

ANNESS I
SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIJNALI

Alymsys 25 mg/ml konċentrat għal soluzzjoni għall-infuzjoni.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull mL ta' konċentrat fih 25 mg ta' bevacizumab*.

Kull kunjett ta' 4 mL fih 100 mg ta' bevacizumab.

Kull kunjett ta' 16 mL fih 400 mg ta' bevacizumab.

Għal rakkmandazzjonijiet dwar id-dilwizzjoni u rakkmandazzjonijiet oħra dwar l-immaniġġar, ara sezzjoni 6.6.

*Beveracizumab huwa antikorp monoklonali umanizzat rikombinanti, prodott permezz ta' teknoloġija tad-DNA f'ċelloli tal-Ovarji tal-Hamster Ċiniż.

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Konċentrat għal soluzzjoni għall-infuzjoni (konċentrat sterili).

Likwidu bla kulur jagħti fl-isfar jew fil-kannella opalex-xenti.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Alymsys f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'baži ta' fluworopirimidina huwa indikat għall-kura ta' pazjenti adulti b'karċinoma metastatika tal-kolon jew tar-rektum.

Alymsys f'kombinazzjoni ma' paclitaxel huwa indikat għat-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti adulti b'kanċer metastatiku tas-sider. Għal aktar tagħrif dwar l-istat tar-riċettur tal-fattur ta' tkabbir epidermali uman 2 (HER2), irreferi għal sezzjoni 5.1.

Alymsys f'kombinazzjoni ma' capecitabine huwa indikat għat-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti adulti b'kanċer metastatiku tas-sider li għalihom trattament b'għażiex kċċi. Pazjenti li rċeew regimi li fihom taxani u antrāċiklini f'ambjent aġġuvanti fl-ahħar 12-il xahar għandhom jiġi esklusi minn kura b'Alymsys f'kombinazzjoni ma' capecitabine. Għal aktar tagħrif dwar l-istat ta' HER2, irreferi għal sezzjoni 5.1.

Alymsys, f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'baži ta' platinu, huwa indikat għat-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti adulti b'kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar, li ma jistax jitneħha, avvanzat, metastatiku jew rikorrenti, minbarra istologija predominant ta' ċcelloli skwamuži.

Alymsys, f'kombinazzjoni ma' erlotinib, huwa indikat għat-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti adulti b'kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar u mhux skwamuži, li ma jistax jitneħha, avvanzat, metastatiku jew rikorrenti b'mutazzjonijiet li jattivaw ir-Riċettur tal-Fattur ta' Tkabbir Epidermali (EGFR) (ara sezzjoni 5.1).

Alymsys f'kombinazzjoni ma' interferon alfa-2a huwa indikat għat-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti adulti b'kanċer taċ-ċelloli renali avvanzat u/jew metastatiku.

Alymsys, f'kombinazzjoni ma' carboplatin u paclitaxel huwa indikat bħala trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti adulti b'kanċer avvanzat (stadju III B, III C u IV tal-Federazzjoni Internazzjonali tal-Ġinekologija u l-Ostetriċċja (FIGO)) tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan, jew b'kanċer peritoneali primarju (ara sezzjoni 5.1).

Alymsys, f'kombinazzjoni ma' carboplatin u gemcitabine jew f'kombinazzjoni ma' carboplatin u paclitaxel, huwa indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti bl-ewwel rikorrenza ta' kanċer tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju sensitiv għall-platinu, li ma nghatawx terapija preċedenti b'bevacizumab jew b'inhibituri oħra ta' VEGF jew sustanzi mmirati lejn ir-riċetturi ta' VEGF.

Alymsys, f'kombinazzjoni ma' paclitaxel, topotecan, jew doxorubicin liposomal pegilat huwa indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti b'kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju rezistenti għall-platinu li ma nghatax aktar minn żewġ reġimi preċedenti ta' kimoterapija u li ma nghatawx terapija preċedenti b'bevacizumab jew b'inhibituri oħra ta' VEGF jew sustanzi mmirati lejn ir-riċetturi ta' VEGF (ara Sezzjoni 5.1).

Alymsys, f'kombinazzjoni ma' paclitaxel u cisplatin jew, inkella, b'paclitaxel u topotecan f'pazjenti li ma jistgħux jingħataw terapija b'bażi ta' platinu, huwa indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti b'karċinoma persistenti, rikorrenti, jew metastatika tal-ghonq tal-utru (ara sezzjoni 5.1).

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Thawwadx il-kunjett.

Alymsys għandu jingħata taħt is-sorveljanza ta' tabib b'esperjenza fl-użu ta' prodotti medicinali antineoplastici.

Pożoġi

Karċinoma metastatika tal-kolon jew tar-rektum (mCRC)

Id-doża rakkodata ta' Alymsys, li tingħata bħala infużjoni fil-vini, hija ta' 5 mg/kg jew ta' 10 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull ġimħtejn jew ta' 7.5 mg/kg jew 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimġħat.

Huwa rakkod dat li t-trattament jitkompla sal-progressjoni tal-marda sottostanti jew sakemm it-tossiċità ma tkunx aċċettabbli.

Kanċer metastatiku tas-sider (mBC)

Id-doża rakkodata ta' Alymsys hija ta' 10 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull ġimħtejn jew ta' 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimġħat bħala infużjoni fil-vini.

Huwa rakkod dat li t-trattament jitkompla sal-progressjoni tal-marda sottostanti jew sakemm it-tossiċità ma tkunx aċċettabbli.

Kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar (NSCLC)

Trattament tal-ewwel linja ta' NSCLC mhux skwamuż f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'bażi ta' platinu

Alymsys jingħata b'żieda ma' kimoterapija b'baži ta' platinu sa sitt ċikli ta' kura segwit minn Alymsys bħala aġġent uniku sal-progressjoni tal-marda.

Id-doża rakkodata ta' Alymsys hija ta' 7.5 mg/kg jew ta' 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimħat bħala infużjoni fil-vini.

Il-benefiċċju kliniku f'pazjenti b'NSCLC intwera kemm b'doża ta' 7.5 mg/kg kif ukoll ta' 15 mg/kg (ara sezzjoni 5.1).

Huwa rakkodata li t-trattament jitkompla sal-progressjoni tal-marda sottostanti jew sakemm it-tossicità ma tkunx aċċettabbli.

Trattament tal-ewwel linja ta' NSCLC mhux skwamuż b'mutazzjonijiet li jattivaw l-EGFR f'kombinazzjoni ma' erlotinib

L-ittejjar għall-mutazzjoni tal-EGFR għandu jsir qabel ma jinbeda t-trattament bil-kombinazzjoni ta' Alymsys u erlotinib. Huwa importanti li tintgħaż-żebi metodologija validata sew u robusta biex jiġu evitati riżultati negattivi foloz jew pozittivi foloz.

Id-doża rakkodata ta' Alymsys meta jintuża b'żieda ma' erlotinib hija ta' 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimħat bħala infużjoni fil-vini.

Huwa rakkodata li t-trattament b'Alymsys b'żieda ma' erlotinib jitkompla sal-progressjoni tal-marda.

Għall-pożoloġija u l-metodu ta' kif għandu jingħata erlotinib, irreferi għall-informazzjoni shiha dwar il-preskrizzjoni ta' erlotinib.

Kanċer avvanzat u/jew metastatiku taċ-ċelloli renali (mRCC)

Id-doża rakkodata ta' Alymsys hija ta' 10 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull ġimħtejn bħala infużjoni fil-vini.

Huwa rakkodata li t-trattament jitkompla sal-progressjoni tal-marda sottostanti jew sakemm it-tossicità ma tkunx aċċettabbli.

Kanċer tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan u kanċer peritoneali primarju

Trattament tal-ewwel linja

Alymsys jingħata b'żieda ma' carboplatin u paclitaxel sa massimu ta' sitt ċikli ta' trattament segwit minn użu kontinwu ta' Alymsys bħala aġġent uniku sal-progressjoni tal-marda jew għal massimu ta' 15-il xahar jew sakemm it-tossicità ma tibqax aċċettabbli, skont liema tiġi l-ewwel.

Id-doża rakkodata ta' Alymsys hija ta' 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimħat bħala infużjoni fil-vini.

Trattament ta' mard rikorrenti sensittiv għall-platinu

Alymsys jingħata jew f'kombinazzjoni ma' carboplatin u gemcitabine għal sitt ċikli u sa massimu ta' għaxar ċikli jew f'kombinazzjoni ma' carboplatin u paclitaxel għal sitt ċikli u sa massimu ta' tmien ċikli, segwit minn użu kontinwu ta' Alymsys bħala aġġent uniku sal-progressjoni tal-marda. Id-doża rakkodata ta' Alymsys hija ta' 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimħat bħala infużjoni fil-vini.

Trattament ta' mard rikorrenti rezistenti għall-platinu

Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' wieħed mill-aġenti li ġejjin – paclitaxel, topotecan (li jingħata kull ġimgħa) jew doxorubicin liposomal pegilat. Id-doża rakkomandata ta' Alymsys hija ta' 10 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull ġimaghnejn bħala infużjoni fil-vini. Meta Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' topotecan (mogħti fil-jien 1-5, kull 3 ġimgħat), id-doża rakkomandata ta' Alymsys hija ta' 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimgħat bħala infużjoni fil-vini. Huwa rakkomandat li t-trattament jitkompla sal-progressjoni tal-marda jew sakemm it-tossicità ma tkunx aċċettabbli (ara sezzjoni 5.1, l-istudju MO22224).

Kanċer tal-ġhonq tal-utru

Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' wieħed mir-regimi ta' kimoterapija li ġejjin: paclitaxel u cisplatin jew paclitaxel u topotecan.

Id-doża rakkomandata ta' Alymsys hija ta' 15 mg/kg tal-piż tal-ġisem li tingħata darba kull 3 ġimgħat bħala infużjoni fil-vini.

Huwa rakkomandat li t-trattament jitkompla sal-progressjoni tal-marda sottostanti jew sakemm it-tossicità ma tkunx aċċettabbli (ara sezzjoni 5.1).

Popolazzjonijiet speċjali

Anzjani

Ma hemmx bżonn ta' aġġustament fid-doża f'pazjenti ≥ 65 sena.

Indeboliment tal-kliewi

Is-sigurtà u l-effikaċċja f'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi ma ġewx studjati (ara sezzjoni 5.2).

Indeboliment tal-fwied

Is-sigurtà u l-effikaċċja f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied ma ġewx studjati (ara sezzjoni 5.2).

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' bevacizumab fit-tfal ta' inqas minn 18-il sena ma ġewx determinati s'issa. Data attwalment disponibbli hija deskritta fis-sezzjoni 4.8, 5.1 u 5.2 iżda ma tista' ssir l-ebda rakkomandazzjoni dwar il-pożoġiġja.

M'hemm l-ebda užu rilevanti ta' bevacizumab fil-popolazzjoni pedjatrika fl-indikazzjonijiet għat-trattament ta' kanċers tal-kolon, tar-rektum, tas-sider, tal-pulmun, tal-ovarji, tat-tubu fallopjan, tal-peritonew, tal-ġhonq tal-utru u tal-kliewi.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Alymsys huwa għal užu ġol-vini. Id-doża tal-bidu għandha tingħata fuq medda ta' 90 minuta bħala infużjoni fil-vini. Jekk l-ewwel infużjoni tkun ittollerata sew, it-tieni infużjoni tista' tingħata fuq medda ta' siegħa. Jekk l-infużjoni ta' siegħa tkun ittollerata sew, kull infużjoni sussegwenti tista' tingħata fuq medda ta' nofs siegħa.

M'għandhiex tingħata bħala push jew bolus fil-vini.

Tnaqqis fid-doża minħabba reazzjonijiet avversi mħuwiex rakkomandat. Jekk indikat, it-terapija għandha titwaqqaf b'mod permanenti jew tiġi sospira temporanjament kif deskrirt fis-sezzjoni 4.4.

Prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tmiss il-prodott medicinali jew qabel tagħti l-prodott medicinali

Għal istruzzjonijiet fuq id-dilwizzjoni tal-prodott medicinali qabel jingħata, ara sezzjoni 6.6. Infużjonijiet ta' Alymsys ma għandhomx jingħataw ma' jew jithalltu ma' soluzzjonijiet tal-glukożju. Ma għandux jithallat ma' prodotti medicinali oħra jkoll dawk imsemmija fis-sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

- Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.
- Sensittività eċċessiva għall-prodotti tac-ċelloli tal-Ovarji tal-ħamster Ċinīz (CHO) jew għal antikorpi umani rikombinati jew umanizzati oħra.
- Tqala (ara sezzjoni 4.6).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġi rekordjati b'mod ċar.

Perforazzjonijiet gastrointestinali (GI) u fistuli (ara sezzjoni 4.8)

Il-pazjenti jistgħu jkunu f'riskju akbar li jiżviluppaw perforazzjoni gastrointestinali u perforazzjoni tal-marrara meta ttrattati b'bevacizumab. Proċess ta' infjammazzjoni intra-addominali jista' jkun fattur ta' riskju għal perforazzjonijiet gastrointestinali f'pazjenti b'karċinoma metastatika tal-kolon jew tar-rekturn, għalhekk, għandha tiġi eżerċitata kawtela waqt il-kura ta' dawn il-pazjenti. Radjazzjoni preċedenti hija fattur ta' riskju għal perforazzjoni GI f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab għal kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ghonq tal-utru u l-pazjenti kollha b'perforazzjoni GI kellhom storja ta' radjazzjoni preċedenti. It-terapija għandha titwaqqaf għalkollox f'pazjenti li jiżviluppaw perforazzjoni gastrointestinali.

Fistuli GI-vaginali fl-istudju GOG-0240

Pazjenti li jingħataw b'bevacizumab għal kanċer persistenti, rikorrenti, jew metastatiku tal-ghonq tal-utru huma f'riskju akbar ta' fistuli bejn il-vagina u xi parti tal-apparat GI (Fistuli gastrointestinali-vaginali). Radjazzjoni preċedenti hija fattur ta' riskju maġġuri għall-iż-żvilupp ta' fistuli GI-vaginali u l-pazjenti kollha b'fistuli GI-vaginali kellhom storja ta' radjazzjoni preċedenti. Ir-rikorrenza tal-kanċer fil-kuntest ta' radjazzjoni preċedenti hija fattur ta' riskju importanti addizzjonali għall-iż-żvilupp ta' fistuli GI-vaginali.

Fistuli mhux GI (ara sezzjoni 4.8)

Il-pazjenti jistgħu jkunu f'riskju akbar li jiżviluppaw fistuli meta ttrattati b'bevacizumab. Waqqaf Alymsys b'mod permanenti f'pazjenti b'fistuli trakeoesofagħali (TE) jew bi kwalunkwe fistula tal-Grad 4 [l-Istitut Nazzjonali tal-Kanċer tal-Istati Utti-Kriterji ta' Terminologija Komuni għal Avvenimenti Avversi (NCI-CTCAE v.3)]. Hemm tagħrif limitat dwar l-użu kontinwu ta' bevacizumab f'pazjenti b'fistuli oħra.

F'każijiet ta' fistuli interni li ma joriginawx fil-passaġġ gastrointestinali, għandu jiġi kkunsidrat il-waqfien ta' Alymsys.

Komplikazzjonijiet fil-fejjan tal-feriti (ara sezzjoni 4.8)

Bevacizumab jista' jaffettwa hażin il-proċess ta' fejjan tal-feriti. Kienu rrapportati komplikazzjonijiet serji fil-fejjan tal-feriti, inkluži komplikazzjonijiet anastomotici, b'eżitu fatali. It-terapija ma għandieq tinbeda qabel tal-inqas 28 ġurnata wara operazzjoni maġġuri jew qabel il-ferita tal-operazzjoni tkun fieqet ghalkollox. F'pazjenti li kellhom komplikazzjonijiet fil-fejjan tal-ferita waqt it-terapija, it-trattament għandu jitwaqqaf sakemm il-ferita tfiq ghalkollox. It-terapija għandha titwaqqaf fil-każ ta' kirurġija elettiva.

Faxxite nekrotizzanti, inkluži kažijiet fatali, kienet irrapportata b'mod rari f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab. Din il-kundizzjoni generalment hija sekondarja għal komplikazzjonijiet fil-fejjan tal-feriti, għal perforazzjonijiet gastrointestinali jew ghall-formazzjoni ta' fistuli. It-terapija b'Alymsys għandha titwaqqaf f'pazjenti li jiżviluppaw faxxite nekrotizzanti, u għandu jinbeda trattament xieraq minnufih.

Pressjoni għolja (ara sezzjoni 4.8)

Ġiet osservata incidenza akbar ta' pressjoni għolja f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab. Tagħrif kliniku dwar is-sigurtà jissuġġerixxi li l-inċidenza ta' pressjoni għolja x'aktarx hija dipendenti fuq id-doża. Pressjoni għolja preeżistenti għandha tkun ikkontrollata sew qabel jinbeda t-trattament b'Alymsys. Ma hemmx tagħrif dwar l-effett ta' bevacizumab f'pazjenti bi pressjoni għolja mhux ikkontrollata fil-bidu tat-terapija.

Monitoraġġ tal-pressjoni tad-demm huwa generalment rakkomandat waqt it-terapija.

Fil-biċċa l-kbira tal-kažijiet, il-pressjoni għolja kienet ikkontrollata b'mod adegwat permezz ta' trattament standard kontra l-pressjoni għolja adattat għas-sitwazzjoni individwali tal-pazjent affettwat. L-użu ta' dijuretiċi għall-immaniġġjar ta' pressjoni għolja mhuwiex rakkomandat f'pazjenti fuq reġim ta' kimoterapija b'bażi ta' cisplatin. Alymsys għandu jitwaqqaf għalkollox f'każ ta' pressjoni għolja medikament sinifikanti li ma tista' tiġi kkontrollata b'mod adegwat b'terapija kontra l-pressjoni għolja, jew jekk il-pazjent jiżviluppa kriżi ipertensiva jew enċefalopatija ipertensiva.

Sindrome ta' Enċefalopatija Riversibbli Posterjuri (PRES) (ara sezzjoni 4.8)

Kien hemm rapporti rari ta' pazjenti ttrattati b'bevacizumab li žviluppaw sinjalji u sintomi li huma konsistenti ma' PRES, disturb newroloġiku rari, li jista' jippreżenta bis-sinjalji u s-sintomi li ġejjin, fost oħrajn: aċċessjonijiet, uġiġi ta' ras, tibdil fl-istat mentali, problemi fil-vista, jew għama kortikali, bi jew mingħajr pressjoni għolja assoċjata. Dijanjozi ta' PRES teħtieg li tiġi kkonfermata permezz ta' immagini tal-moħħ, preferibbilm immagini tar-reżonanza manjetika (MRI). F'pazjenti li jiżviluppaw PRES, it-trattament ta' sintomi spċċifici inkluż il-kontroll ta' pressjoni għolja huwa rakkomandat flimkien mal-waqfien ta' Alymsys. Is-sigurtà tal-bidu mill-ġdid ta' terapija b'bevacizumab f'pazjenti li qabel esperenzaw PRES, mhijiex magħrufa.

Proteinurja (ara sezzjoni 4.8)

Pazjenti bi storja ta' pressjoni għolja jistgħu jkunu f'riskju akbar li jiżviluppaw proteinurja meta ttrattati b'bevacizumab. Hemm evidenza li tissuġġerixxi li proteinurja ta' kull grad (NCI-CTCAE v.3) tista' tkun relatata mad-doża. Qabel u matul it-terapija huwa rrakkomandat li jkun hemm monitoraġġ tal-proteinurja permezz ta' analizi tal-awrina permezz ta' strippa li titqiegħed fl-awrina. Proteinurja tal-Grad 4 (sindrome nefrotiku) kienet osservata f'sa 1.4 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab. It-terapija għandha titwaqqaf għalkollox f'pazjenti li žviluppaw sindrome nefrotiku (NCI-CTCAE v.3).

Tromboemboliżmu arterjali (ara sezzjoni 4.8)

Fi provi kliniči, l-inċidenza ta' reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali inkluži aċċidenti cerebrovaskulari (CVAs), attakki iskemiċi temporanji (TIAs) u infarti mijokardjali tal-qalb (MIs),

kienet ogħla f'pazjenti li kienu ngħataw bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija meta mqabbla ma' pazjenti li kienu ngħataw kimoterapija biss.

Pazjenti li jingħataw bevacizumab flimkien ma' kimoterapija, bi storja ta' tromboemboliżmu arterjali, dijabete jew li għandhom aktar minn 65 sena għandhom riskju akbar li jiżviluppaw reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali waqt it-terapija. Għandha tiġi eżerċitata kawtela fit-trattament ta' dawn il-pazjenti b'Alymsys.

It-terapija għandha titwaqqaf għalkollox f'pazjenti li jiżviluppaw reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali.

Tromboemboliżmu venuž (ara sezzjoni 4.8)

Waqt trattament b'bevacizumab, il-pazjenti jistgħu jkunu f'riskju li jiżviluppaw reazzjonijiet tromboemboliċi venuži, inkluż emboliżmu pulmonari.

Pazjenti ttrattati b'bevacizumab flimkien ma' paclitaxel u cisplatin għal kanċer persistenti, rikorrenti, jew metastatiku tal-ghonq tal-utru jistgħu jkunu f'riskju akbar għal avvenimenti tromboemboliċi venuži.

Alymsys għandu jitwaqqaf f'pazjenti b'reazzjonijiet tromboemboliċi ta' periklu għall-ħajja (Grad 4), inkluż emboliżmu pulmonari (NCI-CTCAE v.3). Pazjenti b'reazzjonijiet tromboemboliċi ta' ≤ Grad 3 għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib (NCI-CTCAE v.3).

Emorragija

Pazjenti ttrattati b'bevacizumab għandhom riskju akbar li jiżviluppaw emorragija, speċjalment emorragija assoċjata mat-tumur. Alymsys għandu jitwaqqaf għalkollox f'pazjenti li jesperjenzaw fsada tal-Grad 3 jew 4 waqt terapija b'bevacizumab (NCI-CTCAE v.3) (ara sezzjoni 4.8).

Fuq il-baži ta' proċeduri ta' immaġini jew abbaži ta' sinjali u sintomi, pazjenti b'metastasi fis-CNS mhux trattati kienu regolarment eskuži mill-provi kliniči b'bevacizumab. Għalhekk, ir-riskju ta' emorragija fis-CNS f'tali pazjenti ma għixx ivvalutata b'mod prospettiv fi provi kliniči aleatorji (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati għal sinjali u sintomi ta' emorragija fis-CNS, u t-trattament b'Alymsys għandu jitwaqqaf f'każ ta' emorragija intrakranjali.

Ma hemmx tagħrif dwar il-profil tas-sigurtà ta' bevacizumab f'pazjenti b'dijateżi emorragika konġenitali, b'koagulopatijsi akkwiżita jew f'pazjenti li qed jingħataw doża shiħa ta' antikoagulanti għat-trattament ta' tromboemboliżmu qabel ma jinbeda t-trattament b'bevacizumab, minħabba li dawn il-pazjenti kienu eskuži mill-provi kliniči. Għalhekk, għandha tiġi eżerċitata kawtela qabel tinbeda t-terapija f'dawn il-pazjenti. Madanakollu, f'pazjenti li żvilluppaw trombozi venuža waqt li kienu qed jingħataw it-terapija, ma kienx jidher li kellhom rata għola ta' emorragija tal-Grad 3 jew oħla meta ttrattati b'doża shiħa ta' warfarina u bevacizumab b'mod konkomitanti (NCI-CTCAE v.3).

Emorragija/emoptisi pulmonari

Pazjenti b'kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar ittrattati b'bevacizumab jistgħu jkunu f'riskju ta' emorragija/emoptisi pulmonari serja u f'xi każżejjiet fatali. Pazjenti b'emorragija/emoptisi pulmonari reċenti (> 2.5 mL ta' ċelloli ħumor tad-demm) ma għandhomx jiġi ttrattati b'Alymsys.

Anewriżmi u dissezzjonijiet arterjali

L-użu ta' inibituri tal-passaġġ tal-VEGF f'pazjenti bi jew mingħajr pressjoni għolja jista' jippromwovi l-formazzjoni ta' anewriżmi u/jew ta' dissezzjonijiet arterjali. Qabel ma jinbeda Alymsys, dan ir-riskju għandu jiġi kkunsidrat bir-reqqa f'pazjenti b'fatturi ta' riskju bħal pressjoni għolja jew storja ta' anewriżmi.

Insuffiċjenza kongestiva tal-qalb (CHF) (ara sezzjoni 4.8)

Fi provi kliniči kienu rrapportati reazzjonijiet konsistenti ma' CHF. Is-sejbiet kienu jvarjaw minn deterjorament asintomatiku tal-frazzjoni ta' ejezzjoni tal-ventrikolu tax-xellug, għal CHF sintomatiku, li kienu jeħtieg kura jew kura fi sptar. Għandha tiġi eżerċitata kawtela meta pazjenti b'mard kardjovaskulari ta' simifikanza klinika bħal mard koronarju arterjali, jew insuffiċjenza kongestiva tal-qalb preeżistenti jiġu ttrattati b'Alymsys.

Il-biċċa l-kbira tal-pazjenti li esperjenzaw CHF kellhom kanċer metastatiku tas-sider u kienu ngħataw trattament precedenti b'antraċiklini, radjoterapija precedenti lill-parti tax-xellug tas-sider jew li kellhom fatturi ta' riskju oħra preżenti għal CHF.

