres, hvis tiden mellem administrationerne holdes adskilt så længe som muligt.

Et studie med raske frivillige indikerede, at ruxolitinib ikke hæmmer metaboliseringen af oral midazolam, som er et CYP3A4-substrat. Derfor forventes der ikke en stigning i eksponeringen af CYP3A4-substrater ved kombination med ruxolitinib. Et andet studie med raske frivillige indikerede, at ruxolitinib ikke påvirker farmakokinetikken af et oralt kontraceptivum indeholdende ethinylestradiol og levonorgestrel. Derfor forventes det ikke, at den kontrceptive effekt af denne kombination vil blive kompromitteret ved administration sammen med ruxolitinib.

4.6 Fertilitet, graviditet og amning

Graviditet

Der er ingen data fra anvendelse af Jakavi til gravide kvinder.

Dyreforsøg har påvist, at ruxolitinib er embryotoksisk og føtotoksisk. Der blev ikke observeret teratogenicitet hos rotter og kaniner. Eksponeringsmarginerne var dog lave sammenlignet med den højeste kliniske dosis og resultaterne har derfor begrænset relevans for mennesker (se pkt. 5.3). Den potentielle risiko for mennesker er ukendt. Som en forsigtighedsforanstaltning er brug af Jakavi under graviditet kontraindiceret (se pkt. 4.3).

Kvinder i den fertile alder/kontraception

Kvinder i den fertile alder skal anvende sikker kontraception under behandling med Jakavi. Skulle graviditet opstå under behandling med Jakavi, må der foretages en individuel risk/benefit-vurdering med omhyggelig rådgivning vedrørende potentielle risici for fostret (se pkt. 5.3).

Amning

Jakavi må ikke anvendes under amning (se pkt. 4.3) og amning skal derfor stoppes, når behandling påbegyndes. Det er ukendt, om ruxolitinib og/eller metabolitter udskilles i human mælk. En risiko for børn, der ammes, kan ikke udelukkes. De tilgængelige farmakodynamiske/toksikologiske data fra dyreforsøg viser, at ruxolitinib/metabolitter udskilles i human mælk (se pkt. 5.3).

Fertilitet

Der foreligger ingen data om ruxolitinibs effekt på human fertilitet. Der er ikke observeret nogen effekt på fertiliteten i dyreforsøg.

4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner

Jakavi har ingen eller kun ringe sederende effekt. Patienter, som oplever svimmelhed efter indtagelse af Jakavi skal dog afholde sig fra at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

4.8 Bivirkninger

Resumé af sikkerhedsprofilen

Myelofibrose

De hyppigst rapporterede bivirkninger er trombocytopeni og anæmi.

Hæmatologiske bivirkninger (alle *Common Terminology Criteria for Adverse Events* [CTCAE]-grader) omfatter anæmi (83,8%), trombocytopeni (80,5%) og neutropeni (20,8%).

Anæmi, trombocytopeni og neutropeni er dosisrelaterede virkninger.

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske bivirkninger er blå mærker (33,3%), andre blødninger (inklusive epistaxis, post-procedural blødning og hæmaturi) (24,3%) og svimmelhed (21,9%).

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske laboratorieabnormaliteter, der er blevet identificeret som bivirkninger, er forhøjet alanin-aminotransferase (40,7%), forhøjet aspartat-aminotransferase (31,5%) og hypertriglyceridæmi (25,2%). I kliniske fase 3-studier med MF sås hverken CTCAE grad 3 eller 4 hypertriglyceridæmi eller forhøjet aspartataminotransferase, eller CTCAE grad 4 forhøjet alanin-aminotransferase eller hyperkolesterolemie.

Seponering af behandling som følge af bivirkninger, uanset kausalitet, blev observeret hos 30,0% af patienterne.

Polycythæmia vera

De hyppigst rapporterede bivirkninger er anæmi og forhøjet alanin-aminotransferase.

Hæmatologiske bivirkninger (alle CTCAE-grader) omfattede anæmi (61,8%), trombocytopeni (25,0%) og neutropeni (5,3 %). Anæmi og trombocytopeni CTCAE grad 3 eller 4 blev rapporteret hos henholdsvis 2,9% og 2,6% af patienterne.

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske bivirkninger var vægtøgning (20,3%), svimmelhed (19,4%) og hovedpine (17,9%).

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske laboratorieabnormaliteter (alle CTCAE grader), der blev identificeret som bivirkninger, var forhøjet alanin-aminotransferase (45,3%), forhøjet aspartat-aminotransferase (42,6%) og hyperkolesterolemie (34,7%). Der sås ingen CTCAE grad 4 forhøjet alanin-aminotransferase eller hyperkolesterolemie, og én CTCAE grad 4 forhøjet aspartat-aminotransferase blev observeret.

Seponering af behandling som følge af bivirkninger, uanset kausalitet, blev observeret hos 19,4% af patienterne.

Akut GvHD

De hyppigst rapporterede bivirkninger samlet set var trombocytopeni, anæmi og neutropeni.

Hæmatologiske laboratorieabnormiteter, der blev identificeret som bivirkninger, omfattede trombocytopeni (85,2%), anæmi (75,0%) og neutropeni (65,1%). Anæmi af grad 3 blev rapporteret hos 47,7% af patienterne (grad 4 ikke relevant iht. CTCAE v4.03). Trombocytopeni af grad 3 og 4 blev rapporteret hos henholdsvis 31,3% og 47,7% af patienterne.

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske bivirkninger var infektion med cytomegalovirus (CMV) (32,3%), sepsis (25,4%) og urinvejsinfektioner (17,9%).

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske laboratorieabnormiteter, der blev identificeret som bivirkninger, var forhøjet alanin-aminotransferase (54,9%), forhøjet aspartat-aminotransferase (52,3%) og hyperkolesterolæmi (49,2%). Størstedelen var af grad 1 og 2.

Seponering af behandling som følge af bivirkninger, uanset kausalitet, blev observeret hos 29,4% af patienterne.

Kronisk GvHD

De hyppigst rapporterede bivirkninger samlet set var anæmi, hyperkolesterolæmi og forhøjet aspartat-aminotransferase.

Hæmatologiske laboratorieabnormiteter, der blev identificeret som bivirkninger, omfattede anæmi (68,6%), trombocytopeni (34,4%) og neutropeni (36,2%). Anæmi af grad 3 blev rapporteret hos 14,8% af patienterne (grad 4 ikke relevant iht. CTCAE v4.03). Neutropeni af grad 3 og 4 blev rapporteret hos henholdsvis 9,5% og 6,7% af patienterne.

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske bivirkninger var hypertension (15,0%), hovedpine (10,2%) og urinvejsinfektioner (9,3%).

De tre hyppigste ikke-hæmatologiske laboratorieabnormiteter, der blev identificeret som bivirkninger, var hyperkolesterolæmi (52,3%), forhøjet aspartat-aminotransferase (52,2%) og forhøjet alanin-aminotransferase (43,1%). Størstedelen var af grad 1 og 2.

Seponering af behandling som følge af bivirkninger, uanset kausalitet, blev observeret hos 18,1% af patienterne.

Liste over bivirkninger fra kliniske studier i Tabel

Jakavis sikkerhed hos MF-patienter blev evalueret ved hjælp af langtidsopfølgingsdata fra to fase 3 studier (COMFORT-I og COMFORT-II), inklusive data fra patienter, der oprindeligt blev randomiseret til ruxolitinib (n=301) og patienter, der modtog ruxolitinib efter at have overgået fra kontrolbehandlinger (n=156). Den mediane eksponering, som bivirkningsfrekvenskategorierne bygger på for MF-patienter, var 30,5 måneder (interval: 0,3 til 68,1 måneder).

Jakavis sikkerhed hos PV-patienter blev evalueret ved hjælp af langtidsopfølgingsdata fra to fase 3 studier (RESPONSE, RESPONSE 2), inklusive data fra patienter, der oprindeligt blev randomiseret til ruxolitinib (n=184) og patienter, der modtog ruxolitinib efter at have overgået fra kontrolbehandlinger (n=156). Den mediane eksponering, som bivirkningsfrekvenskategorierne bygger på for PV-patienter, var 41,7 måneder (interval: 0,03 til 59,7 måneder).

Jakavis sikkerhed hos patienter med akut GvHD blev evalueret i fase 3-studiet REACH2, inklusive data fra patienter, som oprindeligt blev randomiseret til Jakavi (n=152), og patienter, der fik Jakavi efter at have overgået fra den bedste tilgængelige behandling (BAT) (n=49). Den mediane eksponering, som bivirkningsfrekvenskategorierne bygger på, var 8,9 uger (interval: 0,3 til 66,1 uger).

Jakavis sikkerhed hos patienter med kronisk GvHD blev evalueret i fase 3-studiet REACH3, inklusive data fra patienter, som oprindeligt blev randomiseret til Jakavi (n=165), og patienter, som fik Jakavi efter at have overgået fra BAT (n=61). Den mediane eksponering, som bivirkningsfrekvenskategorierne bygger på, var 41,4 uger (interval: 0,7 til 127,3 uger).

Under det kliniske forsøg vurderes alvorligheden af bivirkninger på grundlag af CTCAE, hvor grad 1=mild, grad 2=moderat, grad 3=svær, grad 4=livstruende eller invaliderende, grad 5=død.

Bivirkningerne under kliniske undersøgelser af MF og PV (Tabel 4) og af akut og kronisk GvHD (Tabel 5) er ordnet efter MedDRA-systemorganklasser. Inden for hver systemorganklasse er bivirkningerne ordnet efter frekvens med de hyppigste bivirkninger først. Derudover er den tilsvarende frekvenskategori for hver bivirkning baseret på følgende konvention: meget almindelig ($\geq 1/10$); almindelig ($\geq 1/100$ til $< 1/10$); ikke almindelig ($\geq 1/1\ 000$ til $< 1/100$); sjælden ($\geq 1/10\ 000$ til $< 1/1\ 000$); meget sjælden ($< 1/10\ 000$); ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

Tabel 4 Bivirkningsfrekvens rapporteret i fase 3-studier med MF og PV

Bivirkning	Frekvens for MF-patienter	Frekvens for PV-patienter
Infektioner og parasitære sygdomme		
Urinvejsinfektioner ^d	Meget almindelig	Meget almindelig
Herpes zoster ^d	Meget almindelig	Meget almindelig
Lungebetændelse	Meget almindelig	Almindelig
Sepsis	Almindelig	Ikke almindelig
Tuberkulose	Ikke almindelig	Ikke kendt ^e
HBV reaktivering	Ikke kendt ^e	Ikke almindelig
Blod og lymfesystem^{a,d}		
Anæmi ^a		
Grad ^c 4 (<6,5g/dl)	Meget almindelig	Ikke almindelig
Grad ^c 3 (<8,0-6,5g/dl)	Meget almindelig	Almindelig
Alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Meget almindelig
Trombocytopeni ^a		
Grad ^c 4 (<25 000/mm ³)	Almindelig	Ikke almindelig
Grad ^c 3 (50 000-25 000/mm ³)	Meget almindelig	Almindelig
Alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Meget almindelig
Neutropeni ^a		
Grad ^c 4 (<500/mm ³)	Almindelig	Ikke almindelig
Grad ^c 3 (<1 000-500/mm ³)	Almindelig	Ikke almindelig
Alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Almindelig

Pancytopeni ^{a,b,c}	Almindelig	Almindelig
Blødning (enhver blødning inklusive intrakraniel og gastrointestinal blødning, blå mærker og andre blødninger)	Meget almindelig	Meget almindelig
Blå mærker	Meget almindelig	Meget almindelig
Gastrointestinal blødning	Meget almindelig	Almindelig
Intrakraniel blødning	Almindelig	Ikke almindelig
Andre blødninger (inklusive næseblod, post-procedural blødning og hæmaturi)	Meget almindelig	Meget almindelig
Metabolisme og ernæring		
Hyperkolesterolemia ^a alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Meget almindelig
Hypertriglyceridæmi ^a alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Meget almindelig
Vægtstigning	Meget almindelig	Meget almindelig
Nervesystemet		
Svimmelhed	Meget almindelig	Meget almindelig
Hovedpine	Meget almindelig	Meget almindelig
Mave-tarm-kanalen		
Forhøjet lipase, alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Meget almindelig
Forstoppelse	Meget almindelig	Meget almindelig
Flatulens	Almindelig	Almindelig
Lever og galdeveje		
Forhøjet alanin-aminotransferase ^a		
Grad ^c 3 (>5-20 x ULN)	Almindelig	Almindelig
Alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Meget almindelig
Forhøjet aspartat-aminotransferase ^a		
Alle CTCAE ^c -grader	Meget almindelig	Meget almindelig
Vaskulære sygdomme		
Hypertension	Meget almindelig	Meget almindelig
^a Frekvens er baseret på nye eller forværrede laboratorieabnormiteter sammenlignet med <i>baseline</i> . ^b Pancytopeni er defineret som hæmoglobinniveau <100 g/l, trombocytælling <100x10 ⁹ /l og neutrofilælling <1,5x10 ⁹ /l (eller lavt indhold af hvide blodlegemer i grad 2, hvis neutrofilælling mangler) påvist i den samme laboratorieanalyse. ^c <i>Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) version 3.0</i> ; grad 1 = let, grad 2 = moderat, grad 3 = svær, grad 4 = livstruende. ^d Disse bivirkninger er diskuteret i teksten. ^e Bivirkning stammer fra erfaring efter markedsføring.		

Efter seponering kan MF-patienter opleve tilbagevenden af myelofibrosesymptomer som for eksempel træthed, knoglesmerter, feber, pruritus, nattesved, symptomatisk splenomegali og vægttab. I kliniske studier med MF vendte den totale MF-symptomscore gradvis tilbage til *baseline*-værdien inden for 7 dage efter seponering (se pkt. 4.4).

Tabel 5 Hyppighedskategori for bivirkninger rapporteret i fase 3-studier med GvHD

	Akut GvHD (REACH2)	Kronisk GvHD (REACH3)
Bivirkninger	Hyppighedskategori	Hyppighedskategori
Infektioner og parasitære sygdomme		
CMV-infektioner	Meget almindelig	Almindelig
CTCAE ³ -grad ≥ 3	Meget almindelig	Almindelig
Sepsis	Meget almindelig	-
CTCAE-grad ≥ 3	Meget almindelig	-
Urinvejsinfektioner	Meget almindelig	Almindelig
CTCAE-grad ≥ 3	Almindelig	Almindelig
BK-virusinfektioner	-	Almindelig
CTCAE-grad ≥ 3	-	Ikke almindelig
Blod og lymfesystem		
Trombocytopeni ¹	Meget almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	Meget almindelig	Almindelig
CTCAE-grad 4	Meget almindelig	Meget almindelig
Anæmi ¹	Meget almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	Meget almindelig	Meget almindelig
Neutropeni ¹	Meget almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	Meget almindelig	Almindelig
CTCAE-grad 4	Meget almindelig	Almindelig
Pancytopeni ^{1,2}	Meget almindelig	-
Metabolisme og ernæring		
Hyperkolesterolem ¹	Meget almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	Almindelig	Almindelig
CTCAE-grad 4	Almindelig	Ikke almindelig
Vægtøgning	-	Almindelig
CTCAE-grad ≥ 3	-	N/A ⁵
Nervesystemet		
Hovedpine	Almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad ≥ 3	Ikke almindelig	Almindelig
Vaskulære sygdomme		
Hypertension	Meget almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad ≥ 3	Almindelig	Almindelig
Mave-tarm-kanalen		
Forhøjet lipase ¹	-	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	-	Almindelig
CTCAE-grad 4	-	Ikke almindelig
Forhøjet amylase ¹	-	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	-	Almindelig
CTCAE-grad 4	-	Almindelig
Kvalme	Meget almindelig	-
CTCAE-grad ≥ 3	Ikke almindelig	-
Obstipation	-	Almindelig
CTCAE-grad ≥ 3	-	N/A ⁵
Lever og galdeveje		
Forhøjet alanin-aminotransferase ¹	Meget almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	Meget almindelig	Almindelig
CTCAE-grad 4	Almindelig	Ikke almindelig
Forhøjet aspartat-aminotransferase ¹	Meget almindelig	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	Almindelig	Almindelig
CTCAE-grad 4	N/A ⁵	Ikke almindelig

Knogler, led, muskler og bindevæv		
Forhøjet kreatinfosfokinase i blodet ¹	-	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	-	Almindelig
CTCAE-grad 4	-	Almindelig
Nyrer og urinveje		
Forhøjet kreatinin i blodet ¹	-	Meget almindelig
CTCAE-grad 3	-	Almindelig
CTCAE-grad 4	-	N/A ⁵
¹	Frekvens er baseret på nye eller forværrede laboratorieabnormiteter sammenlignet med <i>baseline</i> .	
²	Pancytopeni er defineret som hæmoglobinniveau <100 g/l, trombocytælling <100x10 ⁹ /l og neutrofiltælling <1,5x10 ⁹ /l (eller lavt leukocytaltal af grad 2, hvis neutrofiltælling mangler) påvist i den samme laboratorieanalyse.	
³	CTCAE version 4.03.	
⁴	Sepsis af grad ≥3 inkluderer 20 (10%) hændelser af grad 5.	
⁵	Ikke relevant: ingen tilfælde rapporteret.	

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

Anæmi

I kliniske fase 3-studier i MF var mediantiden til første start på anæmi af CTCAE-grad 2 eller højere 1,5 måneder. Én patient (0,3%) måtte ophøre med behandlingen på grund af anæmi.

Hos patienter, der fik ruxolitinib, nåede middelfaldet i hæmoglobin et lavpunkt på ca. 10 g/liter under baseline efter 8 til 12 ugers behandling og steg derefter gradvis til en ny, stabil tilstand med ca. 5 g/liter under baseline. Dette mønster observeredes, uanset om patienterne havde modtaget transfusion under behandlingen.

I det randomiserede placebo-kontrollerede studie, COMFORT-I, fik 60,6% af de MF-patienter, der fik Jakavi, og 37,7% af dem, der fik placebo, erythrocyttransfusioner under randomiseret behandling. I COMFORT-II-studiet var anvendelsen af erythrocyttransfusioner 53,4% i Jakavi-armen og 41,1% i armen med bedste tilgængelige terapi.

I den randomiserede periode af de pivotale studier var anæmi mindre hyppig hos PV-patienter end hos MF-patienter (40,8% *versus* 82,4%). I PV-populationen blev CTCAE grad 3 og 4 rapporteret hos 2,7%, mens frekvensen var 42,56% for MF-patienter.

I fase 3-studierne hos patienter med akut og kronisk GvHD blev der rapporteret anæmi af CTCAE-grad 3 hos henholdsvis 47,7% og 14,8% af patienterne.

Trombocytopeni

Hos MF-patienter i de kliniske fase 3-studier, som udviklede trombocytopeni grad 3 eller 4, var mediantiden til start ca. 8 uger. Trombocytopeni var generelt reversibel via dosisreduktion eller doseringsafbrydelse. Mediantiden til trombocytallet igen var over 50 000/mm³ var 14 dage. Under randomiseringsperioden blev trombocyttransfusioner givet til 4,7% af de patienter, som fik ruxolitinib, og til 4,0% af de patienter, som fik kontrolbehandlinger. Behandlingsophør på grund af trombocytopeni skete hos 0,7% af de patienter, der fik ruxolitinib, og hos 0,9% af de patienter, der fik kontrolbehandlinger. Patienter med trombocytaltal på 100 000/mm³ til 200 000/mm³, før de startede med ruxolitinib, havde en højere frekvens af trombocytopeni grad 3 eller 4 end patienter med trombocytaltal på >200 000/mm³ (64,2% mod 38,5%).

I den randomiserede periode af de pivotale studier var andelen af patienter, som oplevede trombocytopeni, lavere for PV-patienter (16,8%) sammenlignet med MF-patienter (69,8%). Frekvensen af svær (dvs. CTCAE grad 3 og 4) trombocytopeni var lavere hos PV-patienter (2,7%) end hos MF-patienter (11,6%).

I fase 3-studiet hos GvHD-patienter blev der set trombocytopeni af grad 3 og 4 hos henholdsvis 31,1% og 47,7% af patienterne. I fase 3-studiet hos patienter med kronisk GvHD var forekomsten af trombocytopeni af grad 3 og 4 lavere (5,9% og 10,7%) end ved akut GvHD.

Neutropeni

Mediantiden til udvikling af neutropeni grad 3 eller 4 var 12 uger i de kliniske fase 3-studier med MF. Under randomiseringsperioden blev doseringspause eller dosisreduktion på grund af neutropeni rapporteret for 1,0% af patienterne, og 0,3% af patienterne ophørte med behandlingen på grund af neutropeni.

I den randomiserede periode af fase 3 studiet for PV blev neutropeni rapporteret hos 1,6% af patienterne som modtog ruxolitinib sammenlignet med 7% i referencebehandlingen. En patient i behandlingsarmen med ruxolitinib udviklede CTCAE grad 4 neutropeni. I en udvidet opfølgning af patienter behandlet med ruxolitinib rapporterede 2 patienter CTCAE grad 4 neutropeni.

I fase 3-studiet hos patienter med akut GvHD blev der set neutropeni af grad 3 og 4 hos henholdsvis 17,9% og 20,6% af patienterne. I fase 3-studiet hos patienter med kronisk GvHD var forekomsten af neutropeni af grad 3 og 4 lavere (9,5% og 6,7%) end ved akut GvHD.

Blødning

I de pivotale kliniske fase 3-studier med MF rapporteredes blødningshændelser (inklusive intrakranielle og gastrointestinale, blå mærker og andre blødningshændelser) hos 32,6% af de ruxolitinib-eksponerede patienter og hos 23,2% af de patienter, der fik referencebehandlinger (placebo eller bedste tilgængelige behandling). Frekvensen hændelser af grad 3 eller 4 var omtrent den samme for patienter, der behandlede med ruxolitinib, som for patienter, der fik referencebehandlinger (4,7% mod 3,1%). De fleste af patienterne med blødningshændelser under behandlingen rapporterede blå mærker (65,3%). Blå mærker blev hyppigere rapporteret hos patienter, der tog ruxolitinib, end hos patienter, der fik referencebehandling (21,3% vs. 11,6%). Intrakraniell blødning blev rapporteret hos 1% af patienter, der har været eksponeret for ruxolitinib og hos 0,9% eksponeret for referencebehandlinger. Gastrointestinal blødning blev rapporteret hos 5,0% af patienter eksponeret for ruxolitinib og hos 3,1%, der har været eksponeret for referencebehandlinger. Andre blødningshændelser (inklusive hændelser såsom næseblod, post-procedural blødning og hæmaturia) blev rapporteret hos 13,3% af patienter behandlet med ruxolitinib og 10,3% behandlet med referencebehandlinger.

Under langtidsopfølgning af fase 3 kliniske studier med MF, steg den kumulative forekomst af blødningshændelser proportionelt med øget opfølgningstid. Blå mærker var den hyppigst rapporterede blødningshændelse (33,3%). Intrakranielle og gastrointestinale blødningshændelser blev rapporteret hos henholdsvis 1,3% og 10,1% af patienterne.

I den sammenlignende periode af fase 3-studierne med PV-patienter blev blødningshændelser (inklusive intrakranielle og gastrointestinale blødninger, blå mærker og andre blødningshændelser) rapporteret hos 16,8% af patienterne i ruxolitinib-armen, 15,3% af patienterne i armen med den bedste tilgængelige terapi i RESPONSE studiet og 12,0% af patienterne med den bedste tilgængelige terapi i RESPONSE 2-studiet. Blå mærker blev rapporteret hos 10,3% af patienterne i armen med ruxolitinib, 8,1% af patienterne i armen med bedste tilgængelige terapi i RESPONSEstudiet og 2,7% af patienterne i armen med bedste tilgængelige terapi i RESPONSE 2studiet. Der blev ikke rapporteret intrakranielle eller gastrointestinale blødningshændelser hos patienter, som fik ruxolitinib. En patient, som blev behandlet med ruxolitinib, oplevede en grad 3 blødningshændelse (post-procedural blødning). Der blev ikke rapporteret grad 4 blødningshændelser. Andre blødningshændelser (inklusive hændelser som næseblod, post-procedural blødning og gingival blødning) blev rapporteret hos 8,7% af patienterne i ruxolitinib-armen, 6,3% af patienterne i armen med bedste tilgængelige terapi i RESPONSE-studiet og 6,7% af patienterne i armen med bedste tilgængelige terapi i RESPONSE 2-studiet.

Under langtidsopfølgningen af fase 3 kliniske studier med PV, steg den kumulative forekomst af blødningshændelser proportionelt med øget opfølgningstid. Blå mærker var den hyppigst rapporterede blødningshændelse (17,4%). Intrakranielle og gastrointestinale blødningshændelser blev rapporteret hos henholdsvis 0,3% og 3,5% af patienterne.

I den sammenlignende periode af fase 3-studiet hos patienter med akut GvHD, blev blødningshændelser rapporteret hos henholdsvis 25,0% af patienterne der fik ruxolitinib og hos 22,0% af patienterne der fik BAT. Undergrupperne af blødningshændelser var generelt ens mellem behandlingsarmene: blå mærker (5,9% af patienterne der fik ruxolitinib overfor 6,7% af patienterne i BAT-armen), gastrointestinale hændelser (9,2% overfor 6,7%) og andre blødningshændelser (13,2% overfor 10,7%). Intrakranielle blødningshændelser rapporteret hos 0,7% af patienterne der fik BAT i REACH2-studiet. Andre blødningshændelser blev rapporteret hos 0,7% af patienterne i BAT-armen og hos ingen patienter i ruxolitinib-armen.