F'pazjenti f'AVF3694g li ngħataw kura b'antraċiklini u li ma kinux ingħataw antraċiklini qabel, ma kienet osservata l-ebda żieda fl-inċidenza ta' CHF ta' kull Grad fil-grupp ta' antraċiklina + bevacizumab meta mqabbla ma' kura b'antraċiklini biss. Reazzjonijiet ta' CHF tal-Grad 3 jew ogħla kienu kemxejn aktar frekwenti fost pazjenti li kienu ngħataw bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija meta mqabbel ma' pazjenti li kienu ngħataw kimoterapija waħedha. Dan huwa konsistenti mar-riżultati f'pazjenti fi studji oħrajn tal-kanċer metastatiku tas-sider li ma ngħatawx kura konkomitanti b'antraċiklini (NCI-CTCAE v.3) (ara sezzjoni 4.8).

Newtropenja u infezzjonijiet (ara sezzjoni 4.8)

Kienu osservati rati akbar ta' newtropenja severa, newtropenja bid-deni, jew infezzjoni bi jew mingħajr newtropenja severa (inkluž xi fatalitajiet) f'pazjenti ttrattati b'xi regimi ta' kimoterapija majelotossika flimkien ma' bevacizumab meta mqabbla ma' kimoterapija waħedha. Fil-biċċa l-kbira dan kien osservat f'kombinazzjoni ma' terapiji b'baži ta' platinu jew taxani fil-kura ta' NSCLC, mBC, u f'kombinazzjoni ma' paclitaxel u topotecan għal kanċer persistenti, rikorrenti, jew metastatiku tal-ghonq tal-utru.

Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (inkluž xokk anafilattiku)/reazzjonijiet għall-infuzjoni (ara sezzjoni 4.8)

Il-pazjenti jistgħu jkunu f'riskju li jiżviluppa reazzjonijiet relatati mal-infuzjoni/ta' sensittività eċċessiva (inkluž xokk anafilattiku). Monitoraġġ mill-qrib tal-pazjent matul u wara l-għoti ta' bevacizumab huwa rakkommandat kif mistenni għal kull infuzjoni ta' antikorp monoklonali umanizzat terapewtiku. F'każ ta' reazzjoni, l-infuzjoni għandha titwaqqaf u għandhom jingħataw terapiji medici xierqa. Premedikazzjoni sistematika mhixiex ġustifikata.

Osteonekrozi tax-xedaq (ONJ) (ara sezzjoni 4.8)

Każiżiet ta' ONJ kienu rrapportati f'pazjenti bil-kanċer ittrattati b'bevacizumab, li l-maġgoranza tagħhom kienu ngħataw trattament precedenti jew konkomitanti b'bifosfonati fil-vini, li għalihom ONJ hija riskju identifikat. Għandha tiġi eżerċitata kawtela meta Alymsys u bifosfonati fil-vini jingħataw simultanament jew wara xulxin.

Proċeduri invażivi fis-snien huma wkoll fattur ta' riskju identifikat. Eżami tas-snien u dentistrija preventiva xierqa għandhom jiġi kkunsidrati qabel ma tinbeda l-kura b'Alymsys. F'pazjenti li precedentement ingħataw jew li qed jingħataw bifosfonati fil-vini, għandhom jiġi evitati proċeduri invażivi fis-snien, jekk possibbli.

Għal użu ġol-vitriju

Alymsys muhiex formulat għall-użu ġol-vitriju.

Disturbi fl-ghajnejn

Kienu rrapportati kažijiet individwali u clusters ta' reazzjonijiet avversi serji fl-ghajnejn wara l-užu mhux approvat ta' bevacizumab gół-vitriju magħmul minn kunjetti approvati għall-għoti fil-vini f'pazjenti bil-kancer. Dawn ir-reazzjonijiet kienu jinkludu endoftalmite infettiva, infjammazzjoni intraokulari bħal endoftalmite sterili, uveite, u vitrite, distakk tar-retina, tiċerit epiteljali tal-pigmenti kulur tar-retina, żieda fil-pressjoni intraokulari, emorragja intraokulari bħal emorragja fil-vitriju jew emorragja fir-retina u emorragja conjunctival. Uhud minn dawn ir-reazzjonijiet wasslu għal gradi varji ta' telf tal-vista, inkluż telf permanenti tal-vista.

Effetti sistemiċi wara użu gół-vitriju

Wara terapija gół-vitriju kontra VEGF intwera tnaqqis fil-konċentrazzjoni ta' VEGF ċirkolanti. Reazzjonijiet avversi sistemiċi inkluż emorragji mhux okulari u reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali kienu rrapportati wara injezzjoni gół-vitriju ta' inibituri ta' VEGF.

Insuffiċjenza ovarja/fertilità

Bevacizumab jista' jaffettwa hażin il-fertilità tan-nisa (ara sezzjonijiet 4.6 u 4.8). Għalhekk strategi ta' preservazzjoni tal-fertilità għandhom jiġu diskussi ma' nisa li jista' jkollhom it-tfal qabel ma tinbeda l-kura b'bevacizumab.

Eċċipjenti

Dan il-prodott mediciċinali fih anqas minn 1 mmol ta' sodju (23 mg) f'kull kunjett, jiġifieri esenzzjalment 'hieles mis-sodju'.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciċinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Effett ta' aġenti antineoplastiči fuq il-farmakokinetika ta' bevacizumab

Abbaži tar-riżultati ta' analiżi farmakokinetika tal-popolazzjoni, ma kienet osservata l-ebda interazzjoni klinikament rilevanti tal-ġħoti konkomitanti ta' kimoterapija fuq il-farmakokinetika ta' bevacizumab. La kien hemm differenzi statistikament sinifikanti u lanqas klinikament rilevanti fit-tnejħiha ta' bevacizumab f'pazjenti li kienu qed jingħataw monoterapija b'bevacizumab meta mqabbla ma' pazjenti li kienu qed jingħataw bevacizumab f'kombinazzjoni ma' interferon alfa-2a, erlotinib jew kimoterapiji (IFL, 5-FU/LV, carboplatin/paclitaxel, capecitabine, doxorubicin jew cisplatin/gemcitabine).

Effett ta' bevacizumab fuq il-farmakokinetika ta' aġenti antineoplastiči oħra

Ma kienet osservata l-ebda interazzjoni klinikament rilevanti ta' bevacizumab fuq il-farmakokinetika ta' interferon alfa 2a, erlotinib (u l-metabolit attiv tiegħu OSI-420), jew il-kimoterapiji irinotecan (u l-metabolit attiv tiegħu SN38), capecitabine, oxaliplatin (kif determinat mill-kejl tal-platinu hieles u totali), u cisplatin mogħtija b'mod konkomitanti. Ma jistgħux isiru konklużjonijiet dwar l-impatt ta' bevacizumab fuq il-farmakokinetika ta' gemcitabine.

Kombinazzjoni ta' bevacizumab u sunitinib malate

F'żewġ provi kliniči ta' karċinoma metastatika taċ-ċellola renali, kienet irrapportata anemija emolitika mikroangjopatika (MAHA), f'7 minn 19-il pazjent ittrattati bil-kombinazzjoni ta' bevacizumab (10 mg/kg kull ġimägħtejn) u sunitinib malate (50 mg kuljum).

MAHA hija disturb emolitiku li tista' tippreżenta bi frammentazzjoni taċ-ċelloli tad-demm ħomor, anemija u tromboċiopenja. Barra dan, f'xi whud minn dawn il-pazjenti kienu osservati pressjoni għolja (inkluż kriżi ipertensiva), kreatinina għolja, u sintomi newroloġiċi. Dawn is-sejbiet kollha kienu

riversibbli mal-waqfien ta' bevacizumab u sunitinib malate (ara *Pressjoni għolja, proteinurja, PRES f'sezzjoni 4.4*).

Kombinazzjoni ma' terapiji b'baži ta' platinu jew taxani (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.8)

Kienu osservati rati oħla ta' newtropenja severa, newtropenja bid-deni, jew infelizzjoni bi jew mingħajr newtropenja severa (inkluż xi fatalitajiet) l-aktar f'pazjenti li kienu qed jingħataw terapiji b'baži ta' platinu jew taxani fil-kura ta' NSCLC u mBC.

Radjoterapija

Is-sigurtà u l-effikaċċa tal-għoti konkomitanti ta' radjoterapija u bevacizumab ma ġewx determinati s'issa.

Antikorpi monoklonali ghall-EGFR f'kombinazzjoni ma' regimi ta' kimoterapija b'bevacizumab

Ma sarux studji ta' interazzjoni. Antikorpi monoklonali ghall-EGFR ma għandhomx jingħataw ghall-kura ta' mCRC f'kombinazzjoni ma' kimoterapija li fiha bevacizumab. Riżultati mill-istudji randomizzati tal-faži III, PACCE u CAIRO-2, f'pazjenti b'mCRC jiġiġerixxu li l-użu ta' antikorpi monoklonali kontra l-EGFR panitumumab u cetuximab, rispettivament, f'kombinazzjoni ma' bevacizumab u kimoterapija, huwa assoċċjat ma' tnaqqis fl-PFS u/jew fl-OS, u ma' żieda fit-tossicità meta mqabbel ma' bevacizumab flimkien ma' kimoterapija biss.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Nisa li jistgħu jinqabdu tqal/Kontracezzjoni

Nisa li jistgħu joħorġu tqal għandhom jużaw kontraċettiv effettiv waqt (u sa 6 xhur wara) it-trattament.

Tqala

Ma hemmx data minn provi klinici dwar l-użu ta' bevacizumab f'nisa tqal. Studji f'animali urew effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva, inklużi malformazzjonijiet (ara 5.3). IgGs huma magħrufa li jgħaddu mill-plaċenta, u bevacizumab huwa mistenni li jimpedixxi l-angjōgenesi fil-fetu, u għalhekk huwa suspettat li jikkawża malformazzjonijiet konġenitali serji meta jingħata waqt it-tqala. Fl-ambjent ta' wara t-tqegħid fis-suq, kienu osservati każijiet ta' abnormalitajiet fil-fetu f'nisa ttrattati b'bevacizumab waħdu jew f'kombinazzjoni ma' kimoterapewtiċi embrijotossiċi magħrufa (ara sezzjoni 4.8). Alymsys huwa kontraindikat fit-tqala (ara sezzjoni 4.3).

Treddiġħ

Mhuwiex magħruf jekk bevacizumab jiġix eliminat mill-ħalib tas-sider tal-bniedem. Minħabba li l-IgG tal-omm jitneħha fil-ħalib u bevacizumab jista' jagħmel īxsara lit-tkabbir u l-iżvilupp tat-tarbija (ara sezzjoni 5.3), in-nisa għandhom jwaqqfu t-treddiġħ waqt it-terapija u ma jreddgħux għal tal-inqas sitt xhur wara l-aħħar doža ta' bevacizumab.

Fertilità

Studji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti fl-annimali wrew li bevacizumab jista' jkollu effett avvers fuq il-fertilità tan-nisa (ara sezzjoni 5.3). Fi prova tal-faži III fit-trattament aġġuvanti ta' pazjenti b'kanċer tal-kolon, sottostudju fuq nisa qabel il-menopawża wera incidenza oħla ta' każijiet ġodda ta' insuffiċċenza ovarja fil-grupp ta' bevacizumab meta mqabbel mal-grupp ta' kontroll. Wara l-waqfien tal-kura b'bevacizumab, fil-maġġoranza tal-pazjenti l-funzjoni tal-ovarji rkuprat. L-effetti fit-tul tal-kura b'bevacizumab fuq il-fertilità mhumiex magħrufa.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Bevacizumab m'għandu l-ebda effett jew fiti li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, ngħas u sinkope kienu rrapporati bl-użu ta' bevacizumab (ara Tabella 1 fisezzjoni 4.8). Jekk il-pazjenti jkollhom sintomi li jaffettwaw il-vista jew il-konċentrazzjoni tagħhom, jew il-ħila tagħhom li jirreagixxu, huma għandhom jingħataw parir biex ma jsuqux u ma jħaddmuk magni qabel is-sintomi jbattu.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Il-profil ġeneralis tas-sigurtà ta' bevacizumab huwa bbażat fuq tagħrif minn aktar minn 5,700 pazjent b'diversi tumuri malinni, ittrattati primarjament b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija fi provi kliniči.

L-aktar reazzjonijiet avversi serji kienu:

- Perforazzjonijiet gastrointestinali (ara sezzjoni 4.4).
- Emorraġja, inkluż Emorraġja/emoptisi pulmonari, li hija aktar komuni f'pazjenti b'kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar (ara sezzjoni 4.4).
- Tromboembolizmu arterjali (ara sezzjoni 4.4).

L-aktar reazzjonijiet avversi osservati fil-provi kliniči kollha f'pazjenti li kienu qed jingħataw bevacizumab kienu pressjoni għolja, għeja jew astenja, dijarea, u ugħiġi addominali.

Analizi tad-data klinika dwar is-sigurtà tissuġġerixxi li l-okkorrenza ta' pressjoni għolja u proteinurja bit-terapija b'bevacizumab x'aktarx huma dipendenti fuq id-doża.

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi

Ir-reazzjonijiet avversi elenkati f'din it-taqsimha jaqgħu fil-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa $< 1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa $< 1/1,000$); rari ħafna ($< 1/10,000$); mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

It-Tabelli 1 u 2 jelenkaw ir-reazzjonijiet avversi assoċjati mal-użu ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' regimi ta' kimoterapija differenti f'indikazzjonijiet multipli, skont is-sistema tal-klassifika tal-organi MedDRA.

It-Tabella 1 tipprovd i-reazzjonijiet avversi kollha skont il-frekwenza li kienu determinati li għandhom relazzjoni kawżali ma' bevacizumab permezz ta':

- incidenzi komparativi nnotati bejn il-fergħat ta' kura tal-provi kliniči (b'differenza ta' mill-inqas 10 % meta mqabbla mal-fergħa ta' kontroll għal reazzjonijiet tal-Grad 1-5 skont NCI-CTCAE jew b'differenza ta' mill-inqas 2 % meta mqabbla mal-fergħa ta' kontroll għal reazzjonijiet tal-Grad 3-5 skont l-NCI-CTCAE,
- studji dwar is-sigurtà wara l-awtorizzazzjoni,
- rapporti spontanji,
- studji epidemjoloġici\studji mingħajr intervent jew ta' osservazzjoni,
- jew permezz ta' valutazzjoni ta' rapporti ta' każijiet individwali.

It-Tabella 2 tipprovd il-frekwenza ta' reazzjonijiet avversi severi. Reazzjonijiet severi huma definiti bhala avvenimenti avversi b'differenza ta' mill-inqas 2 % meta mqabbla mal-fergħa ta' kontroll fl-istudji kliniči għal reazzjonijiet tal-Grad 3-5 skont l-NCI-CTCAE. It-Tabella 2 tinkludi wkoll reazzjonijiet avversi li huma meqjusa mill-MAH bħala klinikament sinifikanti jew severi.

Ir-reazzjonijiet avversi wara t-tqegħid fis-suq huma inkluži kemm fit-Tabella 1 kif ukoll fit-Tabella 2, fejn japplika. Informazzjoni dettaljata dwar dawn ir-reazzjonijiet wara t-tqegħid fis-suq huma pprovduti fit-Tabella 3.

Ir-reazzjonijiet avversi ġew miżjudha mal-kategorija ta' frekwenza xierqa fit-Tabelli ta' hawn taħt, skont l-ogħla incidenza osservata f' kull indikazzjoni.

F'kull kategorija ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, b'dawk l-aktar serji jitniżżlu l-ewwel.

Uħud mir-reazzjonijiet avversi huma reazzjonijiet osservati b'mod komuni b'kimoterapija; iżda bevacizumab jista' jaggrava dawn ir-reazzjonijiet meta jiġi kkombinat ma' sustanzi kimoterapewtiċi. Eżempji jinkludu s-sindrome ta' eritrodisasteżja palmar-plantar b'doxorubicin liposomali pegilat jew capecitabine, newropatija periferali sensorjali b'paclitaxel jew oxaliplatin, disturbi fid-dwiefer jew alopeċja b'paclitaxel, u paronikja b'erlotinib.

Tabella 1. Reazzjonijiet Avversi skont il-Frekwenza

Sistema tal-klassifikasi tal-organi	Komuni Hafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari	Rari Hafna	Frekwenza Mhux Magħrufa
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet		Sepsi, Axxess ^{b,d} , Ċellulite, Infezzjoni, Infezzjoni fl-apparat tal-awrina		Faxxite nekrotizzanti ^a		
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Newtropenja bid-deni, Lewkopenja, Newtropenja ^b , Tromboċitopenja	Anemija, Limfopenja				
Disturbi fis-sistema immuni		Sensittività eċċessiva, Reazzjonijiet ghall-infuzjoni ^{a,b,d}		Xokk anafilattiku		
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżjoni	Anoressija, Ipomagnesimja, Iponatremija	Deidratazzjoni				
Disturbi fis-sistema nervuża	Newropatija periferika sensorjali ^b , Disartrija, Uġiġha ta' ras, Disgewsja	Aċċidenti cerebrovaskulari, Sinkope, Nghas		Sindrome ta' enċefalopatij a posterjuri riversibbli ^{a,b,d}	Enċefalopatija ipertensiva ^a	
Disturbi fl-ghajnejn	Disturbi fl-ghajnejn, Žieda fit-tidmigħ					
Disturbi fil-qalb		Insuffiċjenza konġestiva tal-qalb ^{b,d} , Takikardja supraventrikulari				
Disturbi vaskulari	Pressjoni għolja ^{b,d} , Tromboemboliżmu u (venuż) ^{b,d}	Tromboemboliżmu (arterjali) ^{b,d} , Emorraġja ^{b,d} , Trombożi venuża profonda				Mikroanġjopatija a trombotika renali ^{a,b} , Anewriżmi u dissezzjonijiet tal-arterji
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali	Qtuġħ ta' nifs, Rinite, Epistassi, Sogħla	Emorraġja/Emoptis i pulmonari ^{b,d} , Emboliżmu pulmonari, Ipoksja, Disfonija ^a				Pressjoni pulmonari għolja ^a , Perforazzjoni tas-septum tal-imnieher ^a

Sistema tal-klassifika tal-organi	Komuni Hafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari	Rari Hafna	Frekwenza Mhux Magħrufa
Disturbi gastro-intestinali	Emoragijsa mir-rektum, Stomatite, Stitikezza, Dijarea, Dardir, Rimettar, Uġiġ addominali	Perforazzjoni gastrointestinali ^{b,d} , Perforazzjoni intestinali, Ileus, Ostruzzjoni intestinali, Fistuli rettovaġinali ^{d,e} , Disturb gastrointestinali, Proktalgja				Ulċeri gastrointestinali ^a
Disturbi fil-fwied u fil-marrara						Perforazzjoni tal-bużżeq tal-marrara ^{a,b}
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Komplikazzjoniet fil-fejqan tal-feriti ^{b,d} . Dermatite esfoljattiva, ġilda xotta, Tibdil fil-kulur tal-ġilda	Sindrome ta' eritrodisastežja palmar-planter				
Disturbi muskuloskeletalici u tattessuti konnettivi	Artralgja Mijalġja	Fistuli ^{b,d} , Dghufija fil-muskoli, Uġiġ fid-dahar				Osteonekroži tax-xedaq ^{a,b} Osteonekroži mhux mandibularia ^{a,f}
Disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja	Proteinurja ^{b,d}					
Disturbi fissistema riproduttiva u fisiider	Insuffiċjenza ovarja ^{b,c,d}	Uġiġ pelviku				
Disturbi kongenitali, familjali u genetici						Anormalitajiet tal-fetu ^{a,b}
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Astenja, Gheja, Deni, Ugiġi, Infjammazzjoni tal-mukuża	Letargija				
Investigazzjonijiet	Tnaqqis fil-piż					

Meta l-avvenimenti kienu nnotati kemm bħala reazzjonijiet avversi għall-mediciċina ta' kull grad kif ukoll tal-grad 3-5 fil-provi kliniči, kienet irrapportata l-ogħla frekwenza osservata fil-pazjenti. Id-data mhixx aġġustata għad-differenza fiż-żmien fuq it-trattament.

^aGħal aktar informazzjoni irreferi għat-Tabella 3 “Reazzjonijiet avversi rrapportati fl-ambjent ta’ wara t-tqeħid fis-suq”.

^bTermini jirrappreżentaw grupp ta’ avvenimenti li jiddeskrivu kuncett mediku pjuttost milli kundizzjoni waħda jew terminu ppreferut skont MedDRA (Dizzjunarju Mediku għall-Attivitajiet Regolatorji). Dan il-grupp ta’ termini medici jiġi jistax jipprova l-istess patofiżjoloġija sottostanti (eż. reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali jinkludu aċċidenti ċerebrovaskulari, infart mijokardjali, attakk iskemiku temporanju u reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali oħrajn).

^cAbbażi ta’ sottostudju minn NSABP C-08 fuq 295 pazjent.

^dGħal tagħrif addizzjonal irreferi għas-sezzjoni aktar ’i iffel “Deskrizzjoni ta’ reazzjonijiet avversi serji magħżula”.

^eFistuli rettovaġinali huma l-aktar fistuli komuni fil-kategorija fistuli GI-vaġinali.

^fOsservat fil-popolazzjoni pedjatra biss:

Tabella 2. Reazzjonijiet avversi serji skont il-frekwenza

Sistema tal-klassifikasi tal-organi	Komuni Hafna	Komuni	Mhux Komuni	Rari	Rari Hafna	Frekwenza mhux magħrufa
Infelizzjonijiet u infestazzjonijiet		Sepsi, Ċellulite, Axxess ^{a,b} , Infelizzjoni, Infelizzjoni fl-apparat tal-awrina				Faxxite nekrotizzanti ^c
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Newtropenja biddeni, Lewkopenja, Newtropenja ^a , Tromboċitopenja	Anemija, Limfopenja				
Disturbi fis-sistema immuni		Sensittività eċċessiva, reazzjonijiet ghall-infuzjoni a,b,c		Xokk anafilattiku		
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżjoni		Deidratazzjoni, Iponatrimija				
Disturbi fis-sistema nervuża	Newropatija periferika sensorjali ^a	Inċident cerebrovaskulari, Sinkope, Ngħas, Uġiġħ ta' ras				Sindrome ta' enċefalopatija posterjuri riversibbli ^{a,b,c} , Enċefalopatija ipertensiva ^c
Disturbi fil-qalb		Insuffiċjenza kongestiva tal-qalb ^{a,b} , Takikardja sopraventrikolari				
Disturbi vaskulari	Pressjoni għolja ^{a,b}	Tromboemboliżmu arterjali ^{a,b} , Emorraġġja ^{a,b} , Tromboemboliżmu (venuż) ^{a,b} Tromboži venuża profonda				Mikroanġjopatij trombotika renali ^{b,c} , Anewriżmi u dissezzjonijiet tal-arterji
Disturbi respiratorji, toraċċi u medjastinali		Emorraġġja/Emoptisi pulmonari ^{a,b} , Emboliżmu pulmonari, Epistassi, Qtuġħ ta' nifs, Ipoksjja				Pressjoni pulmonari għolja ^a , Perforazzjoni tas-septum tal-imnienher ^c
Disturbi gastro-intestinali	Dijarea, Dardir, Rimettar, Uġiġħ addominali	Perforazzjoni intestinali, Ileus, Ostruzzjoni intestinali, Fistuli rettovaginali ^{c,d} , Disturbi gastro-intestinali, Stomatite, Proktalgja				Perforazzjoni gastrointestinali ^{a,b} , Ulċera gastrointestinali ^c , Emorraġġja tar-rektum
Disturbi fil-fwied u fil-marrara						Perforazzjoni tal-bużżeqqieq tal-marrara ^{b,c}
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda		Komplikazzjonijiet fil-fejqan tal-feriti ^{a,b} , Sindrome ta' eritrodisasteżja palmar-plantari				
Disturbi muskul-skelettri u tat-tessuti konnettivi		Fistula ^{a,b} , Mijalġja, Artralgja, Dghufija fil-muskoli, Uġiġħ ta' dahar				Osteonekrozi tax-xedaq ^{b,c}
Disturbi fil-kiewi u fis-sistema urinarja		Proteina fl-awrina ^{a,b}				
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider		Uġiġħ pelviku				Insuffiċjenza tal-ovarja ^{a,b}
Disturbi kongenitali, familjali u genetiċi						Anormalitajiet fil-fetū ^{a,c}
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Astenja, Għeja	Uġiġħ, Letargija, Infjammazzjoni tal-mukuża				

It-Tabella 2 tipprovdi l-frekwenza ta' reazzjonijiet avversi severi. Reazzjonijiet severi huma definiti bħala avvenimenti avversi b'differenza ta' mill-inqas 2 % meta mqabbla mal-fergħa ta' kontroll fl-istudji kliniči għal reazzjonijiet tal-Grad 3-5 skont l-NCI-CTCAE.

It-Tabella 2 tinkludi wkoll reazzjonijiet avversi li huma meqjusa mill-MAH bħala klinikament sinifikanti jew severi. Dawn ir-reazzjonijiet avversi klinikament sinifikanti kienu rrapporati fi provi kliniči, iżda r-reazzjonijiet tal-grad 3-5 ma kinux jissodisfawx il-limitu ta' differenza ta' mill-inqas 2 % meta mqabbel mal-fergħa ta' kontroll. It-Tabella 2 tinkludi wkoll reazzjonijiet avversi klinikament sinifikanti li kienu osservati biss fl-ambient ta' wara t-tqegħid fis-suq, għalhekk, il-frekwenza u l-grad skont l-NCI-CTCAE mhumex magħrufa. Dawn ir-reazzjonijiet klinikament sinifikanti għalhekk ġew inkluži fit-Tabella 2 fil-kolonna bit-titolu "Frekwenza mhux magħrufa".

^aTermini jirrappreżentaw grupp ta' avvenimenti li jiddeskrivu kuncett mediku pjuttost milli kundizzjoni waħda jew terminu pprefurut skont MedDRA (Dizzjunarju Mediku għall-Attivitajiet Regolatorji). Dan il-grupp ta' termini medici jista' jinvolvi l-istess patofizjoloġija sottostanti (eż. reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali jinkludu aċċidenti cerebrovaskulari, infart mijokardjali, attakk iskemiku temporanju u reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali oħrajn).