I den sammenlignende periode af fase 3-studiet hos patienter med kronisk GvHD, blev blødningshændelser rapporteret hos henholdsvis 11,5% af patienterne der fik ruxolitinib og hos 14,6% af patienterne der fik BAT. Undergrupperne af blødningshændelser var generelt ens mellem behandlingsarmene: blå mærker (4,2% af patienterne der fik ruxolitinib overfor 2,5% af patienterne i BAT-armen), gastrointestinale hændelser (1,2% overfor 3,2%) og andre blødningshændelser (6,7% overfor 10,1%). Der blev ikke rapporteret intrakranielle blødninger i nogen af behandlingsarmene.

Infektioner

I de pivotale kliniske fase 3-studier med MF rapporteredes urinvejsinfektioner af grad 3 eller 4 hos 1,0% af patienterne, herpes zoster hos 4,3% og tuberkulose hos 1,0%. Der blev rapporteret sepsis hos 3,0% af patienterne i kliniske fase 3-studier. En forlænget opfølgningsperiode for patienter behandlet med ruxolitinib viste ingen tegn på en stigning i sepsis-tilfælde over tid.

I den randomiserede periode af fase 3 studierne hos PV-patienter blev der rapporteret en (0,5%) CTCAE grad 3 og ingen grad 4 urinvejsinfektion. Hyppigheden af herpes zoster var sammenlignelig hos PV-patienter (4,3%) og hos MF-patienter (4,0%). Der var en rapport om CTCAE grad 3 post-herpetisk neuralgi blandt PV-patienter. Lungebetændelse blev rapporteret hos 0,5% af patienterne behandlet med ruxolitinib sammenlignet med 1,6% af patienterne i referencebehandlingerne. Ingen patienter i ruxolitinib-armen rapporterede sepsis eller tuberkulose.

Under langtidsopfølgning af fase 3 studier med PV, var urinvejsinfektioner (11,8%), herpes zoster (14,7%) og lungebetændelse (7,1%) hyppigt rapporterede infektioner. Sepsis blev rapporteret hos 0,6% af patienterne. Ingen patienter rapporterede tuberkulose i langtidsopfølgningen.

I den *sammenlignende periode* af fase 3-studiet hos patienter med akut GvHD blev urinvejsinfektioner rapporteret hos 9,9% (grad ≥ 3 ; 3,3%) af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 10,7% (grad ≥ 3 ; 6,0%) i BAT-armen. CMV-infektioner blev rapporteret hos 28,3% (grad ≥ 3 ; 9,3%) af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 24,0% (grad ≥ 3 ; 10,0%) i BAT-armen. Sepsis blev rapporteret hos 12,5% (grad ≥ 3 ; 11,1%) af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 8,7% (grad ≥ 3 ; 6,0%) i BAT-armen. BK-virusinfektion blev kun rapporteret i ruxolitinib-armen hos 3 patienter, heraf én hændelse af grad 3. I løbet af den *forlængede opfølgning* hos patienter behandlet med ruxolitinib blev der rapporteret urinvejsinfektioner hos 17,9% (grad ≥ 3 ; 6,5%) og CMV-infektioner hos 32,3% (grad ≥ 3 ; 11,4%) af patienterne. CMV-infektion med organinvolvering blev set hos meget få patienter; CMV-colitis, CMV-enteritis og gastrointestinale CMV-infektion af enhver grad blev rapporteret hos henholdsvis fire, to og én patient. Sepsishændelser, herunder septisk shock, af enhver grad blev rapporteret hos 25,4% (grad ≥ 3 ; 21,9%) af patienterne.

I den *sammenlignende periode* af fase 3-studiet hos patienter med kronisk GvHD, blev urinvejsinfektioner rapporteret hos 8,5% (grad ≥ 3 ; 1,2%) af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 6,3% (grad ≥ 3 ; 1,3%) i BAT-armen. BK-virusinfektion blev rapporteret hos 5,5% (grad ≥ 3 ; 0,6%) af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 1,3% i BAT-armen. CMV-infektioner blev rapporteret hos 9,1% (grad ≥ 3 ; 1,8%) af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 10,8% (grad ≥ 3 ; 1,9%) i BAT-armen. Sepsishændelser blev rapporteret hos 2,4% (grad ≥ 3 ; 2,4%) af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 6,3% (grad ≥ 3 ; 5,7%) i BAT-armen. I løbet af den *forlængede opfølgning* hos patienter behandlet med ruxolitinib blev der rapporteret urinvejsinfektioner og BK-virusinfektioner hos henholdsvis 9,3% (grad ≥ 3 ; 1,3%) og 4,9% (grad ≥ 3 ; 0,4%) af patienterne. CMV-infektioner og sepsishændelser blev rapporteret hos henholdsvis 8,8% (grad ≥ 3 ; 1,3%) og 3,5% (grad ≥ 3 ; 3,5%) af patienterne.

Forhøjet lipase

I den randomiserede periode i RESPONSE-studiet var forværring af lipaseværdier højere i ruxolitinib-armen sammenlignet med kontrolarmen, hovedsageligt på grund af forskellene mellem grad 1 stigninger (18,2% vs 8,1%). Grad ≥ 2 stigninger var sammenlignelige mellem behandlingsarmene. Frekvenserne i RESPONSE 2 var sammenlignelige mellem ruxolitinib og kontrolarmen (10,8% vs 8%). Under langtidsopfølgning af fase 3 PV-studierne rapporterede 7,4% og 0,9% af patienterne grad 3 og grad 4 forhøjede lipaseværdier. Der blev ikke rapporteret samtidige tegn og symptomer på pancreatitis med forhøjede lipaseværdier hos disse patienter.

I fase 3 studierne med MF blev høje lipaseværdier rapporteret hos 18,7% og 19,3% af patienterne i ruxolitinib-armene sammenlignet med 16,6% og 14,0% i kontrolarmene i henholdsvis COMFORT-I og COMFORT-II studierne. Hos patienter med forhøjede lipaseværdier, blev der ikke rapporteret samtidige tegn og symptomer på pancreatitis.

I den *sammenlignende periode* af fase 3-studiet hos patienter med akut GvHD, blev der rapporteret om nye eller forværrede lipaseværdier hos 19,7% af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 12,5% i BAT-armen; de tilsvarende stigninger af grad 3 (3,1% vs. 5,1%) og grad 4 (0% vs. 0,8%) var tilsvarende. I løbet af den *forlængede opfølgning* hos patienter behandlet med ruxolitinib blev der rapporteret om forhøjede lipaseværdier hos 32,2% af patienterne; grad 3 og 4 blev rapporteret hos henholdsvis 8,7% og 2,2% af patienterne.

I den *sammenlignende periode* af fase 3-studiet hos patienter med kronisk GvHD, blev der rapporteret om nye eller forværrede lipaseværdier hos 32,1% af patienterne i ruxolitinib-armen sammenlignet med 23,5% i BAT-armen; de tilsvarende stigninger af grad 3 (10,6% vs. 6,2%) og grad 4 (0,6% vs. 0%) var tilsvarende. I løbet af den *forlængede opfølgning* hos patienter behandlet med ruxolitinib, blev der rapporteret om forhøjede lipaseværdier hos 35,9% af patienterne; grad 3 og 4 blev set hos henholdsvis 9,5% og 0,4% af patienterne.

Stigning i systolisk blodtryk

I de fase 3 pivotale kliniske studier med MF blev der ved mindst et af besøgene registreret en stigning i systolisk blodtryk på 20 mmHg eller mere fra baseline hos 31,5% af patienter sammenlignet med 19,5% af de kontrolbehandlede patienter. I COMFORT-I (MF-patienter) var den gennemsnitlige stigning i systolisk blodtryk 0-2 mmHg fra baseline for ruxolitinib versus et fald på 2-5 mmHg i placebo-armen. I COMFORT-II viste de gennemsnitlige værdier lille forskel mellem ruxolitinib-behandlede og kontrolbehandlede MF-patienter.

I randomiseringsperioden i det pivotale studie med PV-patienter steg det gennemsnitlige systoliske blodtryk med 0,65 mmHg i ruxolitinib-armen mod et fald på 2 mmHg i BAT-armen.

Pædiatriske patienter

I alt 20 patienter i alderen 12 til <18 år med GvHD indgik i en sikkerhedsanalyse: 9 patienter (5 i ruxolitinib-armen og 4 i BAT-armen) i REACH2-studiet og 11 patienter (4 i ruxolitinib-armen og 7 i BAT-armen) i REACH3-studiet. Baseret på den ensartede eksponering, set hos unge og voksne, forventes ruxolitinibs sikkerhed ved den anbefalede dosis på 10 mg to gange dagligt at være den samme, hvad angår hyppighed og sværhedsgrad.

Ældre

I alt blev 29 patienter i REACH2-studiet og 25 patienter i REACH3 i alderen >65 år og behandlet med ruxolitinib, analyseret mht. sikkerhed. Samlet set blev ingen nye sikkerhedsproblemer identificeret og sikkerhedsprofilen hos patienter >65 år er generelt i overensstemmelse med den hos patienter i alderen 18-65 år.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via [det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V](#).

4.9 Overdosering

Der er ingen kendt modgift mod overdosering af Jakavi. Enkeltdoser på op til 200 mg er givet med acceptabel akut tolerabilitet. Gentagne højere doser end de anbefalede medfører øget myelosuppression, herunder leukopeni, anæmi og trombocytopeni. Der skal gives passende understøttende behandling.

Hæmodialyse forventes ikke at fremskynde elimineringen af ruxolitinib.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Farmakoterapeutisk klassifikation: Antineoplastiske stoffer, proteinkinasehæmmere, ATC-kode: L01EJ01

Virkningsmekanisme

Ruxolitinib er en selektiv hæmmer af de Janus-associerede kinaser (JAK's) JAK1 og JAK2 (IC₅₀-værdier på 3,3 nM og 2,8 nM for henholdsvis JAK1- og JAK2-enzymet). Disse enzymer formidler signaleringen af flere cytokiner og vækstfaktorer, som er vigtige for hæmatopoese og immunfunktion.

MF og PV er myeloproliferative neoplasier, som man ved er forbundet med dysreguleret JAK1- og JAK2-signaleret. Årsagerne til dysreguleringen menes at omfatte høje niveauer af cirkulerende cytokiner, som aktiverer JAK-STAT-signalvejen, gain of function-mutationer, som for eksempel JAK2V617F, og undertrykkelse af negative reguleringsmekanismer. MF-patienter udviser dysreguleret JAK-signaleret uanset JAK2V617F-mutationsstatus. Aktiverede mutationer i JAK2 (V617F eller exon 12) er fundet hos >95% af PV-patienter.

Ruxolitinib hæmmer JAK-STAT-signaleret og celleproliferation i cytokinafhængige cellemodeller af hæmatologiske maligniteter samt i Ba/F3-celler, som er gjort cytokinafhængige ved at udtrykke det JAK2V617F-muterede protein, med IC₅₀ fra 80-320 nM.

JAK-STAT-signalingsvejen spiller en rolle i regulering af udviklingen, proliferationen og aktiveringen af adskillige immuncelletyper, der er vigtige for GvHD-patogenesen.

Farmakodynamisk virkning

Ruxolitinib hæmmer cytokininduceret STAT3-fosforylering i fuldblod fra sunde forsøgspersoner, MF-patienter og PV-patienter. Ruxolitinib medførte 2 timer efter doseringen en maksimal hæmning af STAT3-fosforylering, som 8 timer senere igen var tæt på baseline hos både sunde forsøgspersoner og MF-patienter, hvilket tyder på, at der ikke sker nogen akkumulering, hverken af uomdannet lægemiddel eller aktive metabolitter.

Baseline-forhøjelser af inflammatoriske markører forbundet med konstitutionelle symptomer som for eksempel TNF α , IL-6 og CRP hos forsøgspersoner med MF faldt efter behandling med ruxolitinib. MF-patienter blev ikke refraktære med hensyn til de farmakodynamiske virkninger efter længere tids behandling med ruxolitinib. Tilsvarende havde patienter med PV forhøjede inflammatoriske markører ved *baseline*, og disse markører faldt efter behandling med ruxolitinib.

I en grundig QT-undersøgelse med sunde forsøgspersoner var der ingen tegn på en QT/QTc-forlængende effekt af ruxolitinib ved enkelt doser op til en supratherapeutisk dosis på 200 mg, hvilket tyder på, at ruxolitinib ikke har nogen effekt på kardiell repolarisering.

Klinisk virkning og sikkerhed

Myelofibrose

To randomiserede fase 3-undersøgelser (COMFORT-I og COMFORT-II) blev gennemført med patienter med MF (primær MF, MF efter polycythæmia vera eller MF efter essentiel trombocytose). I begge studier havde patienterne palpabel splenomegali mindst 5 cm under costalranden og i risikokategorierne intermediær-2 eller højrisiko, baseret på International Working Group (IWG) Consensus Criteria. Startdosis for Jakavi var baseret på trombocytaltal. Patienter med trombocytaltal på $\leq 100\ 000/\text{mm}^3$ var ikke kvalificerede til inklusion i COMFORT-studierne, men 69 patienter blev inkluderet i EXPAND-studiet, et fase 1b, åbent, dosis-afklarende-studie hos patienter med MF (primær MF, efter-polycythæmia vera MF eller efter essentiel trombocytose MF) og *baseline* trombocytaltal på $\geq 50\ 000$ og $< 100\ 000/\text{mm}^3$.