^bGħal tagħrif addizzjonali rreferi għas-sejjjoni aktar 'l-isfel "Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi serji magħżula".

^cGħal aktar informazzjoni rreferi għat-Tabella 3 "Reazzjonijiet avversi rrapporati fl-ambient ta' wara t-tqegħid fis-suq".

^dFistuli rettovaġinali huma l-aktar fistuli komuni fil-kategorija fistuli GI-vaġinali.

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi serji magħżula

Perforazzjonijiet u fistuli gastrointestinali (GI) (ara sejjjoni 4.4)

Bevacizumab kien assoċjat ma' każijiet serji ta' perforazzjoni gastrointestinali.

Fi provi kliniči, perforazzjonijiet gastrointestinali kienu rrapporati b'inċidenza ta' anqas minn 1 % f'pazjenti b'kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar kanċer tat-tip mhux skwamuż, sa 1.3 % f'pazjenti b'kanċer metastatiku tas-sider, sa 2.0 % f'pazjenti b'kanċer metastatiku taċ-ċelloli renali jew f'pazjenti b'kanċer tal-ovarji, u sa 2.7 % (inkluż axxess u fistuli gastrointestinali) f'pazjenti b'kanċer metastatiku tal-kolorektum. Minn prova klinika f'pazjenti b'kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ghonq tal-utru (studju GOG-0240), perforazzjonijiet GI (ta' kull grad) kienu rrapporati fi 3.2 % tal-pazjenti, li kollha kellhom storja ta' radjazzjoni preċedenti fil-pelvi.

L-okkorrenza ta' dawk l-avvenimenti kienet tvarja fit-tip u s-severità, minn arja libera li dehret fuq X-ray sempliċi tal-addome, li ghaddiet mingħajr trattament, għal perforazzjoni intestinali b'axxess addominali u eżiċi fatali. F'xi każijiet kien hemm infjammazzjoni intraaddominali sottostanti, jew minħabba ulċeri gastrici, nekroži tat-tumur, divertikulite, jew kolite assoċjata ma' kimoterapija.

Eżiċi fatali kienu rrapporati f'madwar terz tal-każijiet serji ta' perforazzjonijiet gastrointestinali, li jirrappreżentaw bejn 0.2 %-1 % tal-pazjenti kollha ttrattati b'bevacizumab.

Fi provi kliniči b'bevacizumab, fistuli gastrointestinali (ta' kull grad) kienu rrapporati b'inċidenza sa 2 % f'pazjenti b'kanċer metastatiku tal-kolorektum u b'kanċer tal-ovarji, iżda kienu rrapporati wkoll b'mod anqas komuni f'pazjenti b'tipi oħra ta' kanċer.

Fistuli GI-vaġinali fl-istudju GOG-0240

Fi prova li fiha ġadu sehem pazjenti b'kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ghonq tal-utru, l-inċidenza ta' fistuli GI-vaġinali kienet ta' 8.3 % f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab u ta' 0.9 % f'pazjenti fil-fergħa ta' kontroll, li kollha kellhom storja ta' radjazzjoni preċedenti fil-pelvi. Il-frekwenza ta' fistuli GI-vaġinali fil-grupp ittrattat b'bevacizumab + kimoterapija kienet oħla f'pazjenti b'rikorrenza fil-kuntest ta' radjazzjoni preċedenti (16.7 %) meta mqabbla ma' pazjenti bl-ebda radjazzjoni preċedenti u/jew bl-ebda rikorrenza fil-kuntest ta' radjazzjoni preċedenti (3.6 %). Il-frekwenzi korrispondenti fil-grupp ta' kontroll li nghataw kimoterapija waħedha kienu ta' 1.1 % kontra 0.8 %, rispettivament. Pazjenti li jiżviluppaw fistuli GI-vaġinali jista' jkollhom ukoll

ostruzzjonijiet fil-musrana u jeħtieġu intervent kirurġiku, kif ukoll devjazzjoni tal-musrana permezz ta' ostomiji.

Fistuli mhux gastrointestinali (ara sezzjoni 4.4)

L-užu ta' bevacizumab kien assoċjat ma' kažijiet serji ta' fistuli inkluži reazzjonijiet li wasslu għall-mewt.

Minn prova klinika b'pazjenti b'kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-għonq tal-utru (GOG-240), 1.8 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab u 1.4 % tal-pazjenti fil-fergħa ta' kontroll kienu rrapporati li kellhom fistuli mhux gastrointestinali vaginali, vessikali, jew tal-apparat ġenitali tal-mara.

Rapporti mhux komuni ($\geq 0.1\%$ sa $< 1\%$) ta' fistuli li jinvolvu partijiet oħra tal-ġisem minbarra l-passaġġ gastrointestinali (eż. fistuli bronkoplewrali u biljari) kienu osservati f'diversi indikazzjonijiet. Fistuli kienu rrapporati wkoll fl-esperjenza ta' wara t-tqeħħid fis-suq.

Ir-reazzjonijiet kienu rrapporati f'diversi punti fiż-żmien waqt il-kura u kienu jvarjaw bejn ġimgha u aktar minn sena mill-bidu ta' bevacizumab, bil-biċċa l-kbira tar-reazzjonijiet iseħħu matul l-ewwel 6 xhur tat-terapija.

Fejqa tal-feriti (ara sezzjoni 4.4)

Minħabba li bevacizumab jista' jaffettwa ħażin il-fejqan tal-feriti, pazjenti li kellhom operazzjoni maġġuri matul it-28 jum preċedenti kienu eskuži milli jippartecipaw fil-provi kliniči tal-faži III.

Fi provi kliniči ta' karċinoma metastatika tal-kolon jew tar-rektum, ma kienet osservata l-ebda żieda fir-riskju ta' emorraġja jew ta' komplikazzjonijiet fil-fejqan tal-feriti wara operazzjoni f'pazjenti li saritilhom operazzjoni maġġuri 28-60 jum qabel imbeda bevacizumab. Kienet osservata żieda fl-inċidenza ta' emorraġji jew ta' komplikazzjonijiet fil-fejqan tal-feriti wara operazzjonijiet li seħħew sa 60 jum wara kirurgija maġġuri jekk il-pazjent kien qed jingħata kura b'bevacizumab fiż-żmien tal-operazzjoni. L-inċidenza kienet tvarja bejn 10 % (4/40) u 20 % (3/15).

Kienu rrapporati komplikazzjonijiet serji fil-fejqan tal-feriti, inkluži komplikazzjonijiet anastomotici, li wħud minnhom kellhom eżitu fatali.

Fi provi ta' kanċer tas-sider metastatiku u lokalment rikorrenti, kienu osservati komplikazzjonijiet tal-grad 3-5 fil-fejqan tal-feriti f'sa 1.1 % tal-pazjenti li kienu qed jingħatawar bevacizumab meta mqabbel ma' sa 0.9 % tal-pazjenti fil-fergħat ta' kontroll (NCI-CTCAE v.3).

Fi provi kliniči ta' kanċer tal-ovarji, komplikazzjonijiet tal-grad 3-5 fil-fejqan tal-feriti kienu osservati f'sa 1.8 % tal-pazjenti fil-fergħa ta' bevacizumab kontra 0.1 % fil-fergħa ta' kontroll (NCI-CTCAE v.3).

Pressjoni għolja (ara sezzjoni 4.4)

Fi provi kliniči, bl-eċċeżzjoni tal-istudju JO25567, l-inċidenza globali ta' pressjoni għolja (ta' kull grad) kienet tvarja sa 42.1 % fil-fergħat li kien fihom bevacizumab meta mqabbla ma' sa 14 % fil-fergħat ta' kontroll. L-inċidenza globali ta' pressjoni għolja tal-Grad 3 u 4 skont l-NCI-CTC f'pazjenti li kienu qed jingħatawar bevacizumab kienet tvarja bejn 0.4 % u 17.9 %. Pressjoni għolja tal-Grad 4 (kriżi ipertensiva) seħħet f'sa 1.0 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab u kimoterapija meta mqabbla ma' sa 0.2 % tal-pazjenti ttrattati bl-istess kimoterapija waħedha.

Fl-istudju JO25567, pressjoni għolja ta' kull grad kienet osservata f'77.3 % tal-pazjenti li ngħatawar bevacizumab f'kombinazzjoni ma' erlotinib bħala trattament tal-ewwel linja għal NSCLC mhux skwamuż b'mutazzjonijiet li jattivaw l-EGFR, meta mqabbla ma' 14.3 % tal-pazjenti ttrattati b'erlotinib waħdu. Pressjoni għolja tal-Grad 3 seħħet f'60.0 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab

f'kombinazzjoni ma' erlotinib meta mqabbla ma' 11.7 % f'pazjenti ttrattati b'erlotinib waħdu. Ma kien hemm l-ebda avveniment ta' pressjoni għolja tal-grad 4 jew 5.

Il-pressjoni għolja kienet ġeneralment ikkontrollata b'mod adegwat permezz ta' anti ipertensivi orali bħal inhibituri tal-enzimi ta' konverżjoni tal-anġjotensina, dijuretiċi u mblokkaturi tal-kanali tal-calcium. Rarament wasslet għall-waqfien tal-kura b'bevacizumab jew kura fi sptar.

Kienu rrapporati kažijiet rari ħafna ta' enċefalopatija ipertensiva, b'uħud minnhom fatali.

Ma kienx hemm korrelazzjoni bejn ir-riskju ta' pressjoni għolja assoċjata ma' bevacizumab u l-karakteristiċi fil-linja bażi tal-pazjenti, mard sottostanti jew terapija konkomitanti.

Sindrome ta' Enċefalopatija Riversibbli Posterjuri (ara sezzjoni 4.4)

Kien hemm rapporti rari ta' pazjenti ttrattati b'bevacizumab li žviluppaw sinjalji u sintomi li huma konsistenti ma' PRES, disturb newroloġiku rari. Prezentazzjoni tista' tinkludi aċċessjonijiet, uġiġ ta' ras, tibdil fl-istat mentali, disturbi fil-vista, jew ghama kortikali, bi jew mingħajr pressjoni għolja assoċjata. Il-preżentazzjoni klinika ta' PRES spiss ma tkunx spċċifika, u għalhekk id-dianjozi ta' PRES teħtieg konferma permezz ta' immaġini tal-mohħ, preferibbilm b'MRI.

F'pazjenti li jiżv il-puraww PRES, għarfien bikri tas-sintomi flimkien ma' trattament immedjat ta' sintomi spċċifici inkluż il-kontroll tal-pressjoni għolja (jekk assoċjata ma' pressjoni għolja severa mhux ikkontrollata) huwa rakkommandat minbarra l-waqfien tat-terapija b'bevacizumab. Is-sintomi normalment jgħaddu jew jitjiebu wara ffit jiem wara l-waqfien tat-trattament, għalkemm xi pazjenti kellhom xi riperkussjonijiet newroloġici. Is-sigurtà tal-bidu mill-ġdid ta' terapija b'bevacizumab f'pazjenti li qabel esperjenzaw PRES, mhijiex magħrufa.

Mill-provi kliniči kollha, kienu rrapporati 8 kažijiet ta' PRES. Tnejn mit-tmien kažijiet ma kellhomx konferma radjoloġika permezz ta' MRI.

Proteinurja (ara sezzjoni 4.4)

Fi provi kliniči, proteinurja kienet irrapportata fil-firxa ta' 0.7 % sa 54.7 % tal-pazjenti li kienu qed jingħataw bevacizumab.

Proteinurja kienet tvarja fis-severità minn klinikament asintomatika, temporanja, proteinurja tracċa sa sindrome nefrotiku, bil-maġgoranza l-kbira kienet proteinurja tal-Grad 1 (NCI-CTCAE v.3).

Proteinurja tal-Grad 3 kienet irrapportata f'sa 10.9 % tal-pazjenti kkurati. Proteinurja tal-Grad 4 (sindrome nefrotiku) kienet osservata f'sa 1.4 % tal-pazjenti kkurati. Ittestjar għal proteinurja huwa rakkommandat qabel ma tinbeda t-terapija b'Alymsys. Fil-biċċa l-kbira tal-provi kliniči l-livelli ta' proteina fl-awrina ta' ≥ 2 g/24 siegħa wasslu għat-twaqqif ta' bevacizumab sakemm irkupraw għal < 2 g/24 siegħa.

Emorraġja (ara sezzjoni 4.4)

Fi provi kliniči bl-indikazzjonijiet kollha, l-inċidenza globali ta' reazzjonijiet ta' emorraġja tal-Grad 3-5 skont l-NCI-CTCAE v.3 kienet tvarja minn 0.4 % sa 6.9 % fil-pazjenti ttrattati b'bevacizumab, meta mqabbla ma' inċidenza sa 4.5 % tal-pazjenti fil-grupp ta' kontroll b'kimoterapija.

Minn prova klinika li fiha hadu sehem pazjenti b'kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ghonq tal-utru (studju GOG-0240), kienu rrapporati reazzjonijiet emorraġiċi tal-grad 3-5 f'sa 8.3 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' paclitaxel u topotecan meta mqabbla ma' sa 4.6 % tal-pazjenti ttrattati b'paclitaxel u topotecan.

Ir-reazzjonijiet emorraġiċi li gew osservati fl-istudji kliniči kienu fil-maġgoranza tagħhom emorraġja assoċjata mat-tumur (ara aktar 'l-isfel) u emorraġja mukokutanja ħafifa (eż. epistassi).

Emorragija assocjata mat-tumur (ara sezzjoni 4.4)

Emorragija/emoptisi pulmonari maġġuri jew massiva kienet osservata primarjament fi provi b'pazjenti b'kancer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar (NSCLC). Fatturi ta' riskju possibbli jinkludu istologija ta' ċelloli skwamużi, trattament b'mediċini antirewmatiċi/antiinflammatorji, trattament b'antikoagulanti, radjoterapija precedenti, terapija b'bevacizumab, storja medika ta' arterjosklerozi, tumur fl-emitoraċi u kavittazzjoni tat-tumuri qabel jew waqt it-terapija. L-uniċi varjabbli li wrew korrelazzjonijiet statistikament sinifikanti ma' emorragija kienu terapija b'bevacizumab u istologija ta' ċelloli skwamużi. Pazjenti b'NSCLC b'istologija ta' ċelloli skwamużi magħrufa jew b'istologija ta' tipi ta' ċelloli mħallta bi predominanza ta' ċelloli skwamużi kienu eskużi minn provi sussegwenti tal-faži III, filwaqt li pazjenti b'istologija tat-tumur mhux magħrufa kienu inklużi.

F'pazjenti b'NSCLC minbarra dawk b'istologija bi predominanza ta' ċelloli skwamużi, ir-reazzjonijiet ta' kull grad deħru bi frekwenza sa 9.3 % meta ttrattati b'bevacizumab flimkien ma' kimoterapija meta mqabbla ma' frekwenza sa 5 % fil-pazjenti ttrattati b'kimoterapija biss. Reazzjonijiet tal-grad 3-5 kienu osservati f'sa 2.3 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab flimkien ma' kimoterapija meta mqabbla ma' < 1 % b'kimoterapija biss (NCI-CTCAE v.3). Emorragija/emoptisi pulmonari maġġuri jew massiva tista' sseħħ f'daqqa u sa žewġ terzi tal-emorragiji pulmonari serji kellhom eżitu fatali.

Emorragiji gastrointestinali, inkluz emorragija rettali u melaena kienu rrapportati f'pazjenti b'kancer tal-kolorektum, u kienu vvalutati bħala emorragiji assocjati mat-tumur.

Emorragiji assocjati mat-tumur deħru wkoll bi frekwenza rari f'tipi u f'postijiet oħra ta' tumuri, inkluzi każijiet ta' emorragija fis-sistema nervuża centrali (CNS) f'pazjenti b'metastasi fis-CNS (ara sezzjoni 4.4).

L-inċidenza ta' emorragija fis-CNS f'pazjenti b'metastasi mhux trattati fis-CNS li kienu qed jingħataw bevacizumab ma' għietx ivvalutata b'mod prospettiv fi provi kliniči aleatorji. F'analizi retrospettiva esploratorja ta' data minn 13-il prova aleatorja kompluti f'pazjenti b'diversi tipi ta' tumuri, 3 pazjenti minn 91 (3.3 %) b'metastasi fil-moħħ Esperenzaw emorragija fis-CNS (kollha tal-Grad 4) meta ttrattati b'bevacizumab, meta mqabbla ma' każ 1 (Grad 5) minn 96 pazjent (1 %) li ma kinux esposti għal bevacizumab. F'żewġ studji sussegwenti f'pazjenti b'metastasi ttrattati fil-moħħ (li fihom ħadu sehem madwar 800 pazjent), kien irrapportat każ wieħed ta' emorragija fis-CNS tal-Grad 2 minn 83 individwu ttrattati b'bevacizumab (1.2 %) fiż-żmien tal-analizi interim dwar is-sigurtà (NCI-CTCAE v.3).

Fost il-provi kliniči kollha, emorragija mukokutanja dehret f'sa 50 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab. Dawn kienu l-aktar epistassi tal-Grad 1 skont l-NCI-CTCAE v.3 li damu inqas minn 5 minuti, għaddew mingħajr intervent mediku u ma kinux jeħtieġ tibdil fir-regim ta' kura b'bevacizumab. Data dwar is-sigurtà klinika tissuggerixxi li l-inċidenza ta' emorragija mukokutanja hafifa (eż. epistassi) tista' tkun dipendenti fuq id-doža.

Kien hemm ukoll reazzjonijiet anqas komuni ta' emorragija mukokutanja ħafifa f'postijiet oħra, bħal emorragija fil-ħanek jew emorragija mill-vaġġina.

Tromboemboliżmu (ara sezzjoni 4.4)

Tromboemboliżmu arterjali

Inċidenza akbar ta' reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali kienet osservata f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab fl-indikazzjoni kollha, inkluzi aċċidenti cerebrovaskulari, infarti mijokardjali, attakki iskemiċi temporanji u reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali oħrajn.

Fi provi kliniči, l-inċidenza globali ta' reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali kienet sa 3.8 % fil-fergħ ta' bevacizumab meta mqabbla ma' inċidenza sa 2.1 % fil-fergħ ta' kontroll tal-kimoterapija. Eżitu fatali kien irrapportat f'0.8 % tal-pazjenti li nghataw bevacizumab meta mqabbla ma' 0.5 % tal-

pazjenti li nghataw kimoterapija biss. Incidenti cerebrovaskulari (inkluzi attakki iskemiči temporanji) kienu rrapportati f'sa 2.7 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija meta mqabbla ma' sa 0.5 % tal-pazjenti ttrattati b'kimoterapija biss. Infart mijokardjali kien irappurtat f'sa 1.4 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija meta mqabbla ma' sa 0.7 % tal-pazjenti ttrattati b'kimoterapija biss.

Fi prova klinika waħda li vvalutat bevacizumab f'kombinazzjoni ma' 5-fluorouracil/aċidu foliniku, AVF2192g, ġew inkluzi pazjenti b'kanċer metastatiku tal-kolorektum li ma kinux kandidati għal kura b'irinotecan. F'din il-prova reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali kienu osservati fi 11 % (11/100) tal-pazjenti meta mqabbla ma' 5.8 % (6/104) fil-grupp ta' kontroll b'kimoterapija.

Tromboemboliżmu venuž

L-inċidenza ta' reazzjonijiet tromboemboliċi venuži fil-provi kliniči kienet simili f'pazjenti li kienu qed jingħataw bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija meta mqabbla ma' dawk li kienu qed jingħataw il-kimoterapija ta' kontroll biss. Reazzjonijiet tromboemboliċi venuži jinkludu tromboži venuža profonda, emboliżmu pulmonari u tromboflebite.

Fi provi kliniči fl-indikazzjonijiet kollha, l-inċidenza globali ta' reazzjonijiet tromboemboliċi venuži kienu jvarjaw bejn 2.8 % u 17.3 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab meta mqabbla ma' 3.2 % sa 15.6 % fil-fergħat ta' kontroll.

Reazzjonijiet tromboemboliċi venuži tal-grad 3-5 (NCI-CTCAE v.3) kienu rrapportati f'sa 7.8 % tal-pazjenti ttrattati b'kimoterapija flimkien ma' bevacizumab meta mqabbla ma' sa 4.9 % f'pazjenti ttrattati b'kimoterapija wahidha (fl-indikazzjonijiet kollha, minbarra kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ġħonq tal-utru).

Minn prova klinika f'pazjenti b'kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ġħonq tal-utru (studju GOG-0240), kienu rrapportati reazzjonijiet ta' emorraġja tal-grad 3-5 f'sa 15.6 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' paclitaxel u cisplatin meta mqabbla ma' sa 7.0 % tal-pazjenti ttrattati b'paclitaxel u cisplatin.

Pazjenti li esperjenzaw reazzjonijiet tromboemboliċi venuži jistgħu jkunu f'riskju akbar ta' rikorrenza jekk jingħataw bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija kontra kimoterapija waħedha.

Insuffiċjenza kongestiva tal-qalb (CHF)

Fi provi kliniči b'bevacizumab, insuffiċjenza kongestiva tal-qalb (CHF) kienet osservata fl-indikazzjonijiet kollha ta' kanċer studjati sa dak iż-żmien, iż-żda seħħet l-aktar f'pazjenti b'kanċer metastatiku tas-sider. F'erba' provi kliniči tal-Faži III (AVF2119g, E2100, BO17708 u AVF3694g) f'pazjenti b'kanċer metastatiku tas-sider, CHF tal-Grad 3 (NCI-CTCAE v.3) jew ogħla kienet irrapportata f'sa 3.5 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija meta mqabbla ma' sa 0.9 % fil-fergħat ta' kontroll. Ghall-pazjenti fl-istudju AVF3694g li nghataw antraċiklini b'mod konkomitanti ma' bevacizumab, l-inċidenzi ta' CHF tal-Grad 3 jew ogħla ghall-fergħat rispettivi ta' bevacizumab u ta' kontroll kienu simili għal dawk fl-istudju l-oħra dwar il-kanċer metastatiku tas-sider: 2.9 % fil-fergħa ta' antraċiklina + bevacizumab u 0 % fil-fergħa ta' antraċiklina + plaċebo. Barra minn hekk, fl-istudju AVF3694g l-inċidenzi ta' CHF ta' kull grad kienu simili bejn il-fergħa ta' antraċiklina + bevacizumab (6.2 %) u antraċiklina + plaċebo (6.0 %).

Il-biċċa l-kbira tal-pazjenti li žviluppaw CHF waqt il-provi ta' mBC kellhom titjib fis-sintomi u/jew fil-funzjoni ventrikulari tax-xellug wara terapija medika xierqa.

Fil-biċċa l-kbira tal-provi kliniči ta' bevacizumab, pazjenti b'CHF preeżistenti tal-klassi II-IV skont l-NYHA (New York Heart Association) kienu esklusi. Għalhekk, ma hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar ir-riskju ta' CHF f'din il-popolazzjoni.

Esponenti preċedenti għal antraċiklini u/jew radjazzjoni preċedenti lis-sider, jistgħu jkunu fatturi ta' riskju possibbi għall-iżvilupp ta' CHF.

Fi prova klinika ta' pazjenti b'limfoma taċ-ċellula B kbira mifruxa, kienet osservata incidenza akbar ta' CHF meta ngħataw bevacizumab b'doża kumulattiva ta' doxorubicin akbar minn 300 mg/m². Din il-prova klinika tal-Faži III qabblet rituximab/cyclophosphamide/doxorubicin/vincristine/prednisone (R-CHOP) flimkien ma' bevacizumab ma' R-CHOP mingħajr bevacizumab. Filwaqt li fīż-żewġ fergħat l-inċidenza ta' CHF kienet akbar minn dik osservata qabel għal terapija b'doxorubicin, ir-rata kienet ogħla fil-fergħa ta' R-CHOP flimkien ma' bevacizumab. Dawn ir-riżultati jissuġġerixxu li osservazzjoni klinika mill-qrib flimkien ma' valutazzjonijiet xierqa tal-qalb għandha tīgħi kkunsidrata għall-pazjenti esposti għal doži kumulattivi ta' doxorubicin ta' aktar minn 300 mg/m² f'kombinazzjoni ma' bevacizumab.

Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (inkluż xokk anafilattiku)/reazzjonijiet għall-infuzjoni (ara sezzjoni 4.4 u Esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq aktar 'l-isfel)

F'xi provi klinici reazzjonijiet anafilattici u reazzjonijiet tat-tip anafilattojdi kienu rrapporati b'mod aktar frekwenti f'pazjenti li kienu qed jingħataw bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija milli b'kimoterapija waħedha. L-inċidenza ta' dawn ir-reazzjonijiet f'xi provi kliniči ta' bevacizumab hija komuni (sa 5 % fil-pazjenti ttrattati b'bevacizumab).

Infezzjonijiet

Minn prova klinika f'pazjenti b'kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ġhonq tal-utru (studju GOG-0240), kienu rrapporati infezzjonijiet tal-grad 3-5 f'sa 24 % tal-pazjenti ttrattati b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' paclitaxel u topotecan meta mqabbla ma' sa 13 % tal-pazjenti ttrattati b'paclitaxel u topotecan.

Insuffiċjenza ovarja/fertilità (ara sezzjoni 4.4 u 4.6)

F'NSABP C-08, prova tal-Faži III ta' bevacizumab fit-trattament aġġuvanti ta' pazjenti b'kanċer tal-kolon, l-inċidenza ta' każijiet ġodda ta' insuffiċjenza ovarja, definita bħala amenorreja li ddum aktar minn 3 xhur, livell ta' FSH ta' ≥ 30 mIU/mL u test tat-tqala negattiv ta' β-HCG fis-serum, ġiet ivvalutata f'295 mara qabel il-menopawża. Każijiet ġodda ta' insuffiċjenza ovarja kienu rrapporati fi 2.6 % tal-pazjenti fil-grupp ta' mFOLFOX-6 meta mqabbla ma' 39 % fil-grupp ta' mFOLFOX-6 + bevacizumab. Wara l-waqfiex tat-trattament b'bevacizumab, il-funzjoni tal-ovarji rkuprat f'86.2 % ta' dawn in-nisa li setgħu jiġu vvalutati. L-effetti fit-tul tal-kura b'bevacizumab fuq il-fertilità mhumiex magħrufa.