COMFORT-I var en dobbeltblind, randomiseret, placebo-kontrolleret undersøgelse med 309 patienter, som var refraktære over for eller ikke kandidater til tilgængelig terapi. Det primære effektendepunkt var andelen af forsøgspersoner, der opnåede en reduktion i miltvolumen på $\geq 35\%$ i forhold til baseline ved uge 24, målt med Magnetic Resonance Imaging (MRI) eller Computed Tomography (CT).

De sekundære endepunkter omfattede varigheden af en vedligeholdt reduktion i miltvolumen på $\geq 35\%$ i forhold til baseline, andelen af patienter med $\geq 50\%$ reduktion af den samlede symptomscore, ændringer i den samlede symptomscore fra baseline til uge 24, målt efter den modificerede MF Symptom Assessment Form (MFSAF)-dagbog, v2.0, samt den samlede overlevelse.

COMFORT-II var en åben, randomiseret undersøgelse med 219 patienter. Patienterne randomiseredes i forholdet 2:1 til ruxolitinib og bedste tilgængelige terapi. I den bedst tilgængelige terapi-arm fik 47% af patienterne hydroxycarbamid og 16% glukokortikoider. Det primære effektendepunkt var andelen af patienter, der opnåede en $\geq 35\%$ reduktion i miltvolumen ved uge 48, målt med MRI eller CT.

Sekundære endepunkter inkluderede andelen af patienter, der opnåede en reduktion i miltvolumen fra baseline til uge 24, og varigheden af bevarelsen af en reduktion i miltvolumen på $\geq 35\%$ i forhold til baseline.

I COMFORT-I og COMFORT-II var de demografiske og sygdomsmæssige karakteristika for patienterne i de to behandlingsarme sammenlignelige.

Tabel 6 Procentdel af patienter med en reduktion i miltvolumen på $\geq 35\%$ i forhold til baseline ved uge 24 i COMFORT-I og ved uge 48 i COMFORT-II (ITT)

	COMFORT-I		COMFORT-II	
	Jakavi (N=155)	Placebo (N=153)	Jakavi (N=144)	Bedste tilgængelige behandling (N=72)
Tidspunkter	Uge 24		Uge 48	
Antal (%) forsøgspersoner med en reduktion i miltvolumen på $\geq 35\%$	65 (41,9)	1 (0,7)	41 (28,5)	0
95% konfidensintervaller	34,1, 50,1	0, 3,6	21,3, 36,6	0,0, 5,0
p-værdi	<0,0001		<0,0001	

En signifikant højere procentdel af patienterne i Jakavi-gruppen opnåede en reduktion i miltvolumen på $\geq 35\%$ (Tabel 6) i forhold til baseline uanset tilstedeværelse eller fravær af JAK2V617F-mutationen (Tabel 7) eller sygdomsundertype (primær MF, MF efter polycythæmia vera, MF efter essentiel trombocytose).

Tabel 7 Procentdel af patienter med $\geq 35\%$ reduktion fra baseline i miltvolumen ved JAK mutationsstatus (sikkerhed)

	COMFORT-I				COMFORT-II			
	Jakavi		Placebo		Jakavi		Bedst tilgængelige behandling	
JAK mutationsstatus	Positiv (N=113) n (%)	Negativ (N=40) n (%)	Positiv (N=121) n (%)	Negativ (N=27) n (%)	Positiv (N=110) n (%)	Negativ (N=35) n (%)	Positiv (N=49) n (%)	Negativ (N=20) n (%)
Antal (%) personer med miltvolumen reduceret med $\geq 35\%$	54 (47,8)	11 (27,5)	1 (0,8)	0	36 (32,7)	5 (14,3)	0	0
Tidspunkt	Efter 24 uger				Efter 48 uger			

Sandsynligheden for at bevare milt-respons ($\geq 35\%$ reduktion) på Jakavi i mindst 24 uger var 89% i COMFORT-I og 87% i COMFORT-II. 52% bevarede milt-respons i mindst 48 uger i COMFORT-II.

I COMFORT-I opnåede 45,9% af patienterne i Jakavi-gruppen en forbedring på $\geq 50\%$ i forhold til baseline i den samlede symptomscore i uge 24 (målt ved MFSAF-dagbog v2.0) sammenlignet med 5,3% af patienterne i placebo-gruppen ($p < 0,0001$ med anvendelse af χ^2 -test). Ved uge 24 var den gennemsnitlige ændring i den almene helbredstilstand +12,3 for Jakavi og -3,4 for placebo ($p > 0,0001$) målt ved EORTC QLQ-C30.

Efter en median opfølgingsperiode på 34,3 måneder i COMFORT-I var dødeligheden hos patienter randomiseret til ruxolitinib 27,1% mod 35,1% hos patienter, der var randomiseret til placebo: HR 0,687; 95% KI 0,459-1,029; $p = 0,0668$.

Efter en median opfølgingsperiode på 61,7 måneder i COMFORT-I var dødeligheden hos patienter randomiseret til ruxolitinib 44,5% (69 ud af 155 patienter) mod 53,2% (82 ud af 154 patienter) hos patienter, der var randomiseret til placebo. Der var en 31% reduktion i risikoen for dødsfald i ruxolitinib-armen sammenlignet med placebo-armen (HR 0,69; 95% KI 0,50-0,96; $p = 0,025$).

Efter en median opfølgingsperiode på 34,7 måneder i COMFORT-II var dødeligheden hos patienter, der var randomiseret til ruxolitinib, 19,9% mod 30,1% hos patienter, der var randomiseret til bedst tilgængelig terapi (BAT): HR 0,48; 95% KI 0,28-0,85; p=0,009. I begge studier tilskrives den lavere dødelighed i ruxolitinib-armen hovedsagelig resultaterne fra undergrupperne post-polycythæmia vera og post-essentiell trombocytose.

Efter en median opfølgingsperiode på 55,9 måneder i COMFORT II var dødeligheden hos patienter, der var randomiseret til ruxolitinib, 40,4% (59 ud af 146 patienter) mod 47,9% (35 ud af 73 patienter) hos patienter, der var randomiseret til bedste tilgængelige behandling (BAT). Der var en 33% reduktion i risikoen for dødsfald i ruxolitinib-armen sammenlignet med BAT-armen (HR 0,67; 95% KI 0,44-1,02; p = 0,062).

Polycythæmia vera

Et randomiseret, åbent, aktivt kontrolleret fase 3-studie (RESPONSE) er gennemført med 222 patienter med PV, som var refraktære over for eller ikke tålte hydroxycarbamid, defineret ved Europæisk Leukæmi Nets (ELN) internationale arbejdsgruppens publicerede kriterier. 110 patienter blev randomiseret til ruxolitinib-armen og 112 patienter til BAT-armen. Initialdosis af Jakavi var 10 mg to gange dagligt. Dosis blev herefter justeret individuelt hos patienterne baseret på tolerabilitet og effekt med en maksimal dosis på 25 mg to gange dagligt. BAT blev bestemt af investigatoren fra patient til patient og inkluderede hydroxycarbamid (59,5%), interferon/pegylet interferon (11,7%), anagrelid (7,2%), pipobroman (1,8%) og observation (15,3%).

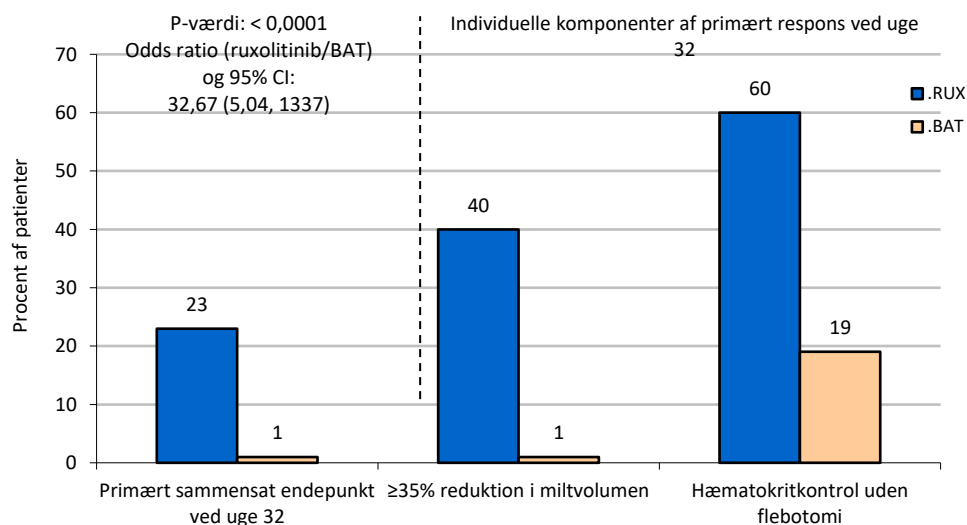
Demografi og sygdoms karakteristika ved *baseline* var sammenlignelige mellem de to behandlingsarme. Gennemsnitsalderen var 60 år (fra 33 til 90 år). Patienter i ruxolitinib-armen havde i gennemsnit haft PV-diagnosen i 8,2 år og havde tidligere været behandlet med hydroxycarbamid i gennemsnitligt 3 år. De fleste patienter havde fået mindst to flebotomier i de sidste 24 uger inden screening. Sammenlignende data vedrørende langtidsoverlevelse og hyppigheden af sygdomskomplikationer mangler.

Det primære sammensatte endepunkt var andelen af patienter, der opnåede både fravær af indikation for flebotomi (HCT-kontrol) og $\geq 35\%$ reduktion i miltvolumen fra baseline ved uge 32. Fravær af indikation for flebotomi blev defineret som bekræftet HCT på $>45\%$, dvs. mindst 3 procentpoint højere end HCT ved baseline eller en bekræftet HCT på $>48\%$ alt efter, hvilken der var lavest. De vigtigste sekundære endepunkter inkluderede andelen af patienter, som opnåede det primære endepunkt og forblev progressionsfri ved uge 48, såvel som andelen af patienter, der opnåede fuldstændig hæmatologisk remission ved uge 32.

Studiet opnåede det primære endepunkt, og en højere andel af patienter i Jakavi-gruppen opnåede det primære sammensatte endepunkt og hver af dets individuelle komponenter. Signifikant flere patienter behandlet med Jakavi (23%) opnåede primært respons ($p < 0,0001$) sammenlignet med BAT (0,9%). Hæmatokritkontrol blev opnået hos 60% af patienterne i Jakavi-armen sammenlignet med 18,8% af patienterne i BAT-armen. En $\geq 35\%$ reduktion i miltvolumen blev opnået af 40% af patienterne i Jakavi-armen sammenlignet med 0,9% i BAT-armen (figur 1).

De 2 vigtigste sekundære endepunkter blev også nået. Andelen af patienter, som opnåede fuldstændig hæmatologisk remission, var 23,6% i Jakavi-armen sammenlignet med 8,0% i BAT-armen ($p = 0,0013$). 20% af patienterne behandlet med Jakavi og 0,9% af patienterne behandlet med BAT opnåede et varigt primært respons ved uge 48 ($p < 0,0001$).

Figur 1 Patienter, som opnåede det primære endepunkt og komponenter af det primære endepunkt ved uge 32



Symptombyrden blev vurderet ved brug af en elektronisk patientdagbog med MPN-SAF samlet symptomscore (TSS), som bestod af 14 spørgsmål. Ved uge 32 opnåede 49% og 64% af patienterne behandlet med ruxolitinib en $\geq 50\%$ reduktion i henholdsvis TSS-14 og TSS-5, sammenlignet med kun 5% og 11% af patienterne behandlet med BAT.

Opfattelsen af behandlingsfordele blev målt ved *Patient Global Impression of Change* (PGIC) spørgeskema. 66% af patienterne behandlet med ruxolitinib rapporterede en forbedring allerede fire uger efter behandlingsstart sammenlignet med 19% af patienterne behandlet med BAT. Forbedringer i opfattelsen af behandlingsfordele ved uge 32 var også højere hos patienter behandlet med ruxolitinib (78% mod 33%).

Supplerende analyser fra RESPONSE-studiet for at vurdere responsvarigheden blev for Jakavi-armen kun udført ved uge 80 og uge 256 efter randomisering. Ud af de 25 patienter, der havde opnået primært respons ved uge 32, havde 3 patienter progredieret ved uge 80 og 6 patienter ved uge 256. Sandsynligheden for at have opretholdt et respons fra uge 32 og op til uge 80 og uge 256 var henholdsvis 92% og 74% (se Tabel 8).

Tabel 8 Varighed af primært respons i RESPONSE-studiet

	Uge 32	Uge 80	Uge 256
Primært respons opnået ved uge 32* n/N (%)	25/110 (23%)	n/a	n/a
Patienter som opretholdt primært respons	n/a	22/25	19/25
Sandsynlighed for opretholdelse af primært respons	n/a	92%	74%

* I henhold til det sammensatte endepunktskriterie for primært respons: fravær af indikation for flebotomi (HCT kontrol) og en $\geq 35\%$ reduktion i miltvolumen fra *baseline*.

n/a: ikke relevant

Et andet randomiseret, åbent, aktiv-kontrolleret fase 3b-studie (RESPONSE 2) blev udført hos 149 PV-patienter, som var resistente eller intolerante overfor hydroxycarbamid, men som ikke havde palpabel splenomegali. Det primære endepunkt, defineret som andelen af patienter, der opnåede HCT-kontrol (fravær af indikation for flebotomi) ved uge 28, blev nået (62,2% i Jakavi-armen *versus* 18,7% i BAT-armen). Det vigtigste sekundære endepunkt, defineret som andelen af patienter, der opnåede komplet hæmatologisk remission ved uge 28, blev også nået (23,0% i Jakavi-armen *versus* 5,3% i BAT-armen).

Graft-versus-host -sygdom (GvHD)

Jakavi er blevet undersøgt i to randomiserede, åbne, fase 3-multicenterstudier hos patienter i alderen 12 år og derover med akut GvHD (REACH2) og kronisk GvHD (REACH3) efter allogen hæmatopoietisk stamcelletransplantation (alloSCT) og utilstrækkeligt respons på kortikosteroider og/eller andre systemiske behandlinger. Startdosen af Jakavi var 10 mg to gange dagligt.

Akut graft-versus-host-sygdom

I REACH2 blev 309 patienter med kortikosteroid-refraktær, akut GvHD af grad II til IV randomiseret i forholdet 1:1 til Jakavi eller BAT. Patienterne blev stratificeret efter sværhedsgraden af akut GvHD på tidspunktet for randomisering. Kortikosteroid-refraktæritet var defineret som progression efter mindst 3 dage, manglende opnåelse af respons efter 7 dage eller mislykket kortikosteroidnedtrapning.

BAT blev valgt af investigatoren på individuel basis og omfattede anti-thymocytglobulin (ATG), ekstrakorporal fotofese (ECP), mesenkymale stromale celler (MSC), lavdosis-methotrexat (MTX), mycophenolatmofetil (MMF), mTOR-hæmmere (everolimus eller sirolimus), etanercept eller infliximab.

Udover Jakavi eller BAT kunne patienterne have fået understøttende standardbehandling i forbindelse med allogen stamcelletransplantation, herunder antiinfektiva og transfusionsstøtte. Ruxolitinib blev tilføjet til fortsat brug af kortikosteroider og/eller calcineurinhæmmere (CNI'er), såsom ciclosporin eller tacrolimus, og/eller topikal- eller inhalationsbehandling med kortikosteroider i henhold til gældende retningslinjer.

Patienter, der havde fået én tidligere systemisk behandling ud over kortikosteroider og CNI for akut GvHD, var egnede til at deltage i studiet. Fortsat brug af tidligere systemiske lægemidler for akut GvHD ud over kortikosteroider og CNI var kun tilladt, hvis de blev anvendt til profylakse af akut GvHD (dvs. blev opstartet før diagnosticering af akut GvHD) i henhold til almindelig medicinsk praksis.

Patienter, der fik BAT, kunne overgå til ruxolitinib efter dag 28, hvis de opfyldte følgende kriterier:

- Manglende opnåelse af det definerede primære endepunkt for respons (komplet respons [CR] eller delvist respons [PR]) på dag 28, ELLER
- Tab af respons derefter og opfyldelse af kriterierne for progression, blandet respons eller intet respons, med deraf følgende behov for ny, yderligere systemisk immunundertrykkende behandling for akut GvHD, OG
- Fravær af tegn/symptomer på kronisk GvHD.

Nedtrapning af Jakavi var tilladt efter dag 56-besøget hos patienter med behandlingsrespons.

Demografi- og sygdomskaraktetika ved *baseline* var afbalancerede mellem de to behandlingsarme. Gennemsnitsalderen var 54 år (interval: 12 til 73 år). Studiet omfattede 2,9% unge, 59,2% mænd og 68,9% hvide patienter. Størstedelen af de inkluderede patienter havde underliggende malign sygdom.

Sværhedsgraden af akut GvHD i Jakavi- og BAT-armene var grad II hos henholdsvis 34% og 34%, grad III hos henholdsvis 46% og 47% og grad IV hos henholdsvis 20% og 19%.

Årsagerne til patienternes utilstrækkelige respons på kortikosteroider i Jakavi- og BAT-armene var

i) manglende opnåelse af respons efter 7 dages kortikosteroidbehandling (hhv. 46,8% og 40,6%), ii) mislykket kortikosteroidnedtrapning (hhv. 30,5% og 31,6%) eller iii) sygdomsprogression efter 3 dages behandling (hhv. 22,7% og 27,7%).

Blandt alle patienter var de hyppigst involverede organer i akut GvHD hud (54,0%) og nedre mave-tarm-kanal (68,3%). Der var flere patienter i Jakavi-armen, der havde akut GvHD med påvirkning af hud (60,4%) og lever (23,4%) end i BAT-armen (hud:47,7%, lever: 16,1%).

Den hyppigste tidligere anvendte systemiske behandling for akut GvHD var kortikosteroider+CNI'er (49,4% i Jakavi-armen og 49,0% i BAT-armen).

Det primære endepunkt var den samlede responsrate (ORR) på dag 28, defineret som andelen af patienter i hver arm med komplet respons (CR) eller delvist respons (PR) uden behov for yderligere systemiske behandlinger for tidligere progression, blandet respons eller manglende respons, baseret på investigators bedømmelse i henhold til kriterierne fra Harris et al. (2016).

Det vigtigste sekundære endepunkt var andelen af patienter, der opnåede CR eller PR på dag 28 og bibeholdt CR eller PR til dag 56.

Det primære mål blev nået i REACH2. ORR på behandlingsdag 28 var højere i Jakavi-armen (62,3%) end i BAT-armen (39,4%). Der var en statistisk signifikant forskel mellem behandlingsarmene ($p < 0,0001$ ved stratificeret Cochrane-Mantel-Haenszel-test, tosidet, OR: 2,64; 95% CI: 1,65; 4,22).

Der var også en højere andel af patienter med komplet respons i Jakavi-armen (34,4%) end i BAT-armen (19,4%).

ORR på dag 28 var 76% for GvHD af grad II, 56% for GvHD af grad III og 53% for GvHD af grad IV i Jakavi-armen og 51% for GvHD af grad II, 38% for GvHD af grad III og 23% for GvHD af grad IV i BAT-armen.

Blandt patienterne uden respons på dag 28 i Jakavi- og BAT-armene havde henholdsvis 2,6% og 8,4% sygdomsprogression.

De overordnede resultater er anført i Tabel 9.

Tabel 9 Samlet responsrate på dag 28 i REACH2

	Jakavi N=154		BAT N=155	
	n (%)	95% CI	n (%)	95% CI
Samlet respons	96 (62,3)	54,2, 70,0	61 (39,4)	31,6, 47,5
OR (95% CI)	2,64 (1,65,4,22)			
p-værdi(2-sidet)	p <0,0001			
Komplet respons	53 (34,4)		30 (19,4)	
Delvist respons	43 (27,9)		31 (20,0)	

Studiets vigtigste sekundære endepunkt blev nået, baseret på den primære dataanalyse (skæringsdato for data: 25. juli 2019). Varigt ORR på dag 56 var 39,6% (95% CI: 31,8; 47,8) i Jakavi-armen og 21,9% (95% CI: 15,7; 29,3) i BAT-armen. Der var en statistisk signifikant forskel mellem de to behandlingsarme (OR: 2,38; 95% CI: 1,43; 3,94; $p = 0,0007$). Andelen af patienter med CR var 26,6% i Jakavi-armen versus 16,1% i BAT-armen. Samlet set overgik 49 patienter (31,6%), der oprindeligt var randomiseret til BAT-armen, til Jakavi-armen.

Kronisk graft-versus-host-sygdom

I REACH3 blev 329 patienter med moderat eller svær kortikosteroid-refraktær, kronisk GvHD randomiseret i forholdet 1:1 til Jakavi eller BAT. Patienterne blev stratificeret efter sværhedsgraden af kronisk GvHD på tidspunktet for randomisering. Kortikosteroid-refraktæritet blev bestemt, når patienterne havde manglende respons eller sygdomsprogression efter 7 dage eller vedvarende sygdom i 4 uger eller 2 gange mislykket nedtrapning af kortikosteroid.

BAT blev valgt af investigatoren på individuel basis og omfattede ekstrakorporal fotoferease (ECP), lavdosis-methotrexat (MTX), mycophenolatmofetil (MMF), mTOR-hæmmere (everolimus eller sirolimus), infliximab, rituximab, pentostatin, imatinib eller ibrutinib.

Udover Jakavi eller BAT kunne patienterne have fået understøttende standardbehandling i forbindelse med allogen stamcelletransplantation, herunder antiinfektiva og transfusionsstøtte. Fortsat brug af kortikosteroider og CNI'er, såsom ciclosporin eller tacrolimus, og topikal- eller inhalationsbehandling med kortikosteroider, var tilladt i henhold til gældende retningslinjer.

Patienter, der havde fået én tidligere systemisk behandling ud over kortikosteroider og/eller CNI for kronisk GvHD, var egnede til at deltage i studiet. Fortsat brug af tidligere systemiske lægemidler for kronisk GvHD ud over kortikosteroider og CNI var kun tilladt, hvis de blev anvendt til profylakse af kronisk GvHD (dvs. blev opstartet før diagnosticering af kronisk GvHD) i henhold til almindelig medicinsk praksis.

Patienter, der fik BAT, kunne overgå til ruxolitinib på dag 1 i cyklus 7 og derefter på grund af sygdomsprogression, blandet respons eller uændret respons, på grund af BAT-toksicitet eller på grund af genopblussen af kronisk GvHD.

Virkingen hos patienter, der overgår fra aktiv akut GvHD til kronisk GvHD uden nedtrapning af kortikosteroider og systemisk behandling, er ukendt. Virkingen ved akut eller kronisk GvHD efter donor-lymfocyt-infusion (DLI) og hos patienter, som ikke tålte steroidbehandling, er ukendt.

Nedtrapning af Jakavi var tilladt efter dag 1-besøget i cyklus 7.

Demografi- og sygdomskaraktistika ved *baseline* var afbalancerede mellem de to behandlingsarme. Gennemsnitsalderen var 49 år (interval: 12 til 76 år). Studiet omfattede 3,6% unge, 61,1% mænd og 75,4% hvide patienter. Størstedelen af de inkluderede patienter havde underliggende malign sygdom.

Sværhedsgraden ved diagnosticering af kortikosteroid-refraktær kronisk GvHD var afbalanceret mellem de to behandlingsarme, med 41% og 45% moderat og 59% og 55% svær i henholdsvis Jakavi- og BAT-armene.

Patienternes utilstrækkelige respons på kortikosteroider i Jakavi- og BAT-armene var kendetegnet ved i) manglende respons eller vedvarende sygdom efter kortikosteroidbehandling i mindst 7 dage ved 1 mg/kg/dag prednisonækvivalenter (hhv. 37,6% og 44,5%), ii) vedvarende sygdom efter 4 uger ved 0,5 mg/kg/dag (35,2% og 25,6) eller iii) kortikosteroidafhængighed (hhv. 27,3% og 29,9%).

Blandt alle patienter havde 73% og 45% hud-og lungeinvolvering i Jakavi-armen sammenlignet med 69% og 41% i BAT-armen.

Den hyppigste tidligere anvendte systemiske behandling for kronisk GvHD var kortikosteroider alene (43% i Jakavi-armen og 49% i BAT-armen) og kortikosteroider+CNI'er (41% af patienterne i Jakavi-armen og 42% i BAT-armen).

Det primære endepunkt var ORR på dag 1 i cyklus 7, defineret som andelen af patienter i hver arm med CR eller PR uden behov for yderligere systemiske behandlinger for en tidligere progression, blandet respons eller manglende respons, baseret på investigators bedømmelse i henhold til kriterierne fra National Institutes of Health (NIH).

De vigtigste sekundære endepunkter var svigt-fri overlevelse (FFS), et sammensat tid-til-hændelse-endepunkt, omfattende den tidligste af følgende hændelser: i) tilbagefald eller tilbagefald af underliggende sygdom eller død pga. underliggende sygdom, ii) død uden tilbagefald eller iii) tilføjelse eller opstart af en anden systemisk behandling for kronisk GvHD.

Det primære mål blev nået i REACH3. På tidspunktet for den primære analyse (skæringsdato for data: 08. maj 2020) var ORR ved uge 24 højere i Jakavi-armen (49,7%) end i BAT-armen (25,6%). Der var en statistisk signifikant forskel mellem behandlingsarmene ($p < 0,0001$ ved stratificeret Cochrane-Mantel-Haenszel-test, tosidet, OR: 2,99; 95% CI: 1,86; 4,80). Resultaterne er anført i Tabel 10.

Blandt patienterne uden respons på dag 1 i cyklus 7 i Jakavi- og BAT-armene havde henholdsvis 2,4% og 12,8% sygdomsprogression.