Anormalitajiet tal-laboratorju

Tnaqqis fl-ghadd ta' newtrophili, tnaqqis fl-ghadd ta' ċelloli bojod tad-demm u l-preżenza ta' proteina fl-awrina, jistgħu jkunu assoċjati ma' kura b'bevacizumab.

Fost il-provi kliniči kollha, l-anormalitajiet tal-laboratorju tal-Grad 3 u 4 (NCI-CTCAE v.3) li ġejjin seħħew f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab b'differenza ta' mill-inqas 2 % meta mqabbla mal-gruppi ta' kontroll korrispondenti: ipergliċemija, tnaqqis fl-emoglobina, ipokalimja, Iponatremja, tnaqqis fl-ghadd ta' ċelloli bojod tad-demm, żieda fil-proporzjon normalizzat internazzjonali (INR).

Provi kliniči wrew li židiet temporanji tal-kreatinina fis-serum (li jvarjaw bejn 1.5-1.9 darba l-livell fil-linjal baži), kemm bi u mingħajr proteinurja, huma assoċjati mal-użu ta' bevacizumab. Iż-żieda osservata ta' kreatinina fis-serum ma kinitx assoċjata ma' inċidenza ogħla ta' manifestazzjonijiet kliniči ta' indeboliment renali f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab.

Popolazzjonijiet specjali oħra

Pazjenti anzjani

Fi provi kliniči aleatorji, età > 65 sena kienet assoċjata ma' riskju akbar tal-iżvilupp ta' reazzjonijiet tromboemboliċi arterjali, inkluži aċċidenti cerebrovaskulari (CVAs), attakki iskemiċi temporanji (TIAs) u infarti mijokardjali (MIs). Reazzjonijiet oħra bi frekwenza ogħla li kienu osservati f'pazjenti ta' aktar minn 65 sena kienu lewkopenja u tromboċitopenja tal-Grad 3-4 (NCI-CTCAE v.3); u newtropenja ta' kull grad, dijarea, dardir, u ġigħ ta' ras u għeja meta mqabbla ma' dawk ta' ≤ 65 sena meta ttrattati b'bevacizumab (ara sezzjoni 4.4 u 4.8 taħt *Tromboembolizmu*). Fi prova klinika waħda, l-inċidenza ta' pressjoni għolja tal-grad ≥ 3 kienet id-doppju f'pazjenti ta' > 65 sena meta mqabbla mal-grupp ta' età iżgħar (< 65 sena). Fi studju ta' pazjenti b'kanċer rikorrenti tal-ovarji reżistenti għall-platinu, kienu rrapporati wkoll alopeċja, infjammazzjoni tal-mukuża, newropatija periferika sensorjali, proteinurja u pressjoni għolja u seħħew b'rata ta' mill-inqas 5 % ogħla fil-fergħha ta' CT + BV għal pazjenti ttrattati b'bevacizumab ta' ≥ 65 sena meta mqabbla ma' pazjenti ttrattati b'bevacizumab ta' < 65 sena.

Ma kienet osservata l-ebda żieda fl-inċidenza ta' reazzjonijiet oħra, inkluż perforazzjoni gastrointestinali, komplikazzjonijiet fil-fejqan tal-feriti, insuffiċjenza kongestiva tal-qalb u emorragġja f'pazjenti anzjani (> 65 sena) li kienu qed jingħataw bevacizumab meta mqabbla ma' dawk ta' ≤ 65 sena ttrattati b'bevacizumab.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċa ta' bevacizumab fit-tfal ta' inqas minn 18-il sena ma ġewx determinati s'issa.

Fl-istudju BO25041 ta' bevacizumab miżjud ma' terapija bir-radjazzjoni wara operazzjoni (RT) b'temozolomide konkomitanti u aġġuvanti f'pazjenti pedjatriċi bi glijoma ta' grad għoli supratentorjali, infratentorjali, cerebellari, jew pedunkolari li kienet għadha kif ġiet dijanostikata, il-profil tas-sigurtà kien komparabbli ma' dak osservat f'tipi oħra ta' tumuri f'adulti ttrattati b'bevacizumab.

Fl-istudju BO20924 ta' bevacizumab flimkien mal-istandard attwali ta' kura f'rābdomiosarkoma u sarkoma tat-tessut artab mhux rābdomiosarkoma, il-profil tas-sigurtà ta' tfal ittrattati b'bevacizumab kien komparabbli ma' dak osservat f'adulti ttrattati b'bevacizumab.

Alymsys mhux approvat għall-użu f'pazjenti ta' inqas minn 18-il sena. F'rapporti ppubblikati fil-letteratura, kienu osservati każijiet ta' osteonekroži mhux tax-xedaq f'pazjenti ta' inqas minn 18-il sena ttrattati b'bevacizumab.

Esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq

Tabella 3. Reazzjonijiet avversi rrapportati fl-ambjent ta' wara t-tqegħid fis-suq

Sistema tal-klassifika tal-organi (SOC)	Reazzjonijiet (frekwenza*)
Infezzjonijiet u infestazzjonijiet	Faxxite nekrotizzanti, ġeneralment sekondarja għal komplikazzjonijiet fil-fejqan tal-feriti, perforazzjoni gastrointestinali jew formazzjoni ta' fistuli (rari) (ara wkoll sezzjoni 4.4)
Disturbi fis-sistema immuni	Reazzjonijiet ta' sensittivitā eċċessiva u reazzjonijiet ghall-infuzjoni (komuni); bil-possibbiltà tal-komanifestazzjonijiet li ġejjin: qtugħ ta' nifs/diffikultà fit-teħid tan-nifs, fwawar/hmura/raxx, pressjoni baxxa jew pressjoni għolja, desaturazzjoni tal-ossigħu, uġiġi fis-sider, tkexkix ta' bard u dardir/rimettar (ara wkoll sezzjoni 4.4 u <i>Reazzjonijiet ta' sensittivitā eċċessiva/reazzjonijiet ghall-infuzjoni aktar 'il fuq</i>). Xokk anafilattiku (rari) (ara wkoll sezzjoni 4.4).
Disturbi fis-sistema nervuża	Enċefalopatija ipertensiva (rari ħafna) (ara wkoll sezzjoni 4.4 u <i>Pressjoni għolja</i> fis-sezzjoni 4.8) Sindrome ta' Enċefalopatija Riversibbli Posterjuri (PRES), (rari) (ara wkoll sezzjoni 4.4)
Disturbi vaskulari	Mikroangjopatija trombotika renali, li l-manifestazzjoni klinika tagħha tista' tkun proteinurja (mhux magħrufa) bi jew mingħajr l-użu konkomitanti ta' sunnitinib. Għal aktar tagħrif dwar proteinurja ara sezzjoni 4.4 u <i>Proteinurja f'sezzjoni 4.8</i>
Disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali	Perforazzjoni tas-septum nażali (mhux magħrufa) Pressjoni pulmonari għolja (mhux magħrufa) Disfonja (komuni)
Disturbi gastro-intestinali	Ulċeri gastrointestinali (mhux magħrufa)
Disturbi fil-fwied u fil-marrara	Perforazzjoni tal-marrara (mhux magħrufa)
Disturbi muskuloskelettriċi u tat-tessuti konnettivi	Kažijiet ta' osteonekroži tax-xedaq (ONJ) kienu rrapportati f'pazjenti ttrattati b'bevacizumab, li l-maġġoranza tagħhom seħħew f'pazjenti li kellhom fatturi ta' riskju identifikati għal ONJ, b'mod partikolari esponent għal bisfosfonati fil-vini u/jew storja ta' mard tas-snien li kien jeħtieg proċeduri invażivi fis-snien (ara wkoll sezzjoni 4.4) Kažijiet ta' osteonekroži mhux tax-xedaq kienu osservati f'pazjenti pedjatriċi ttrattati b'bevacizumab (ara sezzjoni 4.8, <i>Popolazzjoni pedjatrika</i>)
Disturbi kongenitali, familjali u genetiċi	Kienu osservati kažijiet ta' anormalitajiet fil-fetu f'nisa ttrattati b'bevacizumab waħdu jew f'kombinazzjoni ma' aġenti kimoterapewtiċi embrijotossici magħrufa (ara sezzjoni 4.6)

*jekk speċifikata, il-frekwenza għet-derivata minn data minn provi kliniči.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doža eċċessiva

L-ghola doža t-testjat fil-bniedem (20 mg/kg tal-piż tal-ġisem, fil-vini kull ġimaginej) kienet assoċjata ma' emigranja severa f'bosta pazjenti.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: aġenti antineoplastici u immunomodulatori, aġenti antineoplastici, antikorpi monoklonali u konjugati ta' antikorpi tal-medicina, Kodiċi ATC: L01FG01

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

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Bevacizumab jeħel mal-fattur ta' tkabbir tal-endotelju vaskulari (VEGF), fattur ewljeni li jikkawża vaskuloġenesi u anġjoġenesi u b'hekk jimpedixxi lill-VEGF milli jeħel mar-riċetturi tiegħu, Flt-1 (VEGFR-1) u KDR (VEGFR-2), fuq il-wiċċ taċ-ċelloli tal-endotelju. In-newtralizzazzjoni tal-attività bijologika ta' VEGF treġġa' lura l-vaskularizzazzjoni tat-tumuri, tinnormalizza l-vaskulatura tat-tumur li jifdal, u tinibixxi l-formazzjoni ta' vaskulatura gdida tat-tumur, u b'hekk timpedixxi t-tkabbir tat-tumur.

Effetti farmakodinamici

L-ghoti ta' bevacizumab jew tal-antikorp murin ġenitur tiegħu lil mudelli xenotrapjantati ta' kanċer fil-ġrieden nude wassal għal attivitā estensiva kontra t-tumur f'kanċers umani, inkluż tal-kolon, tas-sider, tal-frixa u tal-prostata. Il-progressjoni tal-marda metastatika kienet inibita u l-permeabilità mikrovaskulari tnaqqse.

Effiċċa klinika u sigurtà

Karċinoma metastatika tal-kolon jew tar-rektum (mCRC)

Is-sigurtà u l-effiċċa tad-doża rakkodata (5 mg/kg tal-piż tal-ġisem kull għimħtejn) f' karċinoma metastatika tal-kolon jew tar-rektum gew studjati fit-tliet provi kliniči aleatorji b' komparatur attiv f' kombinazzjoni ma' kimoterapija tal-ewwel linja b' baži ta' fluworopirimidina. Bevacizumab kien ikkombinat ma' żewġ regimi ta' kimoterapija:

- AVF2107g: Skeda ta' kull ġimħha ta' irinotecan/bolus ta' 5-fluorouracil/aċċidu foliniku (IFL) għal total ta' 4 ġimħat ta' kull čiklu ta' 6 ġimħat (regim ta' Saltz).
- AVF0780g: F'kombinazzjoni ma' bolus ta' 5-fluorouracil/aċċidu foliniku (5-FU/FA) għal total ta' 6 ġimħat ta' kull čiklu ta' 8 ġimħat (regim ta' Roswell Park).
- AVF2192g: F'kombinazzjoni ma' bolus ta' 5-FU/FA għal total ta' 6 ġimħat ta' kull čiklu ta' 8 ġimħat (regim ta' Roswell Park) f'pazjenti li ma kinux kandidati ottimali għat-trattament tal-ewwel linja b'irinotecan.

Saru tliet studji oħra b'bevacizumab f'pazjenti b'mCRC: trattament tal-ewwel linja (NO16966), trattament tat-tieni linja mingħajr ebda trattament preċedenti b'bevacizumab (E3200), u trattament tat-tieni linja bi trattament preċedenti b'bevacizumab wara progressjoni tal-marda fit-trattament tal-ewwel linja (ML18147). F'dawn l-istudji, bevacizumab ingħata fir-regimi ta' dożagg li ġejjin, f'kombinazzjoni ma' FOLFOX-4 (5-FU/LV/oxaliplatin), XELOX (capecitabine/oxaliplatin), u fluworopirimidina/irinotecan u fluworopirimidina/oxaliplatin:

- NO16966: Bevacizumab 7.5 mg/kg tal-piż tal-ġisem kull 3 ġimħat f'kombinazzjoni ma' capecitabine mill-ħalq u oxaliplatin (XELOX) fil-vini jew bevacizumab 5 mg/kg kull ġimħtejn f'kombinazzjoni ma' leucovorin u bolus ta' 5-fluorouracil, segwit minn infużjoni ta' 5-fluorouracil, b'oxaliplatin (FOLFOX-4) fil-vini.

- E3200: Bevacizumab 10 mg/kg tal-piż tal-ġisem kull ġimagħtejn f'kombinazzjoni ma' leucovorin u bolus ta' 5-fluorouracil, segwit minn infużjoni ta' 5-fluorouracil, b'oxaliplatin (FOLFOX-4) fil-vini f'pażjenti li qatt ma hadu bevacizumab qabel.
- ML18147: Bevacizumab 5.0 mg/kg tal-piż tal-ġisem kull ġimagħtejn jew bevacizumab 7.5 mg/kg tal-piż tal-ġisem kull 3 ġimħat f'kombinazzjoni ma' fluworopirimidina/irinotecan jew fluworopirimidina/oxaliplatin f'pażjenti bi progressjoni tal-marda wara trattament tal-ewwel linja b'bevacizumab. L-użu ta' regim b'irinotecan jew b'oxaliplatin inqaleb skont l-użu ta' oxaliplatin jew ta' irinotecan bħala trattament tal-ewwel linja.

AVF2107g

Din kienet prova klinika aleatorja, double-blind u b'komparatur attiv tal-Faži III li fiha bevacizumab f'kombinazzjoni ma' IFL gie vvalutat bħala trattament tal-ewwel linja ta' karcinoma metastatika tal-kolon jew tar-rektum. Tmien mija u tlettax-il pażjent kienu randomizzati biex jingħataw IFL + plaċebo (Fergħa 1) jew IFL + bevacizumab (5 mg/kg kull ġimagħtejn, Fergħa 2). It-tielet grupp ta' 110 pażjenti nħata bolum ta' 5-FU/FA + bevacizumab (Fergħa 3). Ladarba s-sigurta ta' bevacizumab bir-regim ta' IFL giet stabbilita u kkunsidrata bħala aċċettabbli, ma baqghux jiddahħlu pażjenti fil-Fergħa 3, hekk kif kien spesifikat minn qabel. Kull trattament tkompla sal-progressjoni tal-marda. L-eta medja globali kienet ta' 59.4 sena; 56.6 % tal-pażjenti kellhom status tal-prestazzjoni ECOG ta' 0, 43 % kellhom valur ta' 1 u 0.4 % kellhom valur ta' 2. 15.5 % kienu rċevew radjoterapija preċedenti u 28.4 % kimoterapija preċedenti.

Il-varjabbli primarju tal-effikaċċja tal-prova kien is-sopravivenza globali. Iż-żieda ta' bevacizumab ma' IFL wasslet għal żidiet statistikament sinifikanti fis-sopravivenza globali, fis-sopravivenza mingħajr progressjoni u fir-rata ta' rispondi globali (ara t-Tabella 4). Il-benefiċċju kliniku, kif imkejjel mis-sopravivenza globali, deher f'kull sottogrupp ta' pażjenti spesifikat minn qabel, inkluzi dawk definiti skont l-età, is-sess, l-istat ta' prestazzjoni, il-post tat-tumur primarju, l-għadd ta' organi involuti u t-tul tal-marda metastatika.

Ir-riżultati tal-effikaċċja ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'IFL huma mniżżla fit-Tabella 4.

Tabella 4. Riżultati tal-effikaċċja ghall-prova AVF2107g

	AVF2107g	
	Fergħa 1 IFL + plaċebo	Fergħa 2 IFL + bevacizumab ^a
Għadd ta' pażjenti	411	402
Sopravivenza globali		
Żmien medjan (xhur)	15.6	20.3
CI ta' 95 %	14.29-16.99	18.46-24.18
Proporzjon ta' periklu ^b		0.660 (valur-p = 0.00004)
Sopravivenza mingħajr progressjoni		
Żmien medjan (xhur)	6.2	10.6
Proporzjon ta' periklu		0.54 (valur-p < 0.0001)
Rata ta' rispondi globali		
Rata (%)	34.8	44.8 (valur-p = 0.0036)

^a5 mg/kg kull ġimagħtejn.

^bRelativi għall-fergħa ta' kontroll.

Fost il-110 pażjenti randomizzati għall-Fergħa 3 (5-FU/FA + bevacizumab) qabel it-twaqqif ta' din il-fergħa, is-sopravivenza globali medjana kienet ta' 18.3 xhur u s-sopravivenza mingħajr progressjoni medjana kienet ta' 8.8 xhur.

AVF2192g

Din kienet prova klinika aleatorja tal-faži II, double-blind u b'komparatur attiv li vvalutat l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' 5-FU/FA bhala trattament tal-ewwel linja għall-kanċer metastatiku tal-kolorektum f'pazjenti li ma kinux kandidati ottimali għat-trattament tal-ewwel linja b'irinotecan. Mija u ġumes pazjenti kienu randomizzati għall-fergħa ta' 5-FU/FA + plaċebo u 104 pazjenti għall-fergħa ta' 5-FU/FA + bevacizumab (5 mg/kg kull ġimaginej). Kull trattament tkompli sal-progressjoni tal-marda. Iż-żieda ta' 5 mg/kg bevacizumab kull ġimaginej ma' 5-FU/FA wasslet għal rati ta' rispons oġgettiv oghla, żieda sinifikanti fis-sopravivenza mingħajr progressjoni, u tendenza ta' sopravivenza itwal, meta mqabbel ma' kimoterapija b'5-FU/FA waħedha.

AVF0780g

Din kienet prova klinika aleatorja miftuħa b'komparatur attiv tal-faži II li investigat bevacizumab f'kombinazzjoni ma' 5-FU/FA bhala trattament tal-ewwel linja tal-kanċer metastatiku tal-kolorektum. L-età medja kienet ta' 64 sena. 19 % tal-pazjenti kienu rċevew kimoterapija preċedenti u 14 % radjoterapija preċedenti. Wieħed u sebghin pazjent kienu randomizzati biex jingħataw bolus ta' 5-FU/FA jew 5-FU/FA + bevacizumab (5 mg/kg kull ġimaginej). It-tielet grupp ta' 33 pazjent ingħata bolus ta' 5-FU/FA + bevacizumab (10 mg/kg kull ġimaginej). Il-pazjenti kienu ttrattati sal-progressjoni tal-marda. Il-punti ta' tmiem primarji tal-prova kienu r-rata ta' rispons oġgettiv u s-sopravivenza mingħajr progressjoni. Iż-żieda ta' 5 mg/kg ta' bevacizumab kull ġimaginej ma' 5-FU/FA wasslet għal rati ta' rispons oġgettiv oghla, żieda sinifikanti fis-sopravivenza mingħajr progressjoni, u tendenza għal sopravivenza itwal, meta mqabbla ma' kimoterapija b'5-FU/FA waħedha (ara t-Tabella 5). Dawn id-data dwar l-effikaċja huma konsistenti mar-riżultati mil-prova AVF2107g.

Id-data dwar l-effikaċja mill-provi AVF0780g u AVF2192g li investigaw lil bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'5-FU/FA huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 5.

Tabella 5. Riżultati dwar l-effikaċja għall-provi AVF0780g u AVF2192g

	AVF0780g			AVF2192g	
	5-FU/FA	5-FU/FA + bevacizumab ^a	5-FU/FA + bevacizumab ^b	5-FU/FA + plaċebo	5-FU/FA + bevacizumab
Għadd ta' pazjenti	36	35	33	105	104
Sopravivenza globali					
Żmien medjan (xhur)	13.6	17.7	15.2	12.9	16.6
CI ta' 95 %				10.35 - 16.95	13.63 - 19.32
Proporżjon ta' periklu ^c	-	0.52	1.01		0.79
valur-p		0.073	0.978		0.16
Sopravivenza mingħajr progressjoni					
Żmien medjan (xhur)	5.2	9.0	7.2	5.5	9.2
Proporżjon ta' periklu		0.44	0.69		0.5
valur-p	-	0.0049	0.217		0.0002
Rata ta' rispons globali					
Rata (perċentwal)	16.7	40.0	24.2	15.2	26
CI ta' 95 %	7.0 - 33.5	24.4 - 57.8	11.7 - 42.6	9.2 - 23.9	18.1 - 35.6
valur-p		0.029	0.43		0.055
Tul tar-rispons					
Żmien medjan (xhur)	NR	9.3	5.0	6.8	9.2
25-75 percentil (xhur)	5.5 - NR	6.1 - NR	3.8 - 7.8	5.59 - 9.17	5.88 - 13.01

^a5 mg/kg kull ġimagħtejn.

^b10 mg/kg kull ġimagħtejn.

^cRelativ għall-fergħa ta' kontroll.

NR = Ma Ntlahaqx.

NO16966

Din kienet prova klinika aleatorja, double-blind, tal-Faži III (għal bevacizumab), li investigat lil bevacizumab 7.5 mg/kg f'kombinazzjoni ma' capecitabine mill-ħalq u oxaliplatin fil-vini (XELOX), mogħti fuq skeda ta' kull 3 ġimħat; jew bevacizumab 5 mg/kg f'kombinazzjoni ma' leucovorin u bolus ta' 5-fluorouracil, segwit minn infużjoni ta' 5-fluorouracil, b'oxaliplatin fil-vina (FOLFOX-4), mogħti fuq skeda ta' kull ġimagħtejn. Il-prova kien fiha żewġ partijiet: parti tal-bidu mhux mgħammida b'żewġ ferghat (Parti I) fejn il-pazjenti kienu randomizzati f'żewġ gruppi ta' kura differenti (XELOX u FOLFOX-4) u parti sussegwenti b'4 ferghat 2 x 2 faktorjali (Parti II) febevacizumabjn il-pazjenti kienu randomizzati f'erba' gruppi ta' kura (XELOX + plaċebo, FOLFOX-4 + plaċebo, XELOX + bevacizumab, FOLFOX-4 + bevacizumab). Fil-Parti II, l-assenjazzjoni tal-kura kienet double-blind fir-rigward ta' bevacizumab.

Madwar 350 pazjent kienu randomizzati għal kull wieħed mill-erba' ferghat tal-prova fil-Parti II tal-prova.

Tabella 6. Régimi ta' trattament fil-prova NO16966 (mCRC)

	Trattament	Doža tal-bidu	Skeda
FOLFOX-4 jew FOLFOX-4 + bevacizumab	Oxaliplatin	85 mg/m ² fil-vina sagħtejn	Oxaliplatin fl-ewwel ġurnata
	Leucovorin	200 mg/m ² fil-vina sagħtejn	Leucovorin fl-ewwel u fit-tieni ġurnata
	5-Fluorouracil	Bolus ta' 400 mg/m ² fil-vina, 600 mg/m ² fil-vina 22 siegħa	Bolus fil-vina/infużjoni ta' 5-fluorouracil, kull wieħed fl-ewwel u fit-tieni ġurnata
	Plaċebo jew bevacizumab	5 mg/kg fil-vina 30-90 min	Fl-ewwel ġurnata, qabel FOLFOX-4, kull ġimagħtejn
XELOX jew XELOX + bevacizumab	Oxaliplatin	130 mg/m ² fil-vina sagħtejn	Oxaliplatin fl-ewwel ġurnata
	Capecitabine	1,000 mg/m ² mill-ħalq darbtejn kuljum	Capecitabine mill-ħalq darbtejn kuljum għal ġimagħtejn (segwit b'ġimħa mingħajr trattament)
	Plaċebo jew bevacizumab	7.5 mg/kg fil-vina 30-90 min	Fl-ewwel ġurnata, qabel XELOX, kull 3 ġimħat
5-Fluorouracil: injezzjoni bolus fil-vina eżatt wara leucovorin			

Il-parametru primarju tal-effikaċja tal-prova kien it-tul tas-sopravivenza mingħajr progressjoni. F'din il-prova, kien hemm żewġ oggettivi primarji: biex jintwera li XELOX ma kienx inferjuri għal FOLFOX-4 u biex jintwera li bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'FOLFOX-4 jew XELOX kien superjuri għal kimoterapija weħedha. Iż-żewġ oggettivi primarji ntlaħqu:

- Fil-paragun globali intwera li l-fergħat li kien fihom XELOX ma kinux inferjuri ghall-fergħat li kien fihom FOLFOX-4 f'termini ta' sopravivenza mingħajr progressjoni u sopravivenza globali fil-popolazzjoni eligibbli skont il-protokoll.
- Is-superiorità tal-fergħat li kien fihom bevacizumab kontra l-fergħat b'kimoterapija biss fil-paragun globali ntweriet f'termini ta' sopravivenza mingħajr progressjoni fil-popolazzjoni ITT (Tabella 7).

Analizi sekondarja tal-PFS, abbaži tal-valutazzjonijiet tar-rispons ta' ‘waqt it-trattament’, ikkonfermat il-benefiċċju kliniku ta’ superiorità sinifikanti għall-pazjenti ttrattati b’bevacizumab (analizi murija fit-Tabella 7), konsistenti mal-benefiċċju statistikament sinifikanti osservat fl-analizi kollettiva.