Tabel 10 Samlet responsrate på dag 1 i cyklus 7 i REACH3

	Jakavi N=165		BAT N=164	
	n (%)	95% CI	n (%)	95% CI
Samlet respons	82 (49,7)	41,8; 57,6	42 (25,6)	19,1; 33,0
OR (95% CI)	2,99 (1,86, 4,80)			
p-værdi (2-sidet)	$p < 0,0001$			
Komplet respons	11 (6,7)		5 (3,0)	
Delvist respons	71 (43,0)		37 (22,6)	

Hvad angik det sekundære endepunkt FFS, var der statistisk signifikant 63% reduceret risiko i hhv. Jakavi-armen versus BAT-armen (HR: 0,370; 95% CI: 0,268, 0,510, $p < 0,0001$). Ved 6-måneder var størstedelen af FFS-hændelser "tilsætning eller initiering af en anden systemisk behandling for cGvHD" (sandsynligheden for denne hændelse var blandt de randomiserede patienter hhv. 13,4% vs 48,5% for Jakavi-armen og BAT-armen). Resultatet for "tilbagefald af underliggende sygdom" og mortalitet uden recidiv (NRM) var 2,46% vs 2,57% og 9,19% vs 4,46%, i hhv. Jakavi-armen og BAT-armen. Der blev ikke observeret nogen forskel på kumuleret incidens mellem behandlingsarmene, når fokus kun var på NRM.

Pædiatrisk population

Det Europæiske Lægemiddelagentur har dispenseret fra kravet om at fremlægge resultaterne af studier med Jakavi i alle undergrupper af den pædiatriske population ved behandling af MF og PV. Hos pædiatriske GvHD-patienter (i alderen 12 år og derover) er Jakavis sikkerhed og virkning understøttet af evidens fra de randomiserede fase 3-studier REACH2 og REACH3 (se pkt. 4.2 for oplysninger om pædiatrisk anvendelse). I REACH2 blev der set respons på dag 28 hos 4/5 unge patienter med akut GvHD (3 havde CR og 1 havde PR) i ruxolitinib-armen og hos 3/4 unge patienter (3 havde CR) i BAT-armen. I REACH3 blev der set respons på dag 1 i cyklus 7 hos 3/4 unge patienter med kronisk GvHD (alle havde PR) i ruxolitinib-armen og hos 2/8 unge patienter (begge havde PR) i BAT-armen.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Absorption

Ruxolitinib er et stof tilhørende klasse 1 ifølge det biofarmaceutiske klassifikationssystem med høj permeabilitet, høj solubilitet og hurtig opløsning. I kliniske undersøgelser absorberes ruxolitinib hurtigt efter oral administration med maksimal plasmakoncentration (C_{\max}) ca. 1 time efter indtagelse af dosis. Baseret på en human massebalanceundersøgelse er den orale absorption af ruxolitinib som ruxolitinib eller metabolitter dannet under første passage 95% eller højere. Medianværdien af C_{\max} for ruxolitinib og total eksponering (AUC) steg proportionalt over et enkeltdosisområde på 5-200 mg. Der var ingen klinisk relevant farmakokinetisk ændring af ruxolitinib efter administration sammen med indtagelse af et måltid med højt fedtindhold. Medianværdien af C_{\max} faldt moderat (24%), mens middelværdien af AUC var næsten uændret (4% forøgelse) efter dosering sammen med et måltid med højt fedtindhold.

Fordeling

Det gennemsnitlige distributionsvolumen ved *steady state* er ca. 75 liter hos MF- og PV-patienter. Ved klinisk relevante koncentrationer af ruxolitinib er bindingen til plasmaproteiner *in vitro* ca. 97%, for det meste til albumin. En radiografisk undersøgelse af hele kroppen hos rotter har vist, at ruxolitinib ikke trænger igennem blod-hjernebarrieren.

Biotransformation

Ruxolitinib metaboliseres hovedsagelig af CYP3A4 (>50%) med yderligere bidrag fra CYP2C9. Ikke metaboliseret lægemiddel er den fremherskende forbindelse i humant plasma og udgør ca. 60% af det cirkulerende lægemiddel. To aktive hovedmetabolitter er tilstede i plasma og udgør 25% og 11% af AUC. Disse metabolitter har mellem det halve og en femtedel af den oprindelige JAK-relaterede farmakologiske aktivitet. Summen af alle aktive metabolitter bidrager til 18% af ruxolitinibs samlede farmakodynamik. I klinisk relevante koncentrationer hæmmer ruxolitinib ikke CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 eller CYP3A4 og er ikke en stærk induktor af CYP1A2, CYP2B6 eller CYP3A4, baseret på *in vitro* studier. *In vitro* data indikerer, at ruxolitinib kan hæmme P-gp og BCRP.

Elimination

Ruxolitinib elimineres hovedsagelig via metabolisering. Den gennemsnitlige eliminationshalveringstid for ruxolitinib er ca. 3 timer. Efter en enkelt oral dosis [^{14}C]-mærket ruxolitinib, givet til sunde, voksne forsøgspersoner, skete elimineringen hovedsagelig via metabolisering, hvorved 74% af radioaktiviteten udskiltes i urin og 22% via fæces. Uomdannet lægemiddel udgjorde mindre end 1% af den udskilte, samlede radioaktivitet.

Linearitet/non-linearitet

Dosisproportionaliteten vistes i enkelt- og flerdosisstudierne.

Særlige populationer

Virkning for legemsoverflade, alder, køn og race

Baseret på studier med raske forsøgspersoner blev der ikke observeret relevante forskelle i ruxolitinibs farmakokinetik med hensyn til køn eller race. I en farmakokinetisk evaluering var der hos en population af MF-patienter tilsyneladende ingen sammenhæng mellem oral clearance og patienternes alder eller race. Den forventede orale clearance var 17,7 l/time hos kvinder og 22,1 l/time hos mænd med en inter-individuel variation blandt MF-patienter på 39%. Clearance var 12,7 l/t hos PV-patienter med en inter-individuel variation på 42%, og der var tilsyneladende ingen forbindelse mellem oral clearance og køn, patientalder eller race baseret på en populationsfarmakokinetisk evaluering hos PV-patienter. Clearance var 10,4 l/t hos patienter med akut GvHD og 7,8 l/t hos patienter med kronisk GvHD med en interindividuel variation på 49%. Der var ingen tydelig sammenhæng mellem oral clearance og køn, patientalder eller race, vurderet ud fra en farmakokinetisk populationsvurdering hos GvHD-patienter. Eksponering blev forøget hos GvHD-patienter med lav legemsoverflade (BSA). Hos patienter med BSA på 1 m², 1,25 m² og 1,5 m², var den forventede gennemsnitseksponeering (AUC) hhv. 31%, 22% og 12% højere end hos en typisk voksen (1,79 m²).

Pædiatrisk population

Jakavis farmakokinetik hos pædiatriske patienter <18 år med MF og PV er ikke klarlagt. Den observerede farmakokinetiske profil var sammenlignelig hos unge patienter med akut eller kronisk GvHD og i den overordnede patientpopulation (se pkt. 5.1, "Pædiatrisk population"). Ruxolitinib er endnu ikke vurderet hos pædiatriske patienter med akut eller kronisk GvHD i alderen under 12 år.

Nedsat nyrefunktion

Nyrefunktion blev bestemt ved brug af både Modification of Diet in Renal Disease (MDRD) og urinkreatinin. Efter en enkelt dosis ruxolitinib på 25 mg var ruxolitinibs eksponering omtrent ens hos forsøgspersoner med forskellige grader af nedsat nyrefunktion og forsøgspersoner med normal nyrefunktion. AUC-værdierne for ruxolitinib-metabolitter var tilbøjelige til at stige med graden af nedsat nyrefunktion og steg mest markant hos forsøgspersoner med stærkt nedsat nyrefunktion. Det er uvist om den øgede metabolitseksponeering har betydning for den kliniske sikkerhed. Dosisjustering anbefales hos patienter med stærkt nedsat nyrefunktion og nyresygdom i slutstadiet (se pkt. 4.2). Det reducerer den metaboliske eksponering kun at dosere på dialysedage, men også den farmakodynamiske effekt, specielt på dagene mellem dialyse.

Nedsat leverfunktion

Efter en enkelt dosis ruxolitinib på 25 mg til patienter med forskellige grader af nedsat leverfunktion steg den gennemsnitlige AUC for ruxolitinib hos patienter med let, moderat og stærkt nedsat leverfunktion med henholdsvis 87%, 28% og 65% sammenlignet med patienter med normal leverfunktion. Der var ingen tydelig sammenhæng mellem AUC og graden af nedsat leverfunktion baseret på Child-Pugh-scorer. Den terminale eliminationshalveringstid blev forlænget hos patienter med nedsat leverfunktion sammenlignet med raske kontrolpersoner (4,1-5,0 timer mod 2,8 timer) En dosisreduktion på ca. 50% anbefales til MF- og PV-patienter med nedsat leverfunktion (se pkt. 4.2).

Hos GvHD-patienter med leverinsufficiens, som ikke er relateret til GvHD, bør startdosen af ruxolitinib reduceres med 50%.

5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata

Ruxolitinib er evalueret i studier af sikkerhedsfarmakologi, gentagen dosis-toksicitet, genotoksicitet, reproduktionstoksicitet og i et carcinogenicitetsstudie. Målorganer, som er forbundet med ruxolitinibs farmakologiske aktivitet i gentagne dosisstudier, omfatter knoglemarv og perifert blod og lymfevæv. Infektioner, som generelt sættes i forbindelse med immunsuppression er iagttaget hos hunde. Uønsket blodtryksfald kombineret med stigende hjertefrekvens er iagttaget i en telemetrisk undersøgelse med hunde, og et uønsket fald i minutvolumen er iagttaget i en respirationsundersøgelse med rotter. Marginerne (baseret på ubundet C_{max}) på det ikke-uønskede niveau i hunde- og rottestudierne var henholdsvis 15,7 og 10,4 gange større end den maksimale, anbefalede dosis til mennesker på 25 mg to gange dagligt. Der sås ingen påvirkning ved en evaluering af de neurofarmakologiske effekter af ruxolitinib.

I studier med juvenile rotter medførte administration af ruxolitinib påvirkninger af vækst- og knogle parametre. Reduceret knogletilvækst blev observeret ved doser på ≥ 5 mg/kg/dag, når behandlingen startede på dag 7 postnalt (sammenlignelig med humane nyfødte) og på ≥ 15 mg/kg/dag, når behandlingen startede på dag 14 eller 21 postnalt (sammenlignelig med humane småbørn på 1-3 år). Frakturer og tidlig aflivning af rotter blev observeret ved doser på ≥ 30 mg/kg/dag, når behandlingen startede på dag 7 postnalt. Baseret på ubundet AUC, var eksponeringen hos juvenile rotter ved NOAEL (*no observed adverse effect level*), behandlet så tidligt som dag 7 postnalt, 0,3 gange højere end hos voksne patienter ved en dosis på 25 mg to gange dagligt. Nedsat knoglevækst og frakturer forekom ved eksponeringer, der var henholdsvis 1,5 og 13 gange højere end hos voksne patienter ved en dosis på 25 mg to gange dagligt. Virkningerne var generelt mere alvorlige, når administration blev initieret tidligere i den postnatale periode. Bortset fra knogleudvikling, var virkningerne af ruxolitinib hos juvenile rotter sammenlignelig med dem hos voksne rotter. Juvenile rotter er mere følsomme end voksne rotter overfor ruxolitinibs toksicitet.

Ruxolitinib nedsatte fostervægt og øgede postimplantationstab i dyrestudier. Der var ikke tegn på teratogen effekt hos rotter og kaniner. Eksponeringsmarginer var dog lave sammenlignet med den højest kliniske dosis og resultaterne har derfor begrænset relevans hos mennesker. Der iagttoges ingen påvirkninger af fertiliteten. I en præ- og postnatal undersøgelse observeredes en let forlænget gestationsperiode, en reduktion af antallet af implantationssteder og en reduktion af antallet af fødte hvalpe. Hos hvalpene observeredes et fald i den gennemsnitlige initiale kropsvægt samt en kort periode med nedsat stigning i den gennemsnitlige kropsvægt. Hos diegivende rotter udskiltes ruxolitinib og/eller dets metabolitter i mælken i en koncentration, som var 13 gange højere end i moderrottens plasma. Ruxolitinib var ikke mutagent eller klastogent. Ruxolitinib var ikke karcinogent i den transgene Tg.rasH2-musemodel.

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpemidler

Cellulose, mikrokrySTALLinsk
Magnesiumstearat
Kolloid vandfri silica
Natriumstivelseglycolat (type A)
Povidon K30
Hydroxypropylcellulose, 300 til 600 cps
Lactosemonohydrat

6.2 Uforligneligheder

Ikke relevant.

6.3 Opbevaringstid

3 år

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser

PVC/PCTFE/aluminium blisterpakninger indeholdende 14 eller 56 tabletter eller multipakninger indeholdende 168 (3 pakninger med 56) tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser eller typer er nødvendigvis markedsført.