Tabella 7. Riżultati ewlenin tal-effikaċja għall-analiżi tas-superjorità (popolazzjoni ITT, prova NO16966)

Punt ta' tmiem (xhur)	FOLFOX-4 jew XELOX + plaċebo (n = 701)	FOLFOX-4 jew XELOX + bevacizumab (n = 699)	valur-p
Punt ta' tmiem primarju			
PFS medjana**	8.0	9.4	0.0023
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 97.5 %) ^a	0.83 (0.72 - 0.95)		
Punti ta' tmiem sekondarji			
PFS medjana (waqt it-trattament)**	7.9	10.4	< 0.0001
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 97.5 %)	0.63 (0.52 - 0.75)		
Rata ta' rispons globali (valutazzjoni invest.)**	49.2 %	46.5 %	
Sopravivenza globali medjana*	19.9	21.2	0.0769
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 97.5 %)	0.89 (0.76 - 1.03)		

*Analizi tas-sopravivenza globali fil-cut-off kliniku fil-31 ta' Jannar 2007.

**Analizi primarja fil-cut-off kliniku fil-31 ta' Jannar 2006.

^aRelativ ghall-fergħa ta' kontroll.

Fis-sottogrupp ta' trattament b'FOLFOX, il-PFS medjana kienet ta' 8.6 xahar fil-pazjenti li nghataw plaċebo u ta' 9.4 xahar fil-pazjenti ttrattati b'bevacizumab, HR = 0.89, CI ta' 97.5 % = [0.73; 1.08]; valur-p = 0.1871, ir-riżultati korrispondenti fis-sottogrupp ta' trattament b'XELOX kienet ta' 7.4 kontra 9.3 xahar, HR = 0.77, CI ta' 97.5 % = [0.63; 0.94]; valur-p = 0.0026.

Il-medjan tas-sopravivenza globali kienet ta' 20.3 xahar fil-pazjenti li kienet qed nghataw plaċebo u ta' 21.2 xahar fil-pazjenti ttrattati b'bevacizumab fis-sottogrupp ta' kura b'FOLFOX, HR=0.94, CI ta' 97.5 % = [0.75; 1.16]; valur p = 0.4937, ir-riżultati korrispondenti fis-sottogrupp ta' kura b'XELOX, kienet ta' 19.2 kontra 21.4 xahar, HR = 0.84, CI ta' 97.5 % = [0.68; 1.04]; valur-p = 0.0698.

ECOG E3200

Din kienet prova aleatorja, miftuha tal-Faži III, b'komparatur attiv li investigat lil bevacizumab 10 mg/kg f'kombinazzjoni ma' leucovorin b'bolus ta' 5-fluorouracil u mbagħad infużjoni ta' 5-fluorouracil, b'oxaliplatin (FOLFOX-4) fil-vina, fuq skeda ta' kull ġimägħtejn f'pazjenti ttrattati minn qabel (tat-tieni linja) b'kanċer avvanzat tal-kolorektum. Fil-fergħ tal-kimoterapija, ir-regim ta' FOLFOX-4 uż-a l-istess doži u skeda kif muri fit-Tabella 6 għall-prova NO16966.

Il-parametru primarju tal-effikaċja tal-prova kien is-sopravivenza globali, definita bħala ż-żmien mir-randomizzazzjoni sa mewt minn kwalunkwe kawża. Tmien mijha u disgħa u għoxrin pazjent kienet randomizzati (292 FOLFOX-4, 293 bevacizumab + FOLFOX-4 u 244 b'monoterapija b'bevacizumab). Iż-żieda ta' bevacizumab ma' FOLFOX-4 wasslet għal titwil statistikament sinifikanti tas-sopravivenza. Kien osservat ukoll titjib statistikament sinifikanti fis-sopravivenza mingħajr progressjoni u fir-rata ta' risposn oġġettiv (ara t-Tabella 8).

Tabella 8. Riżultati tal-effikaċja għall-prova E3200

	E3200	
	FOLFOX-4	FOLFOX-4 + bevacizumab ^a
Għadd ta' pazjenti	292	293
Sopravivenza globali		
Medjana (xhur)	10.8	13.0
CI ta' 95 %	10.12 - 11.86	12.09 - 14.03
Proporzjon ta' periklu ^b		0.751 (valur-p = 0.0012)
Sopravivenza mingħajr progressjoni		
Medjana (xhur)	4.5	7.5
Proporzjon ta' periklu		0.518 (valur-p < 0.0001)
Rata ta' rispons oġġettiv		
Rata	8.6 %	22.2 %
		(valur-p < 0.0001)

^a10 mg/kg kull ġimagh tejn.

^bRelativ għall-fergħa ta' kontroll.

Ma kienet osservata l-ebda differenza sinifikanti fit-tul tas-sopravivenza globali bejn pazjenti li nħħataw monoterapija b'bevacizumab meta mqabbla ma' pazjenti ttrattati b'FOLFOX-4. Is-sopravivenza mingħajr progressjoni u r-rata ta' rispons oġġettiv kienu inferjuri fil-fergħa ta' monoterapija b'bevacizumab meta mqabbel mal-fergħa ta' FOLFOX-4.

ML18147

Din kienet prova aleatorja, miftuħa u kkontrollata tal-Faži III li investigat bevacizumab 5.0 mg/kg kull ġimagh tejn jew 7.5 mg/kg kull 3 ġimħat f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'baži ta' fluworopirimidina kontra kimoterapija b'baži ta' fluworopirimidina wahedha f'pazjenti b'mCRC li pprogressaw fuq reġim ta' trattament tal-ewwel linja li kien fihe bevacizumab.

Pazjenti b'mCRC istologikament ikkonfermata u bi progressjoni tal-marda kienu randomizzati 1:1 fi żmien 3 xhur wara l-waqfien tat-terapija tal-ewwel linja b'bevacizumab biex jingħataw kimoterapija b'baži ta' fluworopirimidina/oxaliplatin jew fluworopirimidina/irinotecan (il-kimoterapija nqalbet skont il-kimoterapija tal-ewwel linja) bi jew mingħajr bevacizumab. It-trattament ingħata sal-progressjoni tal-marda jew sakemm it-tossiċità ma baqgħetx aċċettabbli. Il-kejl tar-riżultat primarju kien is-sopravivenza globali definita bħala ż-żmien mir-randomizzazzjoni sal-mewt minn kwalunkwe kawża.

Total ta' 820 pazjent kienu randomizzati. Iż-żieda ta' bevacizumab ma' kimoterapija b'baži ta' fluworopirimidina wasslet għal titwil statistikament sinifikanti fis-sopravivenza f'pazjenti b'mCRC li pprogressaw fuq reġim ta' trattament tal-ewwel linja li kien fihe bevacizumab (ITT = 819) (ara t-Tabella 9).

Tabella 9. Riżultati tal-Effikaċja għall-istudju ML18147 (popolazzjoni ITT)

	ML18147	
	Kimoterapija b'baži ta' fluworopirimidina/irinotecan jew fluworopirimidina/oxaliplatin	Kimoterapija b'baži ta' fluworopirimidina/irinotecan jew fluworopirimidina/oxaliplatin + bevacizumab^a
Għadd ta' pazjenti	410	409
Sopravivenza globali		
Medjana (xhur)	9.8	11.2
Proporzjon ta' periklu (intervall ta' kunfidenza ta' 95 %)		0.81 (0.69, 0.94) (valur-p = 0.0062)
Sopravivenza mingħajr progressjoni		
Medjana (xhur)	4.1	5.7
Proporzjon ta' periklu (intervall ta' kunfidenza ta' 95 %)		0.68 (0.59, 0.78) (valur-p < 0.0001)
Rata ta' Rispons Oġgettiv (ORR)		
Pazjenti inkluži fl-analizi	406	404
Rata	3.9 %	5.4 %
	(valur-p = 0.3113)	

^a5.0 mg/kg kull ġimħtejn jew 7.5 mg/kg kull 3 ġimħat.

Kien osservat ukoll titjib statistikament sinifikanti fis-sopravivenza mingħajr progressjoni. Ir-rata ta' rispons oġgettiv kienet baxxa fiziż-żewġ fergħat ta' trattament u d-differenza ma kinitx sinifikanti.

Fl-istudju E3200 intużat doża ekwivalenti għal 5 mg/kg/ġimħa ta' bevacizumab f' pazjenti li qatt ma ħadu bevacizumab qabel, filwaqt li fl-istudju ML18147 intużat doża ekwivalenti għal 2.5 mg/kg/ġimħa ta' bevacizumab f' pazjenti li qabel kienu ttrattati b' bevacizumab. Tqabbil inkroċjat tad-data dwar l-effikaċja u s-sigurtà bejn il-provi huwa limitat minħabba differenzi bejn dawn l-istudji, b' mod partikolari fil-popolazzjonijiet ta' pazjenti, esponenti preċedenti għal bevacizumab u reġimi ta' kimoterapija. Id-doži ekwivalenti għal 5 mg/kg/ġimħa u 2.5 mg/kg/ġimħa ta' bevacizumab it-tnejn kellhom beneficiċju statistikament sinifikanti fir-rigward tal-OS (HR ta' 0.751 fl-istudju E3200; HR ta' 0.81 fl-istudju ML18147) u PFS (HR ta' 0.518 fl-istudju E3200; HR ta' 0.68 fl-istudju ML18147). F' termini ta' sigurtà, kien hemm incidenza globali ogħla ta' AEs tal-grad 3-5 fl-istudju E3200 meta mqabbel mal-istudju ML18147.

Kanċer metastatiku tas-sider (mBC)

Żewġ provi kbar tal-Faži III kienu mfassla biex jinvestigaw l-effett tat-trattament ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' żewġ aġenti kimoterapewtiċi individwali, kif imkejjel mill-punt ta' tmiem primarju tal-PFS. Titjib klinikament u statistikament sinifikanti fl-PFS kien osservat fiż-żewġ provi.

Ir-riżultati tal-PFS għall-aġenti kimoterapewtiċi individwali inkluži fl-indikazzjoni huma miġbura fil-qosor hawn taħt:

- Studju E2100 (paclitaxel)
 - Žieda medjana fil-PFS ta' 5.6 xahar, HR 0.421 ($p < 0.0001$, CI ta' 95 % 0.343; 0.516)
- Study AVF3694g (capecitabine)
 - Žieda medjana fil-PFS ta' 2.9 xhur, HR 0.69 ($p = 0.0002$, CI ta' 95 % 0.56; 0.84)

Aktar dettalji dwar kull studju u r-riżultati huma pprovduți hawn taħt.

ECOG E2100

Il-Prova E2100 kienet prova klinika miftuħha, aleatorja, b'komparatur attiv u b'ħafna ċentri li vvalutat lil bevacizumab f'kombinazzjoni ma' paclitaxel għal kanċer tas-sider lokalment rikorrenti jew metastatiku f'pazjenti li ma kinux irċevew kimoterapija precedenti għal mard lokalment rikorrenti jew metastatiku. Il-pazjenti kienu randomizzati għal paclitaxel waħdu (90 mg/m² fil-vina fuq medda ta' siegħa darba fil-ġimħa għal tlieta minn erba' ġimħat) jew f'kombinazzjoni ma' bevacizumab (infużjoni ta' 10 mg/kg fil-vina kull ġimaginej). Terapija ormonali precedenti għat-trattament ta' mard metastatiku kienet permessa. Terapija awziljarja b'taxane kienet permessa biss jekk kienet intemmet tal-anqas 12-il xahar qabel il-partcipazzjoni fil-prova. Mis-722 pazjent fil-prova, il-maġgioranza tal-pazjenti kellhom mard negattiv ghall-HER2 (90 %), b'għadd żgħir ta' pazjenti bi status ta' HER2 mhux magħruf (8 %) jew ikkonfermat bhala pozittiv (2 %), li precedentement kienu trtrattati bi trastuzumab jew ma kinux meqjusa adattati għal terapija bi trastuzumab. Barra minn hekk, 65 % tal-pazjenti kienu rċevew kimoterapija aġġuvanti, inkluż 19 % b'taxani precedenti u 49 % b'antraċiklini precedenti. Pazjenti b'metastasi fis-sistema nervuża ċentrali, inkluż leżjonijiet fil-moħħ preċedentement ittrattati jew li kienu tneħħew b'kirurgija, kienu esku zu.

Fil-prova E2100, il-pazjenti kienu trtrattati sal-progressjoni tal-marda. F'sitwazzjonijiet fejn kien meħtieġ twaqqif bikri tal-kimoterapija, it-trattament b'bevacizumab bhala agent uniku tkompli sal-progressjoni tal-marda. Il-karatteristiċi tal-pazjenti kienu simili fost il-ferghat tal-prova. Il-punt ta' tmiem primarju ta' din il-prova kien is-soprapivenza mingħajr progressjoni (PFS), abbaži tar-rapport tal-investigaturi tal-prova dwar il-progressjoni tal-marda. Barra dan, twettaq ukoll rieżami indipendenti tal-punt ta' tmiem primarju. Ir-riżultati ta' din il-prova huma ppreżentati fit-Tabella 10.

Tabella 10. Riżultati tal-effikaċċja fil-prova E2100

Sopravivenza mingħajr progressjoni				
	Valutazzjoni tal-investigatur*		Valutazzjoni IRF	
	Paclitaxel (n = 354)	Paclitaxel/ bevacizumab (n = 368)	Paclitaxel (n = 354)	Paclitaxel/ bevacizumab (n = 368)
PFS medjana (xhur)	5.8	11.4	5.8	11.3
HR (CI ta' 95 %)		0.421 (0.343; 0.516)		0.483 (0.385; 0.607)
valur-p		< 0.0001		< 0.0001
Rati ta' rispons (għall-pazjenti b'marda li setgħet titkejjel)				
	Valutazzjoni tal-investigatur		Valutazzjoni IRF	
	Paclitaxel (n = 273)	Paclitaxel/ bevacizumab (n = 252)	Paclitaxel (n = 243)	Paclitaxel/ bevacizumab (n = 229)
% ta' pazjenti b'rispons ogħġettiv	23.4	48.0	22.2	49.8
valur-p		< 0.0001		< 0.0001

*Analizi primarja

Sopravivenza globali		
	Paclitaxel (n = 354)	Paclitaxel/ bevacizumab (n = 368)
OS medjana (xhur)	24.8	26.5

HR (CI ta' 95 %)	0.869 (0.722; 1.046)
valur-p	0.1374

Il-benefiċċju kliniku ta' bevacizumab kif imkejjel mill-PFS intwera fis-sottogruppi ttestjati kollha spēċifikati minn qabel (inkluz l-intervall mingħajr il-marda, l-ghadd ta' postijiet b'metastasi, l-ġhoti preċċidenti ta' kimoterapija aġġuvanti, u l-istat tar-riċettur tal-estrogenu (ER)).

AVF3694g

L-Istudju AVF3694g kien prova tal-Faži III, b'ħafna ċentri, aleatorja u kkontrollata bi plāċebo mfassla biex jiġu vvalutati l-effikaċċja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija meta mqabbla ma' kimoterapija flimkien ma' plāċebo bhala trattament tal-ewwel linja għal pazjenti b'kanċer metastatiku tas-sider jew lokalment rikorrenti negattiv għall-HER2.

Il-kimoterapija ntgħażlet skont id-diskrezzjoni tal-investigatur qabel ir-randomizzazzjoni fi proporzjon ta' 2:1 ghall-ġhoti ta' kimoterapija u bevacizumab jew kimoterapija u plāċebo. L-ġħażliet ta' kimoterapija kien jinkludu capecitabine, taxane (paclitaxel marbut mal-proteini, docetaxel), u aġġenti b'bażi ta' antraċiklini (doxorubicin/ cyclophosphamide, epirubicin/ cyclophosphamide, 5-fluorouracil/ doxorubicin/ cyclophosphamide, 5-fluorouracil/epirubicin/cyclophosphamide) u ngħataw kull 3 ġimħat (q3w). Bevacizumab jew plāċebo ngħataw f'doża ta' 15 mg/kg q3w.

Dan l-istudju kien jinkludi faži ta' trattament mgħammدا, faži mhux obbligatorja miftuħa wara l-progressjoni, u faži ta' segwitu tas-sopravivenza. Matul il-faži ta' trattament mgħammad, il-pazjenti rċevew kimoterapija u l-prodott mediciċinali (bevacizumab jew plāċebo) kull 3 ġimħat sal-progressjoni tal-marda, sakemm it-tossicità llimitat it-trattament, jew mewt. Mal-progressjoni dokumentata tal-marda, il-pazjenti li daħlu fil-faži mhux obbligatorja miftuħa setgħu jingħataw bevacizumab fejn kien jafu xi trattament kien qed jingħataw, flimkien ma' firxa wiesgħa ta' terapiji tat-tieni linja.

Saret analiżi statistika indipendenti għal 1) pazjenti li ngħataw capecitabine f'kombinazzjoni ma' bevacizumab jew plāċebo; 2) pazjenti li ngħataw kimoterapija b'bażi ta' taxane jew b'bażi ta' antraċiklina f'kombinazzjoni ma' bevacizumab jew plāċebo. Il-punt ta' tniem primarju tal-istudju kien il-PFS skont il-valutazzjoni tal-investigatur. Barra minn hekk, il-punt ta' tniem primarju kien ivvalutat ukoll minn kumitat ta' rieżami indipendenti (IRC).

Ir-riżultati ta' dan l-istudju mill-analiżi finali definita mill-protokoll għal sopravivenza mingħajr progressjoni u r-rati ta' rispons għall-koorti ta' capecitabine definiti b'mod indipendenti tal-Istudju AVF3694g huma pprezentati fit-Tabella 11. Hemm ipprezentati wkoll riżultati minn analiżi esploratorja tas-sopravivenza globali li tinkludi 7 xhur addizzjonal ta' segwitu (madwar 46 % tal-pazjenti kien mietu). Il-perċentwal ta' pazjenti li rċevew bevacizumab fil-faži miftuħa kien ta' 62.1 % fil-fergħa ta' capecitabine + plāċebo u ta' 49.9 % fil-fergħa ta' capecitabine + bevacizumab.

Tabella 11 Riżultati tal-effikaċja għall-istudju AVF3694g: – Capecitabine^a u bevacizumab/Plaċebo (Cap+ bevacizumab/Pl)

Sopravivenza mingħajr progressjoni ^b				
	Valutazzjoni tal-investigatur		Valutazzjoni IRC	
	Cap + Pl (n = 206)	Cap + bevacizumab (n = 409)	Cap + Pl (n = 206)	Cap + bevacizumab (n = 409)
PFS medjana (xħur)	5.7	8.6	6.2	9.8
Proporzjon ta' periklu vs fergħa tal-plaċebo (CI ta' 95 %)		0.69 (0.56; 0.84)		0.68 (0.54; 0.86)
valur-p		0.0002		0.0011
Rata ta' rispons (għal pazjenti b'mard li seta' jitkejjel) ^b				
	Cap + Pl (n = 161)	Cap + bevacizumab (n = 325)		
% ta' pazjenti b'rispons oggettiv		23.6		35.4
valur-p			0.0097	
Sopravivenza globali ^b				
HR (CI ta' 95 %)			0.88 (0.69; 1.13)	
valur-p (esploratorju)			0.33	

^a1000 mg/m² orali darbejn kuljum għal 14-il ġurnata mogħtija kull 3 ġimġħat

^bL-analiżi stratifikata kienet tħinkludi l-avvenimenti kollha ta' progressjoni u ta' mewt minbarra dawk fejn it-terapija mhux skont il-protokoll (NPT) inbdiet qabel il-progressjoni dokumentata; data minn dawk il-pazjenti kienet iċċensurata fl-ahħar valutazzjoni tat-tumur qabel il-bidu ta' NPT.

Saret analiżi mhux stratifikata tal-PFS (ivvalutata minn investigatur) li ma cċensuratx terapija mhux skont il-protokoll qabel il-progressjoni tal-marda. Ir-riżultati ta' dawn l-analiżi kienu simili ħafna għar-riżultati tal-PFS primarja.

Kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar (NSCLC)

Trattament tal-ewwel linja ta' NSCLC mhux skwamuż f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'baži ta' platinu.

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' bevacizumab, f'kombinazzjoni ma' kimoterapija b'baži ta' platinu, fit-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti b'kanċer tal-pulmun taċ-ċelluli mhux żgħar mhux skwamuż (NSCLC), kienu investigati fil-provi E4599 u BO17704. Intwera benefiċċju ta' sopravivenza globali fil-prova E4599 b'doża ta' 15 mg/kg/q3wk ta' bevacizumab. Il-Prova BO17704 uriet li kemm id-doża ta' 7.5 mg/kg/q3wk ta' bevacizumab, kif ukoll dik ta' 15 mg/kg/q3wk, iżidu s-sopravivenza mingħajr progressjoni u r-rata ta' rispons.

E4599

E4599 kienet prova klinika, f'ħafna čentri miftuha, aleatorja u b'komparatur attiv li vvalutat lil bevacizumab bħala trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti b'NSCLC lokalment avvanzat (stadju IIIB b'effużjoni plewrali malinna), metastatiku jew rikorrenti minbarra istologija bi predominanza ta' celloli skwamuži.

Il-pazjenti kienu randomizzati għal kimoterapija b'baži ta' platinu (paclitaxel 200 mg/m²) u carboplatin AUC = 6.0, it-tnejn permezz ta' infużjoni fil-vini (PC) fl-ewwel jum ta' kull ciklu ta' 3 ġimġħat sa 6 cikli jew PC f'kombinazzjoni ma' bevacizumab f'doża ta' 15 mg/kg bħala infużjoni fil-vini fl-ewwel jum ta' kull ciklu ta' 3 ġimġħat. Wara t-tmiem tas-sitt cikli tal-kimoterapija b'carboplatin-paclitaxel jew mat-twaqqif prematur tal-kimoterapija, il-pazjenti fil-fergħa ta' bevacizumab + carboplatin-paclitaxel komplew jingħataw bevacizumab bħala aġġent uniku kull 3 ġimġħat sal-progressjoni tal-marda. 878 pazjent kienu randomizzati għaż-żewġ ferghat.

Waqt il-prova, mill-pazjenti li nghataw it-trattament tal-prova, 32.2 % (136/422) tal-pazjenti nghataw 7-12-il għotja ta' bevacizumab u 21.1 % (89/422) tal-pazjenti nghataw 13-il għotja jew aktar ta' bevacizumab.

Il-punt ta' tmiem primarju kien it-tul tas-sopravivenza. Ir-riżultati huma pprezentati fit-Tabella 12.

Tabella 12. Riżultati tal-effikaċja ghall-prova E4599

	Ferġha 1 Carboplatin/Paclitaxel	Ferġha 2 Carboplatin/Paclitaxel + bevacizumab 15 mg/kg kull 3 ġimħat
Għadd ta' pazjenti	444	434
Sopravivenza globali		
Medjana (xhur)	10.3	12.3
Proporzjon ta' periklu		0.80 ($p = 0.003$) CI ta' 95 % (0.69; 0.93)
Sopravivenza mingħajr progressjoni		
Medjana (xhur)	4.8	6.4
Proporzjon ta' periklu		0.65 ($p < 0.0001$) CI ta' 95 % (0.56; 0.76)
Rata ta' rispons globali		
Rata (perċentwal)	12.9	29.0 ($p < 0.0001$)

F'analizi esploratorja, id-daqs tal-benefiċċju ta' bevacizumab fuq is-sopravivenza globali kien inqas evidenti fis-sottogrupp ta' pazjenti li ma kellhomx istologija ta' adenokarċinoma.

BO17704

Il-Prova BO17704 kienet prova aleatorja, double-blind, tal-Fazi III ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' cisplatin u gemcitabine kontra plaċebo, cisplatin u gemcitabine f'pazjenti b'NSCLC mhux skwamuż lokalment avvanzat (stadju IIIB b'metastasi fil-glandoli limfatiċi supraklavikulari jew b'effużjoni plewrali jew perikardijaka malinna), metastatiku jew rikorrenti, li ma nghataw x-kimoterapija preċedenti. Il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni, il-punti ta' tmiem sekondarji ghall-prova kienu jinkludu t-tul tas-sopravivenza globali.

Il-pazjenti kienu randomizzati għal kimoterapija b'baži ta' platinu, cisplatin 80 mg/m² bħala infużjoni fil-vini fl-ewwel jum u gemcitabine 1,250 mg/m² bħala infużjoni fil-vini fl-ewwel u fit-tmien jum ta' kull ciklu ta' 3 ġimħat sa 6 cikli (CG) bi plaċebo jew CG ma' bevacizumab f'doża ta' 7.5 mg/kg jew ta' 15 mg/kg bħala infużjoni fil-vini fl-ewwel jum ta' kull ciklu ta' 3 ġimħat. Fil-fergħ li kien fihom bevacizumab, il-pazjenti setgħu jingħataw bevacizumab bħala aġġent uniku kull 3 ġimħat sal-progressjoni tal-marda jew sakemm it-tossiċità ma baqgħetx aċċettabbli. Ir-riżultati tal-prova juru li 94 % (277 / 296) tal-pazjenti eligibbli għaddew għas-seba' ciklu fejn ingħataw bevacizumab bħala aġġent uniku. Proporzjoni għoli ta' pazjenti (madwar 62 %) komplew jingħataw varjetà ta' terapiji kontra l-kancer mhux speċifikati fil-protokoll, li seta' kellhom effett fuq l-analiżi tas-sopravivenza globali.

Ir-riżultati tal-effikaċja huma pprezentati fit-Tabella 13.

Tabella 13. Riżultati tal-effikaċja għall-prova BO17704

	Cisplatin/Gemcitabine + placebo	Cisplatin/Gemcitabine + bevacizumab 7.5 mg/kg kull 3 ġimħat	Cisplatin/Gemcitabine + bevacizumab 15 mg/kg kull 3 ġimħat
Għadd ta' pazjenti	347	345	351
Sopravivenza mingħajr progressjoni			
Medjana (xhur)	6.1	6.7 (p = 0.0026)	6.5 (p = 0.0301)
Proporzjon ta' periklu		0.75 [0.62; 0.91]	0.82 [0.68; 0.98]
L-ahjar rata ta' rispons globali ^a	20.1 %	34.1 % (p < 0.0001)	30.4 % (p = 0.0023)

^apazjenti b'mard li jista' jitkejjel fil-linjal bażi

Sopravivenza globali			
Medjana (xhur)	13.1	13.6 (p = 0.4203)	13.4 (p = 0.7613)
Proporzjon ta' periklu		0.93 [0.78; 1.11]	1.03 [0.86, 1.23]

Trattament tal-ewwel linja ta' NSCLC mhux skwamuż b'mutazzjonijiet li jattivaw l-EGFR f'kombinazzjoni ma' erlotinib

JO25567

L-Istudju JO25567 kien studju aleatorju, miftuħ, f'ħafna centri tal-faži II li sar fil-Ġappun biex jivvaluta l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab użat b'żieda ma' erlotinib f'pazjenti b'NSCLC mhux skwamuż b'mutazzjonijiet li jattivaw l-EGFR (tneħħija tal-exon 19 jew mutazzjoni tal-exon 21 L858R) li ma kinux ingħataw terapija sistemika preċedenti għal mard fl-istadju IIIB/IV jew rikorrenti.

Il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) abbażi ta' valutazzjoni ta' rieżami indipendenti. Il-punti ta' tmiem sekondarji kienu jinkludu s-sopravivenza globali, ir-rata ta' rispons, ir-rata ta' kontroll tal-marda, it-tul tar-rispons u s-sigurtà.

L-istat tal-mutazzjoni tal-EGFR kien determinat għal kull pazjent qabel l-iskrinjar tal-pazjenti u 154 pazjent kienu randomizzati biex jingħataw erlotinib + bevacizumab (erlotinib 150 mg mill-ħalq kuljum + bevacizumab [15 mg/kg fil-vini kull 3 ġimħat]) jew monoterapija b'erlotinib (150 mg mill-ħalq kuljum) sal-progressjoni tal-marda (PD) jew sakemm it-tossiċità ma baqgħetx aċċettabbli. Fin-nuqqas ta' PD, it-twaqqif ta' komponent wieħed tat-trattament tal-istudju fil-fergħa ta' erlotinib + bevacizumab ma wassalx għat-twaqqif tal-komponent l-ieħor tat-trattament tal-istudju kif specifikat fil-protokoll tal-istudju.

Ir-riżultati tal-effikaċja tal-istudju huma ppreżentati fit-Tabella 14.

Tabella 14. Riżultati tal-effikaċja għall-istudju JO25567

	Erlotinib N = 77 [#]	Erlotinib + bevacizumab N = 75 [#]
PFS [^] (xhur)		
Medjana	9.7	16.0
HR (CI ta' 95 %)		0.54 (0.36; 0.79)
valur-p		0.0015
Rata ta' rispons globali		
Rata (n)	63.6 % (49)	69.3 % (52)
valur-p		0.4951
Sopravivenza globali* (xhur)		
Medjana	47.4	47.0
HR (CI ta' 95 %)		0.81 (0.53; 1.23)
valur-p		0.3267

[#]Total ta' 154 pazjent (Status tal-Prestazzjoni skont l-ECOG ta' 0 jew 1) kienu randomizzati. Madankollu, tnejn mill-pazjenti randomizzati telqu mill-istudju qabel ma nghataw l-ebda trattament tal-istudju.

[^]Rieżami indipendentni mghammad (analizi primarja definita mill-protokoll).

*Analizi esploratorja; analizi finali tal-OS fil-cut-off kliniku fil-31 ta' Ottubru 2017, madwar 59 % tal-pazjenti kienu mietu.

CI, interval ta' kufidenza; HR, Proporzjon ta' periklu minn analizi ta' rigressjoni Cox mhux stratifikata; NR, ma ntlaħaqx.

Kanċer avvanzat u/jew metastatiku taċ-ċelloli renali (mRCC)

Bevacizumab f'kombinazzjoni ma' interferon alfa-2a huwa indikat għat-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti adulti b'kanċer taċ-ċelloli renali avvanzat u/jew metastatiku (BO17705)

Din kienet prova aleatorja u double-blind tal-Faži III li saret biex tivvaluta l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' interferon (IFN) alfa-2a kontra IFN alfa-2a wahdu bhala trattament tal-ewwel linja f'mRCC. Is-649 pazjent randomizzati (641 trattati) kellhom Karnofsky Performance Status (KPS) ta' $\geq 70\%$, l-ebda metastasi fis-CNS u funzjoni tal-organi adegwata. Il-pazjenti kienu nefrotomizzati minħabba karċinoma primarja taċ-ċelloli renali. Bevacizumab 10 mg/kg ingħata kull ġimxha sal-progressjoni tal-marda. IFN alfa-2a ngħata sat-52 ġimġha jew sal-progressjoni tal-marda f'doża rakkomandata tal-bidu ta' 9 MIU tliet darbiet fil-ġimġha, li kienet tippermetti tnaqqis fid-doża għal 3 MIU tliet darbiet fil-ġimġha f'żewġ stadji. Il-pazjenti kienu stratifikati skont il-pajjiż u ntweri li l-punteggia ta' Motzer u l-fergħat ta' kura kienu bbilancjati sew għall-fatturi pronostici.

Il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza globali, u l-punti ta' tmiem sekondarji għall-prova kienu jinkludu s-sopravivenza mingħajr progressjoni. Iż-żieda ta' bevacizumab ma' IFN-alpha-2a żiedet l-PFS u r-rata ta' rispons oġġettiv tat-tumur b'mod sinifikanti. Dawn ir-riżultati kienu kkonfermati permezz ta' rieżami radjologiku indipendentni. Madankollu, iż-żieda fil-punt ta' tmiem primarju tas-sopravivenza globali b'xahrejn ma kinitx sinifikanti (HR = 0.91). Proporzjon għoli ta' pazjenti (madwar 63 % IFN/plaċebo; 55 % bevacizumab/IFN) irċevew varjetà ta' terapiji mhux spċifikati kontra l-kanċer wara l-prova, inkluži aġenti antineoplastiči, li seta' kellhom effett fuq l-analizi tas-sopravivenza globali.

Ir-riżultati tal-effikaċja huma ppreżentati fit-Tabella 15.

Tabella 15. Riżultati tal-effikaċja għall-prova BO17705

	BO17705	
	Plaċebo + IFN^a	BV^b + IFN^a
Għadd ta' pazjenti	322	327
Sopravivenza mingħajr progressjoni		
Medjana (xhur)	5.4	10.2
Proporzjon ta' periklu CI ta' 95 %	0.63 0.52, 0.75 (valur-p < 0.0001)	
Rati ta' rispons oggettiv (%) f'pazjenti b'mard li seta' jitkejjel		
N	289	306
Rata ta' rispons	12.8 %	31.4 %
	(valur-p < 0.0001)	

^aInterferon alfa-2a 9 MIU 3x/ġimgħa.

^bBevacizumab 10 mg/kg kull ġimaginej.

Sopravivenza globali		
Medjana (xhur)	21.3	23.3
Proporzjon ta' periklu CI ta' 95 %	0.91 0.76, 1.10 (valur-p 0.3360)	

Mudell esploratorju multivarjabbi ta' rigressjoni Cox bl-użu ta' selezzjoni b'lura indika li l-fatturi pronostici fil-linjal baži li ġejjin kienu assoċjati ferm mas-sopravivenza indipendentement mit-trattament: sess, għadd ta' ċelloli bojod tad-demm, plejtlits, telf fil-piż tal-ġisem fis-6 xhur qabel id-dħul fil-prova, l-ghadd ta' siti metastatiki, it-total tal-itwal dijemetru tal-leżjonijiet fil-mira, il-punteeġ ta' Motzer. Aġġustament għal dawn il-fatturi fil-linjal baži wassal għal proporzjon ta' periklu tal-kura ta' 0.78 (CI ta' 95 % [0.63; 0.96], p = 0.0219), li jindika tnaqqis ta' 22 % fir-risku ta' mewt għall-pazjenti fil-fergħa ta' bevacizumab + IFN alfa-2a meta mqabbel mal-fergħa ta' IFN alfa-2a.

Sebħa u disghin (97) pazjent fil-fergħa ta' IFN alfa-2a u 131 pazjent fil-fergħa ta' bevacizumab naqqsu d-doża ta' IFN alfa-2a minn 9 MIU għal 6 jew 3 MIU tliet darbiet fil-ġimgħa kif speċifikat minn qabel fil-protokoll. It-naqqis fid-doża ta' IFN alfa-2a ma deherx li kellu effett fuq l-effikaċja tal-kombinazzjoni ta' bevacizumab u IFN alfa-2a abbażi tar-rati ta' PFS mingħajr avvenimenti maž-żmien, kif muri minn analiżi ta' sottogrupp. Il-131 pazjent fil-fergħa ta' bevacizumab + IFN alfa-2a li naqqsu u żammew id-doża ta' IFN alfa-2a f'6 jew 3 MIU waqt il-prova, kellhom rati ta' PFS mingħajr avvenimenti wara 6, 12 u 18-il xahar ta' 73, 52 u 21 % rispettivament, meta mqabbla ma' 61, 43 u 17 % fil-popolazzjoni totali ta' pazjenti li kienu nghataw bevacizumab + IFN alfa-2a.

AVF2938

Din kienet prova klinika aleatorja, double-blind tal-faži II li investigat lil bevacizumab 10 mg/kg fi skeda ta' kull ġimaginej bl-istess doża ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' 150 mg ta' erlotinib kuljum, f'pazjenti b'RCC metastatiku taċ-ċelloli ċari. Total ta' 104 pazjenti kienu randomizzati għat-trattament f'din il-prova, 53 għal bevacizumab 10 mg/kg kull ġimaginej f'kombinazzjoni ma' plaċebo u 51 għal bevacizumab 10 mg/kg kull ġimaginej f'kombinazzjoni ma' erlotinib 150 mg kuljum. L-analiżi tal-punt ta' tmiem primarju ma wriet l-ebda differenza bejn il-fergħa ta' bevacizumab + plaċebo u l-fergħa ta' bevacizumab + erlotinib (PFS medjana ta' 8.5 kontra 9.9 xahar). Seba' pazjenti f'kull fergħa ta' kura kellhom rispons oggettiv. Iż-żieda ta' erlotinib ma' bevacizumab ma wasslitx għal titnej fl-OS (HR = 1.764; p = 0.1789), fit-tul tar-rispons oggettiv (6.7 vs 9.1 xahar) jew fiż-żmien għall-progressjoni tas-sintomi (HR = 1.172; p = 0.5076).

AVF0890

Din kienet prova aleatorja tal-faži II li saret biex tqabbel l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab kontra l-plaċebo. Total ta' 116-il pazjent kienu randomizzati biex jingħataw bevacizumab 3 mg/kg kull

għimagħtejn ($n = 39$), 10 mg/kg kull ġimħġaq; ($n = 37$), jew plaċebo ($n = 40$). Analizi interim uriet li kien hemm titwil sinifikanti fiż-żmien sal-progressjoni tal-marda fil-grupp ta' 10 mg/kg meta mqabbel mal-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' periklu, 2.55; $p < 0.001$). Kien hemm differenza żgħira, ta' importanza marginali, bejn iż-żmien għall-progressjoni tal-marda fil-grupp ta' 3 mg/kg u dak fil-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' periklu, 1.26; $p = 0.053$). Erba' pazjenti kellhom rispons oġġettiv (parzjali), u dawn kollha li kienu ngħataw id-doża ta' 10 mg/kg ta' bevacizumab; l-ORR għad-doża ta' 10 mg/kg kienet ta' 10 %.

Kanċer tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan u kanċer peritoneali primarju

Trattament tal-ewwel linja tal-kanċer tal-ovarji

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' bevacizumab fit-trattament tal-ewwel linja ta' pazjenti b'kanċer tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju ġew studjati f'żewġ provi tal-Faži III (GOG-0218 u BO17707) li vvalutaw l-effett taż-żieda ta' bevacizumab ma' carboplatin u paclitaxel meta mqabbel ma' regim ta' kimoterapija waħedha.

GOG-0218

L-istudju GOG-0218 kien studju bi tliet ferghat, ikkontrollat bil-plaċebo, f'ħafna centri, aleatorju, double-blind tal-Faži III li vvaluta l-effett taż-żieda ta' bevacizumab ma' regim approvat ta' kimoterapija (carboplatin u paclitaxel) f'pazjenti b'kanċer avvanzat (Stadju IIIB, IIIC u IV skont il-verżjoni tal-istadji tal-FIGO tal-1988) tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju.

Pazjenti li kienu ngħataw terapija preċedenti b'bevacizumab jew terapija sistemika preċedenti kontra l-kanċer għall-kanċer tal-ovarji (eż-żgħid, kimoterapija, terapija b'antikorp monoklonali, terapija b'inhibitur tar-riċettur tat-tirożina kinażi, jew terapija bl-ormoni) jew radjoterapija preċedenti lill-addome jew lill-pelvi kienu esklużi mill-istudju.

Total ta' 1873 pazjent kienu randomizzati fi proporzjonijiet indaqs għat-tliet ferghat li ġejjin:

- Fergħa CPP: Hames ċikli ta' plaċebo (inbeda f'ċiklu 2) f'kombinazzjoni ma' carboplatin (AUC 6) u paclitaxel (175 mg/m²) għal 6 ċikli segwit minn plaċebo waħdu, għal total sa 15-il xahar ta' terapija
- Fergħa CPB15: Hames ċikli ta' bevacizumab (15 mg/kg q3w inbeda f'ċiklu 2) f'kombinazzjoni ma' carboplatin (AUC 6) u paclitaxel (175 mg/m²) għal 6 ċikli segwit minn plaċebo waħdu, għal total sa 15-il xahar ta' terapija
- Fergħa CPB15+: Hames ċikli ta' bevacizumab (15 mg/kg q3w inbeda f'ċiklu 2) f'kombinazzjoni ma' carboplatin (AUC 6) u paclitaxel (175 mg/m²) għal 6 ċikli segwit minn użu kontinwu ta' bevacizumab (15 mg/kg q3w) bhala aġġent uniku għal total sa 15-il xahar ta' terapija.

Il-maġgoranza tal-pazjenti li hadu sehem fl-istudju kien bojod (87 % fit-tliet ferghat kollha); l-età medjana kienet ta' 60 sena fil-fergħa ta' CPP u ta' 59 sena fil-fergħa ta' CPB15+; u 29 % tal-pazjenti f'CPP jew f'CPB15 u 26 % f'CPB15+ kellhom 'il fuq minn 65 sena. Globalment, madwar 50 % tal-pazjenti kellhom GOG PS ta' 0 fil-linja bażi, 43 % puntegg GOG PS ta' 1, u 7 % puntegg GOG PS ta' 2. Il-maġgoranza tal-pazjenti kellhom EOC (82 % f'CPP u f'CPB15, 85 % f'CPB15+) segwit minn PPC (16 % f'CPP, 15 % f'CPB15, 13 % f'CPB15+) u f'FTC (1 % f'CPP, 3 % f'CPB15, 2 % f'CPB15+). Il-maġgoranza tal-pazjenti kellhom adenokarcinoma seruża tat-tip istologiku (85 % f'CPP u CPB15, 86 % f'CPB15+). Globalment, madwar 34 % tal-pazjenti kieni fi stadju III skont FIGO bi tnaqqis ottimali tal-massa tat-tumur b'marda residwa sostanzjali, 40 % kieni Stadju III bi tneħħija inqas minn ottimali, u 26 % kieni pazjenti fi stadju IV.

Il-punt ta' tmiem primarju kien l-PFS abbażi ta' valutazzjoni tal-investigatur tal-progressjoni tal-marda abbażi ta' skans radjoloġiči jew livelli ta' CA-125, jew deterjorament sintomatiku skont il-

protokoll. Barra dan, saret analizi specifikata minn qabel tal-iccensuruar tad-data għal avvenimenti ta' progressjoni ta' CA-125, kif ukoll rieżami indipendenti tal-PFS kif determinat minn skans radjologiċi.

Il-prova laħqet l-objettiv primarju tagħha ta' titjib fl-PFS. Meta mqabbel ma' pazjenti ttrattati b'kimoterapija (carboplatin u paclitaxel) waħedha f'sitwazzjoni tal-ewwel linja, il-pazjenti li rċevel bevacizumab f'doża ta' 15 mg/kg q3w f'kombinazzjoni ma' kimoterapija u li komplew jingħataw bevacizumab waħdu (CPB15+), kellhom titjib klinikament u statistikament sinifikanti fil-PFS.

F'pazjenti li rċevel bevacizumab waħdu f'kombinazzjoni ma' kimoterapija u ma komplewx jingħataw bevacizumab waħdu (CPB15), ma kien osservat l-ebda beneficija kliniku sinifikanti fil-PFS.

Ir-riżultati ta' dan l-istudju huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 16.

Tabella 16. Riżultati tal-effikaċċja mill-istudju GOG-0218

Sopravivenza mingħajr progressjoni ¹			
	CPP (n = 625)	CPB15 (n = 625)	CPB15+ (n = 623)
PFS medjana (xhur)	10.6	11.6	14.7
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ²		0.89 (0.78, 1.02)	0.70 (0.61, 0.81)
valur-p ^{3,4}		0.0437	< 0.0001
Rata ta' rispons oggettiv ⁵			
	CPP (n = 396)	CPB15 (n = 393)	CPB15+ (n = 403)
% ta' pazjenti b'rispons oggettiv	63.4	66.2	66.0
valur-p		0.2341	0.2041
Sopravivenza globali ⁶			
	CPP (n = 625)	CPB15 (n = 625)	CPB15+ (n = 623)
OS medjana (xhur)	40.6	38.8	43.8
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ²		1.07 (0.91, 1.25)	0.88 (0.75, 1.04)
valur-p ³		0.2197	0.0641

¹Analizi tal-PFS specifikata mill-protokoll GOG ivvaluta minn investigatur (la cċensurata ghall-progressjonijiet ta' CA-125 u lanqas iċċensurata għal NPT qabel il-progressjoni tal-marda) b'data cut-off tal-informazzjoni fil-25 ta' Frar 2010.

²Relativ għall-fergħa ta' kontroll, proporzjon ta' periklu stratifikat.

³Valur-p tat-test log-rank unilaterali.

⁴Sogġġett għal-limitu tal-valur-p ta' 0.0116.

⁵Pazjenti b'marda li tista' titkejjel fil-linjalba bazi.

⁶Analizi finali tas-sopravivenza globali mwettqa meta 46.9 % tal-pazjenti kienu mietu.

Saru analizi specifikati minn qabel tal-PFS, kollha b'data cut-off tal-informazzjoni fid-29 ta' Settembru 2009. Ir-riżultati ta' dawn l-analizi specifikati minn qabel kienu:

- L-analizi specifikata mill-protokoll tal-PFS ivvalutata minn investigatur (mingħajr censura għall-progressjoni ta' CA-125 jew terapija mhux skont il-protokoll [NPT]) turi proporzjon ta' periklu stratifikat ta' 0.71 (CI ta' 95 %: 0.61-0.83, valur-p tat-test log-rank unilaterali < 0.0001) meta CPB15+ ġie mqabbel ma' CPP, b'PFS medjana ta' 10.4 xahar fil-fergħa ta' CPP u ta' 14.1 xahar fil-fergħa ta' CPB15+.
- L-analizi primarja tal-PFS ivvalutata minn investigatur (b'ċensura għall-progressjoni ta' CA-125 u NPT) turi proporzjon ta' periklu stratifikat ta' 0.62 (CI: 95 %: 0.52-0.75, valur-p tat-test log-rank unilaterali < 0.0001) meta CPB15+ ġie mqabbel ma' CPP, b'PFS medjana ta' 12.0 il-xahar fil-fergħa ta' CPP u ta' 18.2 xahar fil-fergħa ta' CPB15+.
- L-analizi tal-PFS kif determinata mill-kumitat ta' evalwazzjoni indipendenti (ċensura għal NPT)

turi proporzjon ta' periklu stratifikat ta' 0.62 (CI ta' 95 %: 0.50-0.77, valur-p tat-test log-rank unilaterali ta' < 0.0001) meta CPB15+ ġie mqabbel ma' CPP, b'PFS medjana ta' 13.1 fil-fergħa ta' CPP u ta' 19.1 xahar fil-fergħa ta' CPB15+.

Analizi tas-sottogrupp tal-PFS skont l-istadju tal-marda u l-istat tat-tnaqqis tal-massa tat-tumur huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 17. Dawn ir-riżultati juru r-robustezza tal-analizi tal-PFS kif muri fit-Tabella 16.

Tabella 17. Riżultati tal-PFS¹ skont l-istadju tal-marda u l-istat tat-tnaqqis tal-massa tat-tumur mill-istudju GOG- 0218

Pazjenti randomizzati b'marda ta' Stadju III bi tneħħija ottimali ^{2,3}			
	CPP (n = 219)	CPB15 (n = 204)	CPB15+ (n = 216)
PFS medjana (xhur)	12.4	14.3	17.5
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ⁴		0.81 (0.62, 1.05)	0.66 (0.50, 0.86)
Pazjenti randomizzati b'marda fl-istadju III bi tnaqqis subottimali tal-massa tat-tumur ³			
	CPP (n = 253)	CPB15 (n = 256)	CPB15+ (n = 242)
PFS medjana (xhur)	10.1	10.9	13.9
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ⁴		0.93 (0.77, 1.14)	0.78 (0.63, 0.96)
Pazjenti randomizzati b'mard fl-istadju IV			
	CPP (n = 153)	CPB15 (n = 165)	CPB15+ (n = 165)
PFS medjana (xhur)	9.5	10.4	12.8
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ⁴		0.90 (0.70, 1.16)	0.64 (0.49, 0.82)

¹Analizi tal-PFS spċifikata mill-protokoll GOG ivvaluta minn investigatur (la ċċensurata ghall-progressjonijiet ta' CA-125 u lanqas iċċensurata għal NPT qabel il-progressjoni tal-marda) b'data cut-off tal-informazzjoni fil-25 ta' Frar 2010.

²B'mard residwu sostanzjali.

³3.7 % tal-popolazzjoni globali ta' pazjenti randomizzati kellhom marda tal-istadju IIIB.

⁴Relativ ghall-fergħa ta' kontroll.

BO17707 (ICON7)

BO17707 kien studju miftuħ, ikkontrollat, aleatorju, b'ħafna ċentri, b'żewġ fergħat tal-Faži III li qabbel l-effett taż-żieda ta' bevacizumab ma' carboplatin flimkien ma' paclitaxel f'pazjenti b'kanċer tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju tal-istadju I jew IIA skont FIGO (grad 3 jew istologija ta' ċelloli čari biss; n = 142), jew tal-istadju IIB - IV skont FIGO (kull grad u kull tip ta' istologija, n = 1386) wara kirurgija (NCI-CTCAE v.3). F'din il-prova ntużat il-verżjoni tal-istadju ta' FIGO tal-1988.

Pazjenti li kienu nghataw terapija preċedenti b'bevacizumab jew terapija sistemika preċedenti kontra l-kanċer għall-kanċer tal-ovarji (eż. kimoterapija, terapija b'antikorp monoklonali, terapija b'inhibitur tar-riċettur tat-tirożina kinażi, jew terapija bl-ormoni) jew radjoterapija preċedenti lill-addome jew lill-pelvi kienu eskużi mill-istudju.

Total ta' 1528 pazjent kienu randomizzati fi proporzjonijiet indaqs għaż-żewġ fergħat li ġejjin:

- Fergħa ta' CP: Carboplatin (AUC 6) u paclitaxel (175 mg/m²) għal 6 cikli ta' 3 ġimħat.
- Fergħa ta' CPB7.5+: Carboplatin (AUC 6) u paclitaxel (175 mg/m²) għal 6 cikli ta' 3 ġimħat flimkien ma' bevacizumab (7.5 mg/kg q3w) sa 12-il xahar (bevacizumab inbeda fit-tieni ciklu tal-kimoterapija jekk it-trattament inbeda fi zmien 4 ġimħat mill-kirurgija jew fl-ewwel ciklu jekk it-trattament inbeda aktar minn 4 ġimħat wara l-kirurgija).

Il-maġgoranza tal-pazjenti inkluži fl-istudju kien Bojod (96 %), l-età medjana kienet ta' 57 sena fiż-żeġ fergħat ta' kura, 25 % tal-pazjenti f'kull fergħa ta' kura kellhom aktar minn 65 sena, u madwar 50 % tal-pazjenti kellhom ECOG PS ta' 1; 7 % tal-pazjenti f'kull fergħa ta' kura kellhom ECOG PS ta' 2. Il-maġgoranza tal-pazjenti kellhom EOC (87.7 %) segwit minn PPC (6.9 %) u FTC (3.7 %) jew taħlita tat-tliet oriġini (1.7 %). Il-biċċa l-kbira tal-pazjenti kien tal-istadju III skont FIGO (it-tnejn ta' 68 %) segwiti mill-istadju IV skont FIGO (13 % u 14 %), l-istadju II skont FIGO (10 % u 11 %) u l-istadju I skont FIGO (9 % u 7 %). Il-maġgoranza tal-pazjenti f'kull fergħa ta' kura (74 % u 71 %) kellhom tumuri primarji b'fit li xejn diffrenzjar (grad 3) fil-linjal baži. L-inċidenza ta' kull sottotip istologiku ta' EOC kienet simili bejn il-fergħat ta' kura; 69 % tal-pazjenti f'kull fergħa ta' kura kellhom adenokarcinoma seruża tat-tip istologiku.

Il-punt ta' tniem primarju kien l-PFS kif ivvalutata mill-investigatur bl-użu ta' RECIST.

Il-prova laħqet l-objettiv primarju tagħha ta' titjib fl-PFS. Meta mqabbla ma' pazjenti ttrattati b'kimoterapija (carboplatin u paclitaxel) waħedha bħala trattament tal-ewwel linja, il-pazjenti li rċevel bevacizumab f'doża ta' 7.5 mg/kg q3w f'kombinazzjoni ma' kimoterapija u komplew jingħataw bevacizumab sa 18-il ċiklu kellhom titjib statistikament sinifikanti fl-PFS.