6.6 Regler for bortskaffelse

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

Jakavi 5 mg tabletter
EU/1/12/773/004-006

Jakavi 10 mg tabletter
EU/1/12/773/014-016

Jakavi 15 mg tabletter
EU/1/12/773/007-009

Jakavi 20 mg tabletter
EU/1/12/773/010-012

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN

Dato for første markedsføringstilladelse: 23. august 2012
Dato for seneste fornyelse: 24. april 2017

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>

BILAG II

- A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**
- B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER
VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE**
- C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR
MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**
- D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED
HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF
LÆGEMIDLET**

A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Navn og adresse på den fremstiller, der er ansvarlig for batchfrigivelse

Novartis Farmacéutica S.A.
Gran Via de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona
Spanien

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
90429 Nürnberg
Tyskland

På lægemidlets trykte indlægsseddel skal der anføres navn og adresse på den fremstiller, som er ansvarlig for frigivelsen af den pågældende batch.

B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE

Lægemidlet må kun udleveres efter ordination på en særlig recept udstedt af en begrænset lægegruppe (se bilag I: Produktresumé, pkt. 4.2).

C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

- **Periodiske, opdaterede sikkerhedsindberetninger (PSUR'er)**

Kravene for fremsendelse af PSUR'er for dette lægemiddel fremgår af listen over EU-referencedatoer (EURD list), som fastsat i artikel 107c, stk. 7, i direktiv 2001/83/EF, og alle efterfølgende opdateringer offentliggjort på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>.

D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET

- **Risikostyringsplan (RMP)**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal udføre de påkrævede aktiviteter og foranstaltninger vedrørende lægemiddelovervågning, som er beskrevet i den godkendte RMP, der fremgår af modul 1.8.2 i markedsføringstilladelsen, og enhver efterfølgende godkendt opdatering af RMP.

En opdateret RMP skal fremsendes:

- på anmodning fra Det Europæiske Lægemiddelagentur
- når risikostyringssystemet ændres, særlig som følge af, at der er modtaget nye oplysninger, der kan medføre en væsentlig ændring i benefit/risk-forholdet, eller som følge af, at en vigtig milepæl (lægemiddelovervågning eller risikominimering) er nået.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETERING

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

KARTON TIL ENKELTPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 5 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 5 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

14 tabletter

56 tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/004	14 tabletter
EU/1/12/773/005	56 tabletter

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 5 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

YDREKARTON TIL MULTIPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 5 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 5 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

Multipakning: 168 (3 pakninger med 56) tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/006 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 5 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

DELPÅKNING TIL MULTIPÅKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 5 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 5 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PÅKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

56 tabletter. Delpåkning til multipåkning. Må ikke sælges enkeltvis.

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/006 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSEFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 5 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP

BLISTER

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 5 mg tabletter
ruxolitinib

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

Mandag
Tirsdag
Onsdag
Torsdag
Fredag
Lørdag
Søndag



MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

KARTON TIL ENKELTPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 10 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 10 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

14 tabletter

56 tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/014	14 tabletter
EU/1/12/773/015	56 tabletter

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 10 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

YDREKARTON TIL MULTIPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 10 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 10 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

Multipakning: 168 (3 pakninger med 56) tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/016 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 10 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

DELPAKNING TIL MULTIPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 10 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 10 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

56 tabletter. Delpakning til multipakning. Må ikke sælges enkeltvis.

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/016 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 10 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP

BLISTER

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 10 mg tabletter
ruxolitinib

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

Mandag
Tirsdag
Onsdag
Torsdag
Fredag
Lørdag
Søndag



MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

KARTON TIL ENKELTPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 15 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 15 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

14 tabletter

56 tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/007	14 tabletter
EU/1/12/773/008	56 tabletter

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 15 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

YDREKARTON TIL MULTIPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 15 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 15 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

Multipakning: 168 (3 pakninger med 56) tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/009 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 15 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

DELPAKNING TIL MULTIPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 15 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 15 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

56 tabletter. Delpakning til multipakning. Må ikke sælges enkeltvis.

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/009 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSEFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 15 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP

BLISTER

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 15 mg tabletter
ruxolitinib

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

Mandag
Tirsdag
Onsdag
Torsdag
Fredag
Lørdag
Søndag



MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

KARTON TIL ENKELTPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 20 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 20 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

14 tabletter

56 tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/010	14 tabletter
EU/1/12/773/011	56 tabletter

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 20 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

YDREKARTON TIL MULTIPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 20 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 20 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

Multipakning: 168 (3 pakninger med 56) tabletter

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/012 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 20 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC
SN
NN

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

DELPAKNING TIL MULTIPAKNING

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 20 mg tabletter
ruxolitinib

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver tablet indeholder 20 mg ruxolitinib (som fosfat).

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Tabletter

56 tabletter. Delpakning til multipakning. Må ikke sælges enkeltvis.

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse
Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES
UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/12/773/012 168 tabletter (3x56)

13. BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Jakavi 20 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP

BLISTER

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Jakavi 20 mg tabletter
ruxolitinib

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Novartis Europharm Limited

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

Mandag
Tirsdag
Onsdag
Torsdag
Fredag
Lørdag
Søndag



B. INDLÆGSSEDDEL

Indlægsseddel: Information til patienten

Jakavi 5 mg tabletter
Jakavi 10 mg tabletter
Jakavi 15 mg tabletter
Jakavi 20 mg tabletter
ruxolitinib

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Jakavi
3. Sådan skal du tage Jakavi
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Jakavi indeholder det aktive stof ruxolitinib.

Jakavi anvendes til behandling af voksne patienter med en forstørret milt eller med symptomer, der er relateret til myelofibrose, en sjælden form for blodkræft.

Jakavi anvendes også til behandling af voksne patienter med polycythæmia vera, som er resistente over for eller ikke kan tåle behandling med hydroxycarbamid.

Jakavi anvendes også til behandling af patienter i alderen 12 år og derover og voksne med graft-versus-*host*-sygdom (GvHD). Der findes to former af GvHD: en tidlig form kaldet akut GvHD, som oftest opstår kort tid efter transplantationen, og som kan påvirke huden, leveren og mave-tarmkanalen, og en form kaldet kronisk GvHD, som opstår senere, som regel uger til måneder efter transplantationen. Kronisk GvHD kan påvirke stort set alle organer.

Sådan virker Jakavi

En af de ting, der er karakteristisk for myelofibrose, er at milten forstørres. Myelofibrose er en sygdom i knoglemarven, hvor marven erstattes af arvæv. Den unormale marv kan ikke længere producere tilstrækkeligt med normale blodlegemer, og derfor bliver milten betydeligt forstørret. Ved at blokere virkningen af visse enzymer (kaldet Janus-associerede kinaser) kan Jakavi reducere miltens størrelse hos patienter med myelofibrose og lindre symptomer, som fx feber, nattesved, knoglesmerter og vægttab. Jakavi kan hjælpe med at reducere risikoen for alvorlige komplikationer i blod eller blodkar.

Polycytæmia vera er en sygdom i knoglemarven, hvor knoglemarven producerer for mange røde blodlegemer. Blodet bliver tykkere som følge af det øgede antal røde blodlegemer. Jakavi kan lindre symptomerne, reducere miltens størrelse og nedsætte mængden af røde blodlegemer hos patienter med polycythæmia vera ved selektivt at blokere enzymer, som kaldes Janus-associerede kinaser (JAK1 og JAK2), og således potentielt nedsætte risikoen for alvorlige komplikationer i blod- eller blodkar.

Graft-versus-*host*-sygdom er en komplikation, der opstår efter en transplantation, når specifikke celler (T-celler) i donorens transplantat (fx knoglemarv) ikke genkender værtscellerne/-organerne og angriber dem. Jakavi blokerer specifikt nogle enzymer, der kaldes for Janus-associerede kinaser (JAK1 og JAK2), og reducerer derved tegn og symptomer på den akutte og kroniske form af graft-versus-*host*-sygdom, hvilket fører til sygdomsforbedring og overlevelse af de transplanterede celler.

Hvis du har spørgsmål til, hvordan Jakavi virker, eller hvorfor det er ordineret til dig, skal du spørge din læge.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Jakavi

Følg alle lægens anvisninger omhyggeligt. De kan afvige fra de generelle oplysninger i denne indlægsseddel.

Tag ikke Jakavi

- hvis du er allergisk over for ruxolitinib eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6).
- hvis du er gravid eller ammer.

Hvis noget af det ovenstående gælder for dig, skal du fortælle det til lægen, som vil bestemme om du skal begynde at tage Jakavi.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Jakavi

- hvis du har infektioner. Det kan være nødvendigt at behandle din infektion, før du starter med at tage Jakavi. Det er vigtigt, at du fortæller din læge, hvis du nogensinde har haft tuberkulose, eller hvis du har været i tæt kontakt med nogen, der har eller har haft tuberkulose. Din læge kan foretage nogle undersøgelser for at se, om du har tuberkulose eller andre infektioner. Det er vigtigt, at du fortæller det til din læge, hvis du nogensinde har haft hepatitis B.
- hvis du har nyreproblemer. Din læge kan måske være nødsaget til at udskrive en anden dosis af Jakavi.
- hvis du har eller nogensinde har haft leverproblemer. Din læge kan måske være nødsaget til at udskrive en anden dosis af Jakavi.
- hvis du tager andre lægemidler (se punktet ”Brug af andre lægemidler sammen med Jakavi”).
- hvis du nogensinde har haft tuberkulose.
- hvis du nogensinde har haft kræft, især hudkræft.
- hvis du har eller har haft hjerteproblemer.
- hvis du er 65 år eller ældre. Patienter i alderen 65 år og ældre kan have øget risiko for hjerteproblemer, herunder hjerteanfald og nogle former for kræft.
- hvis du er ryger eller tidligere har været det.

Tal med din læge eller apotekspersonalet, mens du behandles med Jakavi

- hvis du oplever uventede blå mærker og/eller blødninger, usædvanlig træthed, åndenød under motion eller i hvile, usædvanlig bleg hud eller hyppige infektioner (dette er tegn på blodsygdomme).
- hvis du oplever feber, kuldegysninger eller andre symptomer på infektioner
- hvis du oplever kronisk hoste med blodigt opspyt, feber, nattesved og vægttab (dette kan være tegn på tuberkulose).
- hvis du har nogen af følgende symptomer, eller hvis nogen tæt på dig bemærker, at du har nogle af disse symptomer: forvirring eller vanskelighed ved at tænke, tab af balance eller gangbesvær, klodsethed, talebesvær, nedsat styrke eller svaghed i den ene side af kroppen, sløret syn og/eller synstab. Dette kan være tegn på en alvorlig hjerneinfektion, og din læge kan foreslå yderligere undersøgelser og opfølgning.
- hvis du udvikler smertefuldt hududslæt med blærer (dette er tegn på helvedesild).
- hvis du bemærker ændringer i huden. Dette kan kræve yderligere observation, da der har været indberetninger om visse typer af hudkræft (ikke modermærke-kræft).
- hvis du oplever pludselig åndenød eller åndedrætsbesvær, bryst smerter eller smerter i den øvre del ryggen, hævelse af benet eller armen, smerter eller ømhed i benene, eller rødme eller misfarvning i benet eller armen, da dette kan være tegn på blodpropper i venerne.

Blodprøver

Før du starter behandlingen med Jakavi, vil din læge tage nogle blodprøver for at finde frem til den bedste startdosis til dig. Du skal have taget flere blodprøver under behandlingen, for at din læge kan holde øje med, hvor mange blodlegemer (hvide blodlegemer, røde blodlegemer og blodplader) der er i din krop, samt vurdere, hvordan du reagerer på behandlingen, og om Jakavi har en uønsket virkning på disse blodlegemer. Din læge er måske nødt til at justere dosis eller stoppe behandlingen. Din læge vil omhyggeligt undersøge, om du har nogle tegn eller symptomer på infektioner inden og under behandlingen med Jakavi. Din læge vil også regelmæssigt undersøge dine niveauer af lipider (fedtstoffer) i blodet.

Børn og unge

Denne medicin er ikke beregnet til brug til børn eller unge under 18 år, der har sygdommen myelofibrose eller polycythæmia vera, da den ikke har været undersøgt til denne aldersgruppe.

Jakavi kan anvendes til patienter på 12 år og derover til behandling af graft-versus-*host*-sygdom.

Brug af andre lægemidler sammen med Jakavi

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Det er især vigtigt, at du fortæller, hvis du har taget nogle af følgende præparater, som indeholder et eller flere af følgende aktive stoffer, da din læge kan være nødsaget til at justere din dosis af Jakavi.

Følgende kan øge risikoen for bivirkninger med Jakavi:

- Nogle former for lægemidler til behandling af infektioner. Dette omfatter lægemidler, der bruges til behandling af svampeinfektioner (fx ketoconazol, itraconazol, posaconazol, fluconazol og voriconazol), lægemidler, der bruges til behandling af visse typer bakterieinfektioner (antibiotika, som fx clarithromycin, telithromycin, ciprofloxacin eller erythromycin), lægemidler, der bruges til behandling af virusinfektioner, herunder HIV-infektion/AIDS (fx amprenavir, atazanavir, indinavir, lopinavir/ritonavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir), og lægemidler, der bruges til behandling af hepatitis C (boceprevir, telaprevir).
- Nefazodon, et lægemiddel som bruges til behandling af depression.
- Mibefradil eller diltiazem, et lægemiddel som bruges til behandling af forhøjet blodtryk og kronisk hjertekrampe.
- Cimetidin, et lægemiddel som bruges til behandling af halsbrand.