Ir-riżultati ta' dan l-istudju huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 18.

Tabella 18. Riżultati tal-effikaċċa mill-istudju BO17707 (ICON7)

Sopravivenza mingħajr progressjoni		
	CP (n = 764)	CPB7.5+ (n = 764)
PFS medjana (xhur) ²	16.9	19.3
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ²	0.86 [0.75; 0.98] valur-p = 0.0185	
Rata ta' rispons oggettiv ¹		
	CP (n = 277)	CPB7.5+ (n = 272)
Rata ta' rispons	54.9 %	64.7 %
	valur-p = 0.0188	
Sopravivenza globali ³		
	CP (n = 764)	CPB7.5+ (n = 764)
Medjana (xhur)	58.0	57.4
Proporzjon ta' periklu [CI ta' 95 %]	0.99 [0.85; 1.15] valur-p = 0.8910	

¹F'pazjenti b'marda li tista' titkejjel fil-linjal baži.

²Analizi tal-PFS ivvalutata minn investigatur b'data cut-off ghall-informazzjoni fit-30 ta' Novembru 2010.

³Analizi finali tas-sopravivenza globali mwettqa meta 46.7 % tal-pazjenti kienu mietu b'data cut-off ghall-informazzjoni fil-31 ta' Marzu 2013.

L-analiżi primarja tal-PFS ivvalutata minn investigatur b'data cut-off ghall-informazzjoni fit-28 ta' Frar 2010 turi proporzjon ta' periklu mhux stratifikat ta' 0.79 (CI ta' 95 %: 0.68-0.91, valur-p tat-test log-rank bilaterali ta' 0.0010) b'PFS medjana ta' 16.0 xahar fil-fergħa ta' CP u ta' 18.3 xahar fil-fergħa ta' CPB7.5+.

Analizi tas-sottogrupp tal-PFS skont l-istadju tal-marda u l-istat tat-tnaqqis tal-massa tat-tumur huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 19. Dawn ir-riżultati juru r-robustezza tal-analiżi primarja tal-PFS kif muri fit-Tabella 18.

Tabella 19. Riżultati tal-PFS¹ skont l-istadju tal-marda u l-istat tat-tnaqqis tal-massa tat-tumur mill-istudju BO17707 (ICON7)

Pazjenti randomizzati b'marda ta' Stadju III bi tneħħija ottimali ^{2,3}		
	CP (n = 368)	CPB7.5+ (n = 383)
PFS medjana (xhur)	17.7	19.3
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ⁴		0.89 (0.74, 1.07)
Pazjenti randomizzati b'marda fl-istadju III bi tnaqqis subottimali tal-massa tat-tumur ³		
	CP (n = 154)	CPB7.5+ (n = 140)
PFS medjana (xhur)	10.1	16.9
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ⁴		0.67 (0.52, 0.87)
Pazjenti randomizzati b'mard fl-istadju IV		
	CP (n = 97)	CPB7.5+ (n = 104)
PFS medjana (xhur)	10.1	13.5
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) ⁴		0.74 (0.55, 1.01)

¹Analizi tal-PFS ivvalutata minn investigatur b'data cut-off ghall-informazzjoni fit-30 ta' Novembru 2010.

²Bi jew mingħajr mard residwu makroskopiku.

³5.8 % tal-popolazzjoni globali ta' pazjenti randomizzati kellhom marda tal-istadju IIIB.

⁴Relativ għall-fergħa ta' kontroll.

Kanċer rikorrenti tal-ovarji

Is-sigurtà u effikaċja ta' bevacizumab fit-trattament ta' kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew ta' kanċer peritoneali primarju ġew studjati fi tliet provi tal-Fazi III (AVF4095g, MO22224 u GOG-0213) b'popolazzjonijiet ta' pazjenti u reġimi ta' kimoterapija differenti.

- AVF4095g ivvalutat l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' carboplatin u gemcitabine, segwit minn bevacizumab bħala aġent uniku f'pazjenti b'kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju sensittivi għall-platinu.
- GOG-0213 ivvalutat l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' carboplatin u paclitaxel, segwit minn bevacizumab bħala aġent uniku f'pazjenti b'kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju sensittiv għall-platinu.
- MO22224 ivvalutat l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' paclitaxel, topotecan, jew doxorubicin liposomal pegilat f'pazjenti b'kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju rezistenti għall-platinu.

AVF4095g

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' bevacizumab fit-trattament ta' pazjenti b'kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan, jew b'kanċer peritoneali primarju, sensittiv għall-platinu, li ma nghatawx kimoterapija precedenti fl-isfond ta' kanċer rikorrenti jew trattament precedenti b'bevacizumab, kienu studjati fi prova tal-Fazi III, aleatorja, double-blind u kkontrollata bi plaċebo (AVF4095g). L-istudju qabbel l-effett taż-żieda ta' bevacizumab ma' kimoterapija b'carboplatin u gemcitabine u l-kontinwazzjoni ta' bevacizumab bħala aġent uniku sal-progressjoni, ma' carboplatin u gemcitabine waħedhom.

Fl-istudju kienu inkluži biss pazjenti b'karċinoma tal-ovarji, karċinoma peritoneali primarja, jew tat-tubu fallopjan dokumentata b'mod istologiku li kienet reġgħet tfaċċat > 6 xhur wara kimoterapija b'baži ta' platinu li ma kinux irċehev kimoterapija fl-isfond ta' kanċer rikorrenti u li ma kinux ingħataw terapija precedenti b'bevacizumab jew b'inibituri oħra tal-VEGF jew aġenti mmirati lejn ir-riċetturi tal-VEGF.

Total ta' 484 pazjent b'mard li jista' jitkejjel kienu randomizzati 1:1 għal wieħed minn dawn:

- Carboplatin (AUC 4, jum 1) u gemcitabine (1,000 mg/m² fil-jiem 1 u 8) u plaċebo konkorrenti kull 3 ġimġħat għal 6 ċikli u sa 10 ċikli segwit minn plaċebo (kull 3 ġimġħat) waħdu sal-progressjoni tal-marda jew tossiċità inaċċettabbli.
- Carboplatin (AUC 4, jum 1) u gemcitabine (1,000 mg/m² fil-jiem 1 u 8) u bevacizumab konkorrenti (15 mg/kg jum 1) kull 3 ġimġħat għal 6 ċikli u sa 10 ċikli segwit minn bevacizumab (15 mg/kg kull 3 ġimġħat) waħdu sal-progressjoni tal-marda jew tossiċità inaċċettabbli.

Il-punt ta' tmiem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni abbaži ta' valutazzjoni tal-investigatur bl-użu ta' RECIST 1.0. modifikat. Punti ta' tmiem addizzjonali kien jinkludu r-rispons oggettiv, it-tul tar-rispons, is-sopravivenza globali u s-sigurtà. Sar ukoll rieżami indipendentni tal-punt ta' tmiem primarju.

Ir-riżultati ta' dan l-istudju huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 20.

Tabella 20. Riżultati tal-effikaċja mill-istudju AVF4095g

Sopravivenza mingħajr progressjoni		Valutazzjoni tal-investigatur		Valutazzjoni IRC				
		Plaċebo + C/G (n = 242)	Bevacizumab + C/G (n = 242)	Plaċebo + C/G (n = 242)	Bevacizumab + C/G (n = 242)			
<i>Mingħajr čensura għal NPT</i>								
PFS medjana (xhur)	8.4	12.4	8.6	12.3				
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)		0.524 [0.425, 0.645]		0.480 [0.377, 0.613]				
valur-p		< 0.0001		< 0.0001				
<i>B'ċensura ghall-NPT</i>								
PFS medjana (xhur)	8.4	12.4	8.6	12.3				
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)		0.484 [0.388, 0.605]		0.451 [0.351, 0.580]				
valur-p		< 0.0001		< 0.0001				
Rata ta' rispons oggettiv								
	Valutazzjoni tal-investigatur		Valutazzjoni IRC					
	Plaċebo + C/G (n = 242)	Bevacizumab + C/G (n = 242)	Plaċebo + C/G (n = 242)	Bevacizumab + C/G (n = 242)				
% ta' pazjenti b'rispons oggettiv	57.4 %	78.5 %	53.7 %	74.8 %				
valur-p		< 0.0001		< 0.0001				
Sopravivenza globali								
	Plaċebo + C/G (n = 242)		Bevacizumab + C/G (n = 242)					
OS medjana (xhur)	32.9		33.6					
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.952 [0.771, 1.176]							
valur-p	0.6479							

Analizi tas-sottogruppi tal-PFS dipendenti fuq ir-rikorrenza mill-aħħar terapija b'baži ta' platinu huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 21.

Tabella 21. Sopravivenza mingħajr progressjoni skont iż-żmien mill-aħħar terapija b'baži ta' platinu sar-rikorrenza

Żmien mill-aħħar terapija b'baži ta' platinu sar-rikorrenza	Valutazzjoni tal-investigatur	
	Plaċebo + C/G (n = 242)	Bevacizumab + C/G (n = 242)
6 – 12-il xahar (n = 202)		
Medjana	8.0	11.9
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)		0.41 (0.29- 0.58)
> 12-il xahar (n = 282)		
Medjana	9.7	12.4
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)		0.55 (0.41-0.73)

GOG-0213

GOG-0213, prova aleatorja u miftuha tal-Faži III studjat is-sigurtà u l-effikaċja ta' bevacizumab fit-trattament ta' pazjenti b'kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan, jew b'kanċer peritoneali primarju, sensittiv ghall-platinu, li ma kinux ingħataw kimoterapija preċedenti fl-isfond ta' kanċer rikorrenti. Ma kien hemm l-ebda kriterju ta' esklużjoni għal terapija antiangjōgenika preċedenti. L-istudju vvaluta l-effett taż-żieda ta' bevacizumab ma' carboplatin + paclitaxel u l-kontinwazzjoni ta' bevacizumab bħala aġġent uniku sal-progressjoni tal-marda jew sakemm it-tossicità ma baqgħetx aċċettabbli meta mqabbel ma' carboplatin + paclitaxel waħedhom.

Total ta' 673 pazjent kienu randomizzati fi proporzjonijiet ugwali għaż-żewġ ferghat ta' kura li ġejjin:

- Fergħa ta' CP: Carboplatin (AUC5) u paclitaxel (175 mg/m² fil-vina) kull 3 ġimħat għal 6 cikli u sa 8 cikli.
- Fergħa ta' CPB: Carboplatin (AUC5) u paclitaxel (175 mg/m² fil-vina) u bevacizumab konkorrenti (15 mg/kg) kull 3 ġimħat għal 6 cikli u sa 8 cikli, segwit minn bevacizumab (15 mg/kg kull 3 ġimħat) waħdu sal-progressjoni tal-marda jew sakemm it-tossicità ma baqgħetx aċċettabbli.

Il-biċċa l-kbira tal-pazjenti kemm fil-fergħa ta' CP (80.4 %) kif ukoll fil-fergħa ta' CPB (78.9 %) kieno bojod. L-età medjana kienet ta' 60.0 sena fil-fergħa ta' CP u ta' 59.0 sena fil-fergħa ta' CPB. Il-maġgoranza tal-pazjenti (CP: 64.6 %; CPB: 68.8 %) kienu fil-kategorija ta' età < 65 sena. Fil-linja baži, il-biċċa l-kbira tal-pazjenti fiż-żewġ ferghat ta' kura kellhom GOG PS ta' 0 (CP: 82.4 %; CPB: 80.7 %) jew ta' 1 (CP: 16.7 %; CPB: 18.1 %). GOG PS ta' 2 fil-linja baži kien irrapportat f'0.9 % tal-pazjenti fil-fergħa ta' CP u f'1.2 % tal-pazjenti fil-fergħa ta' CPB.

Il-punt ta' tmiem primarju tal-effikaċja kien is-sopravivenza globali (OS). Il-punt ta' tmiem sekondarju tal-effikaċja ewljeni kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS). Ir-riżultati huma ppreżentati fit-Tabella 22.

Tabella 22. Riżultati tal-effikaċja^{1,2} mill-istudju GOG-0213

Punt ta' tmiem primarju		CP (n = 336)	CPB (n = 337)
Sopravivenza globali (OS)			
OS medjana (xhur)	37.3	42.6	
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) (eCRF) ^a	0.823 [CI 0.680, 0.996]		
valor-p	0.0447		
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %) (formola tar-registrazzjoni) ^b	0.838 [CI 0.693, 1.014]		
valor-p	0.0683		
Punt ta' tmiem sekondarju			
Sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS)	CP (n = 336)	CPB (n = 337)	
PFS medjana (xhur)	10.2	13.8	
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.613 [CI 0.521, 0.721]		
valor-p	< 0.0001		

¹Analizi finali

² Valutazzjonijiet tat-tumur u evalwazzjonijiet tar-rispons kienu determinati mill-investigaturi bl-użu tal-kriterji ta' GOG RECIST (Linja gwida riveduta ta' RECIST (verżjoni 1.1). Eur J Cancer. 2009;45:228Y247).

^aIl-proporzjon ta' periklu kien stmat minn mudelli ta' perikli proporzjonali Cox stratifikati skont it-tul tal-intervall mingħajr platinu qabel ir-registrazzjoni f'dan l-istudju għal kull eCRF (formola elettronika tar-rapport tal-każ) u l-istat tat-tnaqqis kirurgiku tal-massa ta' tumur Iva/Le (Iva = randomizzati biex jiġu sottoposti għal ċitoriduzzjoni jew randomizzati biex ma jiġux sottoposti għal ċitoriduzzjoni; Le = mhux kandidati jew ma tawx il-kunsens tagħhom għal ċitoriduzzjoni).

^bstratifikati skont it-tul tal-intervall mingħajr trattament qabel ir-registrazzjoni f'dan l-istudju skont il-formola tar-registrazzjoni, u l-istat tat-tnaqqis kirurgika sekondarju tal-massa tat-tumur Iva/Le.

Il-prova laħqet l-objettiv primarju tagħha ta' titjib fl-OS. Trattament b'bevacizumab f'doża ta' 15 mg/kg kull 3 ġimħat f'kombinazzjoni ma' kimoterapija (carboplatin u paclitaxel) għal 6 u sa 8 ċikli, segwit minn bevacizumab sal-progressjoni tal-marda jew sakemm it-tossicità ma baqgħetx aċċettabbli wassal, meta d-data ġiet derivata mill-eCRF, għal titjib klinikament sinifikanti u statistikament sinifikanti fl-OS meta mqabbel ma' carboplatin u paclitaxel waħedhom.

MO22224

L-istudju MO22224 evalwa l-effikaċja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija ghall-kanċer rikorrenti tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew kanċer peritoneali primarju rezistenti għall-platinu. Dan l-istudju kien imfassal bħala valutazzjoni miftuha, aleatorja, b'żewġ ferghat tal-Faži III ta' bevacizumab flimkien ma' kimoterapija (CT + BV) kontra kimoterapija waħedha (CT).

Total ta' 361 pazjent ħadu sehem f'dan l-istudju u nghataw kimoterapija (paclitaxel, topotecan, jew doxorubicin liposomal pegilat (PLD) waħedha jew f'kombinazzjoni ma' bevacizumab:

Fergha ta' CT (kimoterapija waħedha):

- Paclitaxel 80 mg/m² bħala infużjoni fil-vini ta' siegħa fil-Jum 1, 8, 15, u 22 kull 4 ġimħat.
- Topotecan 4 mg/m² bħala infużjoni fil-vini ta' nofs siegħa fil-Jum 1, 8, u 15 kull 4 ġimħat. Inkella, doża ta' 1.25 mg/m² setgħet tingħata fuq nofs siegħa fil-Jiem 1-5 kull 3 ġimħat.
- PLD 40 mg/m² bħala infużjoni fil-vini ta' 1 mg/min fil-Jum 1 biss kull 4 ġimħat. Wara l-Ewwel Ċiklu, il-mediċina setgħet 'tingħata bħala infużjoni ta' siegħa.

Fergha ta' CT + BV (kimoterapija flimkien ma' bevacizumab):

- Il-kimoterapija magħżula kienet ikkombinata ma' bevacizumab 10 mg/kg fil-vini kull ġimġhtejn (jew bevacizumab 15 mg/kg kull 3 ġimħat jekk użat f'kombinazzjoni ma' topotecan 1.25 mg/m² fil-Jiem 1-5 kull 3 ġimħat).

Pazjenti eligibbli kellhom kanċer tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew kanċer peritoneali primarju li kien ipprogressa fi żmien < 6 xhur wara terapija preċedenti b'baži ta' platinu li kienet tikkonsisti minn minimu ta' 4 cikli ta' terapija b'baži ta' platinu. Il-pazjenti kienu mistennija jgħixu ≥ 12-il ġimġha u bl-ebda radjoterapija preċedenti lill-pelvi jew lill-addome. Il-biċċa l-kbira tal-pazjenti kienu tal-Istadju IIIC jew tal-Istadju IV skont FIGO. Il-biċċa l-kbira tal-pazjenti fiż-żewġ ferghat kellhom Status tal-Prestazzjoni (PS) skont ECOG ta' 0 (CT: 56.4 % vs. CT + BV: 61.2 %). Il-perċentwali ta' pazjenti b'PS skont ECOG ta' 1 jew ≥ 2 kien ta' 38.7 % u ta' 5.0 % fil-fergħa ta' CT, u ta' 29.8 % u 9.0 % fil-fergħa ta' CT + BV. Hemm informazzjoni dwar ir-razza għal 29.3 % tal-pazjenti u kwazi l-pazjenti kollha kien bojod. L-età medjana tal-pazjenti kienet ta' 61.0 (firxa: 25-84) sena. Total ta' 16-il pazjent (4.4 %) kellhom > 75 sena. Ir-rati globali ta' waqfien minħabba avvenimenti avversi kienu ta' 8.8 % fil-fergħa ta' CT u ta' 43.6 % fil-fergħa ta' CT + BV (il-biċċa l-kbira minħabba avvenimenti avversi tal-Grad 2-3) u ž-żmien medjan sal-waqfien fil-fergħa ta' CT + BV kien ta' 5.2 xahar meta mqabbel ma' 2.4 xahar fil-fergħa ta' CT. Ir-rati ta' waqfien minħabba avvenimenti avversi fis-sottogrupp ta' pazjenti b'età > 65 sena kienu ta' 8.8 % fil-fergħa ta' CT u ta' 50.0 % fil-fergħa ta' CT + BV. L-HR ghall-PFS kien ta' 0.47 (CI ta' 95 %: 0.35, 0.62) u ta' 0.45 (CI ta' 95 %: 0.31, 0.67) għas-sottogruppi < 65 u ≥ 65, rispettivament.

Il-punt ta' tniem primarju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni, b'punti ta' tniem sekondarji jinkludu r-rata ta' rispons oġgettiv u s-sopravivenza globali. Ir-riżultati huma pprezentati fit-Tabella 23.

Tabella 23. Riżultati tal-Effikaċċja mill-Istudju MO22224

Punt ta' Tniem Primarju		
Sopravivenza Mingħajr Progressjoni*		
	CT (n = 182)	CT + BV (n = 179)
Medjana (xhur)	3.4	6.7
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.379 [0.296, 0.485]	
valur-p	< 0.0001	
Punti ta' Tniem Sekondarji		
Rata ta' Rispons Oġgettiv**		
	CT (n = 144)	CT + BV (n = 142)
% ta' pazjenti b'rispons oġġettiv	18 (12.5 %)	40 (28.2 %)
valur-p	0.0007	
Sopravivenza Globali (analizi finali)***		
	CT (n = 182)	CT + BV (n = 179)
OS medjana (xhur)	13.3	16.6
Proporzjon ta' Periklu (CI ta' 95 %)	0.870 [0.678, 1.116]	
valur-p	0.2711	

L-analizi kollha pprezentati f'din it-tabella huma analizi stratifikati.

*Analizi primarja saret b'data cut-off ghall-informazzjoni fl-14 ta' Novembru 2011.

**Pazjenti Randomizzati b'Marda li Tista' Titkejjel fil-Linjal Baži.

***L-analizi finali tas-sopravivenza globali saret meta kienu osservati 266 mewt, li jirrappresentaw 73.7 % tal-pazjenti rregistrați.

Il-prova laħqed l-objettiv primarju tagħha ta' titjib fl-PFS. Meta mqabbla ma' pazjenti ttrattati b'kimoterapija (paclitaxel, topotecan jew PLD) wahedha fi sfond ta' rezistenza ghall-platinu rikorrenti, il-pazjenti li nghataw bevacizumab f'doża ta' 10 mg/kg kull ġimħajtejn (jew 15 mg/kg kull 3 ġimħat jekk intuża f'kombinazzjoni ma' 1.25 mg/m² ta' topotecan fil-Jiem 1-5 kull 3 ġimħat) f'kombinazzjoni ma' kimoterapija u komplew jingħataw bevacizumab sal-progressjoni tal-marda jew sakemm it-tossicità ma baqgħetx accettabbli, kellhom titjib statistikament sinifikanti fl-PFS. L-analizi

esploratorja tal-PFS u tal-OS skont il-koorti ta' kimoterapija (paclitaxel, topotecan u PLD) huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 24.

Tabella 24. Analizi esploratorja tal-PFS u tal-OS skont il-koorti ta' kimoterapija

	CT	CT + BV
Paclitaxel	n = 115	
PFS medjana (xhur)	3.9	9.2
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.47 [0.31, 0.72]	
OS medjana (xhur)	13.2	22.4
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.64 [0.41, 0.99]	
Topotecan	n = 120	
PFS medjana (xhur)	2.1	6.2
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.28 [0.18, 0.44]	
OS medjana (xhur)	13.3	13.8
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	1.07 [0.70, 1.63]	
PLD	n = 126	
PFS medjana (xhur)	3.5	5.1
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.53 [0.36, 0.77]	
OS medjana (xhur)	14.1	13.7
Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	0.91 [0.61, 1.35]	

Kanċer tal-ġħonq tal-utru

GOG-0240

L-effikacja u s-sigurtà ta' bevacizumab f'kombinazzjoni ma' kimoterapija (paclitaxel u cisplatin jew paclitaxel u topotecan) fit-trattament ta' pazjenti b'karċinoma persistenti, rikorrenti jew metastatika tal-ġħonq tal-utru kien evalwati fl-istudju GOG-0240, prova aleatorja, miftuha, b'erba' ferġħat, b'hafna ċentri tal-Fażi III.

Total ta' 452 pazjent kienu randomizzati biex jingħataw jew:

- Paclitaxel 135 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 24 siegħa fil-Jum 1 u cisplatin 50 mg/m² fil-vini fil-Jum 2, kull 3 ġimgħat (q3w); jew
Paclitaxel 175 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 3 siegħat fil-Jum 1 u cisplatin 50 mg/m² fil-vini fil-Jum 2, kull 3 ġimgħat (q3w); jew
Paclitaxel 175 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 3 sigħat fil-Jum 1 u cisplatin 50 mg/m² fil-vini fil-Jum 1 (q3w)
- Paclitaxel 135 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 24 siegħa fil-Jum 1 u cisplatin 50 mg/m² fil-vini fil-Jum 2 flimkien ma' bevacizumab 15 mg/kg fil-vini fil-Jum 2 (q3w); jew
Paclitaxel 175 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 3 siegħa fil-Jum 1 u cisplatin 50 mg/m² fil-vini fil-Jum 2 flimkien ma' bevacizumab 15 mg/kg fil-vini fil-Jum 2 (q3w); jew
Paclitaxel 175 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 3 sigħat fil-Jum 1 u cisplatin 50 mg/m² fil-vini fil-Jum 1 flimkien ma' bevacizumab 15 mg/kg fil-vini fil-Jum 1 (q3w)
- Paclitaxel 175 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 3 sigħat fil-Jum 1 u topotecan 0.75 mg/m² fil-vini fuq medda ta' nofs siegħa fil-Jiem 1-3 (q3w)
- Paclitaxel 175 mg/m² fil-vini fuq medda ta' 3 sigħat fil-Jum 1 u topotecan 0.75 mg/m² fil-vini fuq medda ta' nofs siegħa fil-Jiem 1-3 flimkien ma' bevacizumab 15 mg/kg fil-vini fil-Jum 1 (q3w)

Il-pazjenti eligibbli kellhom karċinoma taċ-ċellola skwamuži, karċinoma adenoskwamuža, jew adenokarċinoma persistenti, rikorrenti jew metastatika tal-ġħonq tal-utru li ma setgħetx tīġi trattata

permezz ta' kirurgija u/jew terapija ta' radjazzjoni u li ma kinux irčeview terapija preċedenti b'bevacizumab jew b'inibituri oħra ta' VEGF jew aġġenti mmirati lejn ir-riċetturi ta' VEGF.

L-età medjana kienet ta' 46.0 sena (firxa: 20-83) fil-grupp tal-kimoterapija waħedha u ta' 48.0 sena (firxa: 22-85) fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab; b'9.3 % tal-pazjenti fil-grupp tal-kimoterapija waħedha u 7.5 % tal-pazjenti fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab b'et ta' aktar minn 65 sena.

Mill-452 pazjent randomizzati fil-linja baži, il-maġġoranza tal-pazjenti kien bojod (80.0 % fil-grupp tal-kimoterapija waħedha u 75.3 % fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab), kellhom karċinoma taċ-ċelloli skwamuži (67.1 % fil-grupp tal-kimoterapija waħedha u 69.6 % fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab), kellhom marda persistenti/rikorrenti (83.6 % fil-grupp tal-kimoterapija waħedha u 82.8 % fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab), kellhom 1-2 siti metastatiki (72.0 % fil-grupp tal-kimoterapija waħedha u 76.2 % fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab), kellhom involviment tal-glandoli limfatiċi (50.2 % fil-grupp tal-kimoterapija waħedha u 56.4 % fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab), u kellhom intervall mingħajr platinu ta' ≥ 6 xhur (72.5 % fil-fergħa tal-kimoterapija waħedha u 64.4 % fil-grupp tal-kimoterapija + bevacizumab).