Følgende kan nedsætte virkningen af Jakavi:

- Avasimib, et lægemiddel som bruges til behandling af hjertesygdom.
- Phenytoin, carbamazepin eller phenobarbital og andre midler mod epilepsi, som bruges til at standse krampeanfald.
- Rifabutin eller rifampicin, lægemidler som bruges til behandling af tuberkulose (TB).
- Prikbladet perikum (*Hypericum perforatum*), et naturlægemiddel, der bruges til behandling af depression.

Mens du tager Jakavi, må du aldrig begynde at tage nye lægemidler uden først at spørge den læge til råds, som har ordineret Jakavi. Dette omfatter receptpligtige lægemidler, håndkøbslægemidler og naturlægemidler eller alternative lægemidler.

Graviditet og amning

Du må ikke tage Jakavi under graviditet. Tal med din læge om, hvordan du kan træffe passende forholdsregler for at undgå at blive gravid, mens du tager Jakavi.

Du må ikke amme, mens du tager Jakavi. Fortæl det til lægen, hvis du ammer.

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Hvis du føler dig svimmel, når du har taget Jakavi, må du ikke køre bil eller betjene maskiner.

Jakavi indeholder lactose og natrium

Jakavi indeholder lactose (mælkesukker). Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Jakavi

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Doseringen af Jakavi afhænger af patientens blodcelletal. Din læge vil måle antallet af blodlegemer i din krop og finde frem til den bedste dosering til dig, specielt hvis du har lever- eller nyreproblemer.

- Den anbefalede startdosis ved myelofibrose er 5 mg to gange daglig, 10 mg to gange daglig, 15 mg to gange daglig eller 20 mg to gange daglig, afhængigt af dit blodcelletal.
- Den anbefalede startdosis ved polycythæmia vera og graft-versus-host-sygdom er 10 mg 2 gange daglig.
- Den maksimale dosis er 25 mg to gange daglig.

Din læge vil altid fortælle dig nøjagtigt, hvor mange Jakavi-tabletter du skal tage.

Under behandlingen råder din læge dig måske til at tage en lavere eller højere dosis, hvis resultaterne af blodprøverne viser, at det er nødvendigt, hvis du har problemer med lever eller nyrer, eller hvis du også har brug for behandling med visse andre former for lægemidler.

Hvis du er i dialysebehandling, skal du enten tage en enkelt dosis eller to separate doser. Du skal kun tage Jakavi på dialysedagen, og først når dialysen er afsluttet. Din læge vil fortælle dig, om du skal tage en enkelt eller to doser, og hvor mange tabletter du skal tage i hver dosis.

Du skal tage Jakavi på samme tidspunkt hver dag, enten sammen med eller uden mad.

Du skal fortsætte med at tage Jakavi, så længe din læge siger, at du skal gøre det. Dette er en længerevarende behandling.

Din læge vil kontrollere din tilstand regelmæssigt for at sikre, at behandlingen virker, som den skal.

Hvis du har spørgsmål om, hvor længe du skal tage Jakavi, så tal med din læge eller apoteket.

Hvis du oplever visse bivirkninger (fx blodsygdomme), er din læge måske nødt til at ændre den mængde Jakavi, du skal tage, eller bede dig om at holde op med at tage Jakavi i et stykke tid.

Hvis du har taget for meget Jakavi

Hvis du er kommet til at tage mere Jakavi, end din læge har ordineret, skal du straks kontakte enten din læge eller apoteket.

Hvis du har glemt at tage Jakavi

Hvis du har glemt at tage Jakavi, skal du blot tage næste dosis til sædvanlig tid. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Jakavi

Hvis du afbryder behandlingen med Jakavi, kan dine symptomer på myelofibrose eller polycythæmia vera vende tilbage. Ved graft-versus-*host*-sygdom er det muligt at nedsætte dosis eller stoppe din behandling med Jakavi, hvis du reagerer på behandlingen. Dette skal foregå under lægeligt opsyn. Derfor må du ikke stoppe med at tage Jakavi eller ændre dosis uden først at have talt med lægen om det.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

De fleste af bivirkningerne ved Jakavi er milde til moderate og forsvinder generelt efter nogle få dage eller få ugers behandling.

Myelofibrose og polycythæmia vera

Visse bivirkninger kan være alvorlige

Søg omgående lægehjælp, før du tager den næste planlagte dosis, hvis du oplever følgende alvorlige bivirkninger:

Meget almindelige (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- ethvert tegn på blødning fra maven eller tarmen, som fx forbigående sort eller blodig afføring eller blodigt opkast
- uventede blå mærker og/eller blødninger, usædvanlig træthed, åndenød under motion eller i hvile, usædvanlig bleg hud eller hyppige infektioner (mulige symptomer på blodsygdomme)
- smertefuldt hududslæt med blærer (dette er tegn på helvedesild (*herpes zoster*))
- feber, kuldegysninger eller andre symptomer på infektioner
- lavt niveau af røde blodlegemer (*anæmi*), lavt niveau af hvide blodlegemer (*neutropeni*) eller lavt niveau af blodplader (*trombocytopeni*)

Almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

- ethvert tegn på blødninger i hjernen, som fx pludseligt ændret bevidsthedsniveau, vedvarende hovedpine, følelsesløshed, snurren, svaghed eller lammelse.

Andre bivirkninger

Andre mulige bivirkninger omfatter de bivirkninger, der er anført nedenfor. Hvis du får disse bivirkninger, skal du kontakte lægen eller apotekspersonalet.

Meget almindelige (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer):

- højt niveau af kolesterol eller fedt i blodet (*hyperkolesterolæmi/hypertriglyceridæmi*)
- unormale resultater af prøver for leverfunktionen
- svimmelhed
- hovedpine
- urinvejsinfektion
- vægtforøgelse
- feber, hoste, vanskelig eller smertefuld vejrtrækning, hvæsen, smerter i brystet, når man trækker vejret (mulige symptomer på lungebetændelse)
- højt blodtryk (*hypertension*), som også kan være årsag til svimmelhed og hovedpine
- forstoppelse
- højt lipase-niveau i blodet

Almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer):

- nedsat antal af alle tre typer af blodceller – røde blodlegemer, hvide blodlegemer og blodplader (*pancytopeni*)
- øget luft i tarmen (*flatulens*)

Ikke almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer):

- tuberkulose
- genopblussen af hepatitis B-infektion (hvilket kan medføre gulfarvning af hud og øjne, mørkebrunt urin, smerter i den højre side af maven, feber og kvalme eller opkastning)

Graft-versus-host-sygdom (GvHD)

Visse bivirkninger kan være alvorlige

Søg omgående lægehjælp, før du tager den næste planlagte dosis, hvis du oplever følgende alvorlige bivirkninger:

Meget almindelige (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- feber, smerter, rødme og/eller vejrtrækningsbesvær (kan være symptomer på en infektion med cytomegalovirus (*cytomegalovirus-infektion*))
- feber, smerter i forbindelse med vandladning (kan være symptomer på en urinvejsinfektion)
- hurtig puls, feber, forvirring og hurtig vejrtrækning (kan være symptomer på blodforgiftning (sepsis), som er en alvorlig tilstand, der opstår som reaktion på en infektion, der forårsager udbredt betændelse)
- træthed, udmattelse, bleg hud (kan være symptomer på blodmangel (anæmi), som skyldes et lavt antal røde blodlegemer), hyppige infektioner, feber, kuldegysninger, ondt i halsen eller mundsår på grund af infektioner (kan være symptomer på neutropeni, som skyldes et lavt antal hvide blodlegemer), spontane blødninger eller blå mærker (kan være symptomer på trombocytopeni, som skyldes et lavt antal blodplader)
- lavt antal af alle tre typer blodceller: røde blodlegemer, hvide blodlegemer og blodplader (*pancytopeni*)

Andre bivirkninger

Andre bivirkninger omfatter de bivirkninger, der er anført nedenfor. Hvis du får disse bivirkninger, skal du kontakte lægen eller apotekspersonalet.

Meget almindelige (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter)

- højt niveau af kolesterol (*hyperkolesterolæmi*)
- hovedpine
- højt blodtryk (*hypertension*)
- højt niveau af lipase i blodet
- unormalt blodprøveresultat, der kan være tegn på problemer med bugspytkirtlen (forhøjet amylase)
- kvalme
- unormale leverfunktionstal
- øget niveau af muskelenzymer i blodet, hvilket kan være tegn på muskelskade og/eller muskelnedbrydning (øget kreatinfosfokinase i blodet)
- øget blodniveau af kreatinin, et stof, som normalt udskilles via nyrerne til urinen, hvilket kan betyde, at dine nyrer ikke fungerer ordentligt (*forhøjet kreatinin i blodet*)

Almindelige (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter):

- feber, smerter, rødme og/eller vejrtrækningsbesvær (kan være symptomer på infektion med BK-virus)
- vægtøgning
- forstoppelse

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V](#). Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken eller blister efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Jakavi indeholder:

- Aktivt stof: ruxolitinib
- Hver Jakavi 5 mg tablet indeholder 5 mg ruxolitinib.
- Hver Jakavi 10 mg tablet indeholder 10 mg ruxolitinib.
- Hver Jakavi 15 mg tablet indeholder 15 mg ruxolitinib.
- Hver Jakavi 20 mg tablet indeholder 20 mg ruxolitinib.
- Øvrige indholdsstoffer: mikrokrystallinsk cellulose, magnesiumstearat, kolloid vandfri silica, natriumstivelseglycolat, povidon, hydroxypropylcellulose, lactosemonohydrat.

Udseende og pakningsstørrelser

Jakavi 5 mg tabletter er hvide eller næsten hvide, runde tabletter præget med "NVR" på den ene side og "L5" på den anden side.

Jakavi 10 mg tabletter er hvide eller næsten hvide, runde tabletter præget med "NVR" på den ene side og "L10" på den anden side.

Jakavi 15 mg tabletter er hvide eller næsten hvide, ovale tabletter præget med "NVR" på den ene side og "L15" på den anden side.

Jakavi 20 mg tabletter er hvide eller næsten hvide, aflange tabletter præget med "NVR" på den ene side og "L20" på den anden side.

Jakavi-tabletterne leveres i blisterpakninger indeholdende 14 eller 56 tabletter eller multipakninger indeholdende 168 (3 pakninger med 56) tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført i dit land.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Novartis Europharm Limited
Vista Building
Elm Park, Merrion Road
Dublin 4
Irland

Fremstiller

Novartis Farmacéutica S.A.
Gran Via de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona
Spanien

Novartis Pharma GmbH
Roonstrasse 25
90429 Nürnberg
Tyskland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

België/Belgique/Belgien

Novartis Pharma N.V.
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

България

Novartis Bulgaria EOOD
Тел.: +359 2 489 98 28

Česká republika

Novartis s.r.o.
Tel: +420 225 775 111

Danmark

Novartis Healthcare A/S
Tlf.: +45 39 16 84 00

Deutschland

Novartis Pharma GmbH
Tel: +49 911 273 0

Lietuva

SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas
Tel: +370 5 269 16 50

Luxembourg/Luxemburg

Novartis Pharma N.V.
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

Magyarország

Novartis Hungária Kft.
Tel.: +36 1 457 65 00

Malta

Novartis Pharma Services Inc.
Tel: +356 2122 2872

Nederland

Novartis Pharma B.V.
Tel: +31 88 04 52 555

Eesti

SIA Novartis Baltics Eesti filiaal
Tel: +372 66 30 810

Ελλάδα

Novartis (Hellas) A.E.B.E.
Τηλ: +30 210 281 17 12

España

Novartis Farmacéutica, S.A.
Tel: +34 93 306 42 00

France

Novartis Pharma S.A.S.
Tél: +33 1 55 47 66 00

Hrvatska

Novartis Hrvatska d.o.o.
Tel. +385 1 6274 220

Ireland

Novartis Ireland Limited
Tel: +353 1 260 12 55

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

Novartis Farma S.p.A.
Tel: +39 02 96 54 1

Κύπρος

Novartis Pharma Services Inc.
Τηλ: +357 22 690 690

Latvija

SIA Novartis Baltics
Tel: +371 67 887 070

Norge

Novartis Norge AS
Tlf: +47 23 05 20 00

Österreich

Novartis Pharma GmbH
Tel: +43 1 86 6570

Polska

Novartis Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 375 4888

Portugal

Novartis Farma - Produtos Farmacêuticos, S.A.
Tel: +351 21 000 8600

România

Novartis Pharma Services Romania SRL
Tel: +40 21 31299 01

Slovenija

Novartis Pharma Services Inc.
Tel: +386 1 300 75 50

Slovenská republika

Novartis Slovakia s.r.o.
Tel: +421 2 5542 5439

Suomi/Finland

Novartis Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)10 6133 200

Sverige

Novartis Sverige AB
Tel: +46 8 732 32 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Novartis Ireland Limited
Tel: +44 1276 698370

Denne indlægsseddel blev senest ændret

Andre informationskilder

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>.