Il-punt ta' tniem primarju tal-effikaċja kien is-sopravivenza globali. Il-punti ta' tniem sekondarji tal-effikaċja kien jinkludu s-sopravivenza mingħajr progressjoni u r-rata ta' rispons oġgettiv. Ir-riżultati mill-analiżi primaria u mill-analiżi ta' segwit huma pprezentati skont it-trattament b'bevacizumab u skont it-trattament tal-prova fit-Tabella 25 u t-Tabella 26, rispettivament.

Tabella 25. Riżultati tal-effikaċja mill-istudju GOG-0240 bi trattament b'bevacizumab

	Kimoterapija (n = 225)	Kimoterapija + bevacizumab (n = 227)
Punt ta' tniem primarju		
Sopravivenza Globali - Analizi primaria⁶		
Medjana (xhur) ¹	12.9	16.8
Proporzjon ta' periklu [CI ta' 95 %]		0.74 [0.58, 0.94] (valur-p ⁵ = 0.0132)
Sopravivenza Globali - Analizi ta' segwitū⁷		
Medjana (xhur) ¹	13.3	16.8
Proporzjon ta' periklu [CI ta' 95 %]		0.76 [0.62, 0.94] (valur-p ^{5,8} = 0.0126)
Punti ta' tniem sekondarji		
Sopravivenza mingħajr progressjoni - Analizi primaria⁶		
PFS medjana (xhur) ¹	6.0	8.3
Proporzjon ta' periklu [CI ta' 95 %]		0.66 [0.54, 0.81] (valur-p ⁵ < 0.0001)
L-Aħjar Rispons Globali - Analizi primaria⁶		
Rispondenti (rata ta' rispons) ²	76 (33.8 %)	103 (45.4 %)
CI ta' 95 % għar-rati ta' rispons ³	[27.6 %, 40.4 %]	[38.8 %, 52.1 %]
Differenza fir-rati ta' rispons		11.60 %
CI ta' 95 % għad-differenza fir-rati ta' rispons ⁴		[2.4 %, 20.8 %]
valur-p (Test Chi-squared)		0.0117

¹Stimi ta' Kaplan-Meier.

²Pazjenti u perċentwal ta' pazjenti bl-ahjar rispons globali ta' CR jew PR ikkonfermat; perċentwal ikkalkulat fuq pazjenti b'marda li setgħet titkejjel fil-linja baži.

³CI ta' 95 % għal binomju ta' kampjun wieħed bl-użu tal-metodu Pearson-Clopper.

⁴Madwar CI ta' 95 % għad-differenza ta' żewġ rati bl-użu tal-metodu Hauck-Anderson.

⁵Test log-rank (stratifikat).

⁶Analizi primaria twettqet b'data cut-off ghall-informazzjoni fit-12 ta' Diċembru 2012 u hija meqjusa l-analiżi finali.

⁷Analizi ta' segwit u saret b'data cut-off ghall-informazzjoni fis-7 ta' Marzu 2014.

⁸Valur-p muri għal skop deskrittiv biss.

Tabella 26. Riżultati tas-sopravivenza globali mill-istudju GOG-0240 skont it-trattament tal-prova

Tqabbil tat-trattament	Fattur iehor	Sopravivenza Globali - Analizi primarja ¹ Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)	Sopravivenza Globali – Analizi ta' segwitu ² Proporzjon ta' periklu (CI ta' 95 %)
Bevacizumab vs. L-ebda bevacizumab	Cisplatin + Paclitaxel	0.72 (0.51, 1.02) (17.5 vs. 14.3 xhur; p = 0.0609)	0.75 (0.55, 1.01) (17.5 vs. 15.0-il xahar; p = 0.0584)
	Topotecan + Paclitaxel	0.76 (0.55, 1.06) (14.9 vs. 11.9 xahar; p = 0.1061)	0.79 (0.59, 1.07) (16.2 vs. 12.0-il xahar; p = 0.1342)
Topotecan + Paclitaxel vs. Cisplatin + Paclitaxel	Bevacizumab	1.15 (0.82, 1.61) (14.9 vs. 17.5-il xahar; p = 0.4146)	1.15 (0.85, 1.56) (16.2 vs. 17.5-il xahar; p = 0.3769)
	L-ebda bevacizumab	1.13 (0.81, 1.57) (11.9 vs. 14.3-il xahar; p = 0.4825)	1.08 (0.80, 1.45) (12.0 vs. 15.0-il xahar; p = 0.6267)

¹Analizi primarja twettqet b'data cut-off ghall-informazzjoni fit-12 ta' Dicembru 2012 u hija meqjusa l-analizi finali.

²Analizi ta' segwitu twettqet b'data cut-off ghall-informazzjoni fis-7 ta' Marzu 2014; il-valuri-p kollha huma murija għal skop deskrittiv biss.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini irrinunzjat ghall-obbligu li jiġu pprezentati r-riżultati tal-istudji f'kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika, f'karċinoma tas-sider, adenokarċinoma tal-kolon u tar-rektum, f'karċinoma tal-pulmun (karċinoma taċ-ċelloli żgħar u mhux taċ-ċelloli żgħar), f'karċinoma tal-kliewi u tal-pelvi tal-kliewi (minbarra nefroblastoma, nefroblastomatosi, sarkoma b'ċelloli čari, nefroma mesoblastika, karċinoma tal-medulla tal-kliewi u tumuri rhabdoid tal-kliewi), f'karċinoma tal-ovarji (minbarra rabdomajosarkoma u tumuri taċ-ċelloli ġerminali), f'karċinoma tat-tubu fallopjan (minbarra rabdomajosarkoma u tumuri taċ-ċelloli ġerminali), f'karċinoma peritoneali (minbarra blastomi u sarkomi) u f'karċinoma tal-ġħonq u tal-corpus tal-utru.

Glijoma ta' grad għoli

F'żewġ studji preċedenti li fihom ħadu sehem total ta' 30 tifel u tifla b'età ta' > 3 snin bi glijoma ta' grad għoli li rkadiet jew progressiva ma kinitx osservata attività antitumorali meta gew ittrattati b'bevacizumab u irinotecan (CPT 11). M'hemmx tagħrif bizejjed biex jiġu ddeterminati s-sigurtà u l-effikċċja ta' bevacizumab fi tfal li għadhom kif gew dijanostikati bi glijoma ta' grad għoli.

- Fi studju b'fergħa waħda (PBTC-022), 18-il tifel u tifla bi glijoma ta' grad għoli rikorrenti jew progressiva mhux fil-pons (inkluži 8 bi glijoblastoma [Grad IV skont id-WHO], 9 b'astrocitoma anaplastika [Grad III] u wieħed jew waħda b'oligodendroglijoma anaplastika [Grad III]) kienu ttrattati b'bevacizumab (10 mg/kg) ġimaginej 'il bogħod minn xulxin u mbagħad b'bevacizumab f'kombinazzjoni ma' CPT-11 (125-350 mg/m²) darba kull ġimaginej sal-progressjoni. Ma kien hemm l-ebda rispons radjologiku oġġettiv (parżjali jew komplut) (kriterji Macdonald). Tossiċità u reazzjonijiet avversi kienu jinkludu pressjoni arterjali għolja u għeja kif ukoll iskemja tas-CNS b'indeboliment newroloġiku akut.
- F'serje retrospettiva b'istituzzjoni waħda, 12-il tifel u tifla konsekuttivi (2005 sa 2008) bi glijoma ta' grad għoli li rkadiet jew progressiva (3 bi grad IV skont id-WHO, 9 tal-Grad III) kienu ttrattati b'bevacizumab (10 mg/kg) u irinotecan (125 mg/m²) kull ġimaginej. Ma kien

hemm l-ebda respons komplut u żewġ responsi parzjali (kriterji Macdonald).

Fi studju randomizzati tal-faži II (BO25041), total ta' 121 pazjent b'età minn ≥ 3 snin sa < 18-il sena bi glijoma ta' grad għoli (HGG) cerebellari jew pedunkulari supratentorjali jew infratentorjali li kienet għadha kif ġiet dijanjostikata kienu ttrattati b'terapija ta' radjazzjoni (RT) wara l-kirurġija u temozolomide (T) aġġuvanti bi u mingħajr bevacizumab: 10 mg/kg kull ġimġħatejn fil-vini.

L-istudju ma laħaqx il-punt ta' tniem primarju tiegħu li juri titjib sinifikanti fis-sopravivenza mingħajr avvenimenti (EFS) (ivvalutata mill-Kunitat Ċentrali tar-Rieżami tar-Radjologija (CRRC) meta bevacizumab ġie miżjud mal-fergħa ta' RT/T meta mqabbel ma' RT/T waħdu (HR = 1.44; CI ta' 95 %: 0.90, 2.30). Dawn ir-riżultati kienu konsistenti ma' dawk minn diversi analiżi dwar is-sensittività u f'sottogruppi klinikament rilevanti. Ir-riżultati għall-punti ta' tniem sekondarji kollha (EFS ivvalutata minn investigatur, u ORR u OS) kienu konsistenti u ma wrew l-ebda titjib assoċċjat maż-żieda ta' bevacizumab mal-fergħa ta' RT/T meta mqabbel mal-fergħa ta' RT/T waħdu.

Iż-żieda ta' bevacizumab ma' RT/T ma wrietz beneficiċju kliniku fl-istudju BO25041 fuq 60 tifel u tifla li setgħu jiġi vvalutati bi glijoma ta' grad għoli (HGG) cerebellari jew pedunkulari supratentorjali jew infratentorjali li kienet għadha kif ġiet dijanjostikata (ara sejjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

Sarkoma tat-tessut artab

Fi studju aleatorju tal-faži II (BO20924) total ta' 154 pazjent b'età minn ≥ 6 xħur sa < 18-il sena b'rabbdomijosarkoma metastatika u sarkoma tat-tessut l-artab mhux rabbdomijosarkoma li kienu għadhom kif ġew dijanjostikati kienu ttrattati skont l-istandard ta' kura (Induzzjoni b'IVADO/IVA+/-terapija lokali segwit minn vinorelbine u cyclophosphamide ta' manutenzjoni) bi jew mingħajr bevacizumab (2.5 mg/kg/ġimħa) għal perjodu totali ta' trattament ta' madwar 18-il xahar. Fiż-żmien tal-analiżi primarja finali, il-punt ta' tniem primarju tal-EFS minn rieżami ċentrali indipendenti ma weriex differenza statistikament sinifikanti bejn iż-żewġ fergħat ta' kura, b'HR ta' 0.93 (CI ta' 95 %: 0.61, 1.41; valur-p = 0.72). Id-differenza f'ORR għal kull analiżi ċentrali indipendenti kienet ta' 18 % (CI: 0.6 %, 35.3 %) bejn iż-żewġ fergħat ta' kura fil-ftit pazjenti li kellhom tumur li seta' jiġi vvalutat fil-linjal bażi u li kellhom rispons ikkonfermat qabel ma rċevew xi terapija lokali: 27/75 pazjent (36.0 %, CI ta' 95 %: 25.2 %, 47.9 %) fil-fergħa tal-kimoterapija u 34/63 pazjent (54.0 %, CI ta' 95 %: 40.9 %, 66.6 %) fil-fergħa ta' BV + kimoterapija. L-analiżi tas-Sopravivenza Globali (OS - Overall Survival) finali ma wriet l-ebda beneficiċju kliniku sinifikanti taż-żieda ta' bevacizumab ma' kimoterapija f'din il-popolazzjoni ta' pazjenti.

Iż-żieda ta' bevacizumab mal-istandard ta' kura ma wrietz beneficiċju kliniku fil-prova klinika BO20924, fuq 71 tifel u tifla (b'età bejn 6 xħur sa inqas minn 18-il sena) b'rabbdomijosarkoma metastatika u sarkoma tat-tessut artab mhux rabbdomijosarkoma li setgħu jiġi vvalutati (ara taqsima 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

L-inċidenza ta' avvenimenti avversi, inklużi avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji tal-grad ≥ 3 , kienet simili bejn iż-żewġ fergħat ta' kura. Ma kien hemm l-ebda avveniment avvers li wassal għall-mewt f'ebda fergħa ta' kura; l-imwiet kollha kienu attribwiti għall-progressjoni tal-marda. Iż-żieda ta' bevacizumab ma' kura skont l-istandard ta' kura multimodali dehret li kienet ittollerata f'din il-popolazzjoni pedjatrika.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

It-tagħrif farmakokinetiku għal bevacizumab huwa disponibbi minn għaxar provi kliniči f'pazjenti b'tumuri solidi. Fil-provi kliniči kollha, bevacizumab ingħata bħala infużjoni fil-vini. Ir-rata ta' infużjoni kienet ibbażata fuq it-tollerabilità, b'tul ta' infużjoni fil-bidu ta' 90 minuta. Il-farmakokinetika ta' bevacizumab kienet linear f'dozi bejn 1 u 10 mg/kg.

Distribuzzjoni

Il-valur tipiku tal-volum centrali (V_c) kien ta' 2.73 L u ta' 3.28 L għall-pazjenti nisa u rġiel rispettivament, li huwa fil-firxa li ġiet deskritta għall-IgGs u antikorpi monoklonali oħra. Il-valur tipiku tal-volum periferali (V_p) kien ta' 1.69 L u ta' 2.35 L għall-pazjenti nisa u rġiel rispettivament, meta bevacizumab jingħata flimkien ma' aġenti antineoplastici. Wara aġġustament għall-piż tal-ġisem, il-pazjenti rġiel kellhom V_c akbar (+ 20 %) minn pazjenti nisa.

Bijotrasformazzjoni

Valutazzjoni tal-metabolizmu ta' bevacizumab fil-fniek wara doża waħda fil-vini ta' 125I-bevacizumab indikat li l-profil metaboliku kien simili għal dak mistenni minn molekula IgG nattiva li ma tintrabatx ma' VEGF. Il-metabolizmu u l-eliminazzjoni ta' bevacizumab huma simili għall-IgG endoġena jiġifieri primarjament permezz ta' katabolizmu proteolitiku mal-ġisem kollu, inkluż ċelloli tal-endoteljali, u ma jiddependux primarjament fuq l-eliminazzjoni mill-kliewi u mill-fwied. L-irbit tal-IgG mar-riċettur ta' FcRn iwassal għal protezzjoni kontra l-metabolizmu cellulari u n-nofs ħajja terminali twila.

Eliminazzjoni

Il-valur tat-tnejħija huwa, bejn wieħed u ieħor, ta' 0.188 u ta' 0.220 L/kuljum għal pazjenti nisa u rġiel, rispettivament. Wara aġġustament għall-piż tal-ġisem, pazjenti rġiel kellhom tnejħija ta' bevacizumab ogħla (+ 17 %) min-nisa. Skont il-mudell b'żewġ kompartimenti, in-nofs ħajja tal-eliminazzjoni hija ta' 18-il jum għal pazjenta femminili tipika u ta' 20 jum għal pazjent maskili tipiku.

Albumina baxxa u piż għoli tat-tumur generalment jindikaw is-severità tal-marda. It-tnejħija ta' bevacizumab kienet madwar 30 % aktar mgħaġġla f'pazjenti b'livelli baxxi ta' albumina fis-serum u 7 % aktar mgħaġġla f'individwi b'piż ogħla tat-tumur meta mqabbel ma' pazjent tipiku b'valuri medjani ta' albumina u ta' piż tat-tumur.

Farmakokinetika f'popolazzjonijiet specjalji

Il-farmakokinetika tal-popolazzjoni ġiet analizzata f'pazjenti adulti u pedjatriċi sabiex jiġu vvalutati l-effetti tal-karatteristici demografiċi. Fl-adulti r-riżultati ma wrew l-ebda differenza sinifikanti fil-farmakokinetika ta' bevacizumab fir-rigward tal-età.

Indeboliment tal-kliewi

Peress li l-kliewi mhumiex l-organu primarju għall-metabolizmu jew għall-eskrezzjoni ta' bevacizumab, ma sarux provi sabiex tiġi investigata l-farmakokinetika ta' bevacizumab f'pazjenti b'indeboliment tal-kliewi.

Indeboliment tal-fwied

Peress li l-fwied mħuwiex l-organu primarju għall-metabolizmu jew għall-eskrezzjoni ta' bevacizumab, ma sarux provi sabiex tiġi investigata l-farmakokinetika ta' bevacizumab f'pazjenti b'indeboliment tal-fwied.

Popolazzjoni pedjatrika

Il-farmakokinetika ta' bevacizumab ġiet ivvalutata f'152 tifel u tifla, adolexxenti u żagħżagħ (7 xhura sa 21 sena, 5.9 sa 125 kg) f'4 studji kliniči bl-użu ta' mudell tal-farmakokinetika tal-popolazzjoni. Ir-riżultati farmakokinetici juru li t-tnejħija u l-volum ta' distribuzzjoni ta' bevacizumab kienu komparabbli bejn pazjenti pedjatriċi u żgħażaq għad-dos normalizzati skont il-piż tal-ġisem, b'tendenza ta' esponent aktar baxx hekk kif il-piż tal-ġisem jonqos. L-età ma kinitx assoċjata mal-farmakokinetika ta' bevacizumab meta tqies il-piż tal-ġisem.

Il-farmakokinetika ta' bevacizumab kienet ikkaratterizzata tajjeb permezz tal-mudell tal-PK tal-popolazzjoni pedjatrika fuq 70 pazjent fl-Istudju BO20924 (minn 1.4 sa 17.6 sena; minn 11.6 sa 77.5 kg) u 59 pazjent fl-Istudju BO25041 (minn sena sa sbatax-il sena; minn 11.2 sa 82.3 kg). Fl-Istudju BO20924, l-esponiment għal bevacizumab kien ġeneralment aktar baxx meta mqabbel ma' pazjent adult tipiku bl-istess doża. Fl-Istudju BO25041, l-esponiment għal bevacizumab kien ġeneralment simili meta mqabbel ma' adult tipiku bl-istess doża. Fiż-żewġ studji, l-esponiment għal bevacizumab kellu t-tendenza li jkun aktar baxx kif il-piż tal-ġisem jonqos.

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

Fi studji li damu għaddejjin sa 26 ġimgħa fuq xadini činomolgi, giet osservata displasija physeal fi frieħ tal-annimali b'ipofisi miftuħa, f'konċentrazzjonijiet medji ta' bevacizumab fis-serum taħt il-konċentrazzjonijiet medji terapewtiċi fis-serum mistennija fil-bniedem. Fil-fniek, bevacizumab intwera li jinibixxi l-fejqan tal-feriti f'doži inqas mid-doża klinika proposta. L-effetti fuq il-fejqan tal-feriti ntwerew li kienu kompletament riversibbli.

Ma sarux studji biex jiġi vvalutat il-potenzjal mutaġeniku u karċinoġeniku ta' bevacizumab.

Ma sarux studji spċifici fuq l-annimali biex jiġi vvalutat l-effett fuq il-fertilità. Madanakollu huwa mistenni li jkun hemm effett avvers fuq il-fertilità tan-nisa minħabba li studji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti fl-annimali wrew inibizzjoni tal-maturazzjoni tal-follikuli ovarji u tnaqqis/nuqqas tal-corpora lutea u tnaqqis assoċjat fil-piż tal-ovarji u tal-utru, kif ukoll tnaqqis fl-ghadd ta' cikli menstruwal.

Bevacizumab intwera li kien embrijotossiku u teratoġeniku meta nghata lill-fniek. L-effetti osservati kienu jinkludu tnaqqis fil-piż tal-ġisem tal-omm u tal-fetu, żieda fin-numru ta' riassorbiment tal-fetu u żieda fl-inċidenza ta' malformazzjonijiet grossi u skeletali spċifici fil-feti. Eżi ti avversi fil-fetu kienu osservati fid-doži kollha t-testjati, li minnhom l-aktar doża baxxa rriżultat f'konċentrazzjonijiet medji fis-serum ta' madwar 3 darbiet akbar milli fil-bniedmin li nghataw 5 mg/kg kull ġimagħtejn. Informazzjoni dwar il-malformazzjonijiet fil-fetu osservati fl-ambjent ta' wara t-tqegħid fis-suq huma pprovduti f'sezzjoni 4.6 u 4.8.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Trealosju Diidrat

Fosfat tas-sodju monobasiku monoidrat

Fosfat tad-Disodju

Polisorbat 20

Ilma ghall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott medicinali m'għandux jitħallat ma' prodotti medicinali oħra jn-hi kieni tħalli dawk imsemmija f'sezzjoni 6.6.

Kien osservat profil ta' degradazzjoni dipendenti fuq il-konċentrazzjoni meta ġie dilwit ma' soluzzjonijiet tal-glukożju (5 %).

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Kunjett mhux miftuħ

Prodott mediciinali dilwit

L-istabilità kimika u fizika waqt l-užu ntweriet għal 30 ġurnata f'temperatura ta' bejn 2°C u 8°C u 48 siegħa addizzjonal f'temperatura li ma taqbiżx 30°C f'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9 %) ta' klorur tas-sodju. Minn perspettiva mikrobiologika, il-prodott għandu jintuża minnufih. Jekk ma jintużax minnufih, il-ħinijiet tal-ħażna waqt l-užu u l-kundizzjonijiet huma r-responsabilità tal-utent u normalment ma jkunux ta' aktar minn 24 siegħa f'temperatura ta' bejn 2°C u 8°C, sakemm id-dilwizzjoni ma tkunx seħħet f'kundizzjonijiet asettici vvalidati u kkontrollati.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fi frigg (2°C – 8°C).

Tagħmlux fil-friża.

Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna wara d-dilwizzjoni tal-prodott mediciinali, ara sejjoni 6.3.

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

Soluzzjoni ta' 4 mL f'kunjett (ħgieg tat-Tip I) b'tapp (gomma tal-klorobutil) li fiha 100 mg ta' bevacizumab.

Soluzzjoni ta' 16 mL f'kunjett (ħgieg tat-Tip I) b'tapp (gomma tal-klorobutil) li fiha 400 mg ta' bevacizumab.

Pakkett ta' kunjett wieħed.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Thawwadx il-kunjett.

Alymsys għandu jiġi ppreparat minn professorist tal-kura tas-saħħa li juža teknika asettika sabiex tiġi žgurata l-isterilità tas-soluzzjoni ppreparata. Għandhom jintużaw labra u siringa sterili biex jiġi ppreparat Alymsys.

L-ammont ta' bevacizumab meħtieġ għandu jingibed u jiġi dilwit sal-volum tal-ghoti meħtieġ b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/ml (0.9 %) klorur tas-sodju. Il-konċentrazzjoni tas-soluzzjoni finali ta' bevacizumab għandha tinżamm fil-firxa ta' bejn 1.4 mg/mL u 16.5 mg/mL. Fil-maġgoranza tal-każiġiet l-ammont neċċesarju ta' Alymsys jista' jiġi dilwit b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9 %) ta' klorur tas-sodju sa volum totali ta' 100 mL.

Ma ġiet osservata l-ebda inkompatibbiltà bejn Alymsys u boroż jew settijiet għall-infużjoni tal-klorur tal-polivinil jew tal-polivinil.

Prodotti mediciinali parenterali għandhom jiġu spezzjonati viżwalment għal xi frak jew tibdil fil-kulur qabel l-ghoti.

Peress li l-prodott ma fihx preservattivi, Alymsys huwa għall-užu ta' darba biss. Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkun intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.

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

Mabxience Research SL
C/ Manuel Pombo Angulo 28
28050 Madrid
Spanja

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1509/001 – 100 mg/4 ml

EU/1/20/1509/002 – 400 mg/16 ml

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 26 ta' Marzu 2021

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA BIJOLOġIKA ATTIVA U MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

**A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA BIJOLOġIKA ATTIVA U MANIFATTUR
RESPONSABBLI GHALL-ħRUġ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifattur tas-sustanza bijologika attiva

GH GENHELIX S.A.
Parque Tecnológico de León
Edificio GENHELIX
C/Julia Morros, s/n
Armunia, 24009 León, Spanja

mAbxience S.A.U.
Calle Jose Zabala 1040
Garin, B1619JNA
Buenos Aires, Arġentina

Isem u indirizz tal-manifattur responsabblī għall-ħruġ tal-lott

GH GENHELIX S.A.
Parque Tecnológico de León
Edificio GENHELIX
C/Julia Morros, s/n
Armunia, 24009 León, Spanja

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU

Prodott mediciñali jingħata b'riċetta specjali u ristretta tat-tabib (ara l-Anness I: Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, sezzjoni 4.2).

C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

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

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

**D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U
EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbūl ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbūl tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

- Meta l-Aġenzijsa Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;

- Kull meta l-pjan tal-immaniġgar tar-riskju jiġi mmodifikat specjalment minħabba li tasal informazzjoni ġdida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil tal-benefiċċju/riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

**ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF**

A. TIKKETTAR

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Alymsys 25 mg/mL konċentrat għal soluzzjoni għall-infuzjoni bevacizumab

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

Kull kunjett ta' konċentrat fih 100 mg ta' bevacizumab.

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Trealosju diidrat, fosfat tas-sodju monobasiku monoidrat, fosfat tad-disodju, polisorbat 20, ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal soluzzjoni għall-infuzjoni

Kunjett wieħed ta' 4 mL

100 mg/4 mL

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal-għol-vini wara d-dilwizzjoni

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigg.

Tagħmlux fil-friża.

Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŽONN

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

Mabxience Research SL
C/ Manuel Pombo Angulo 28
28050 Madrid
Spanja

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

EU/1/20/1509/001

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Alymsys 25 mg/mL konċentrat sterili
bevacizumab
IV wara d-dilwizzjoni

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM JEW PARTI INDIVIDWALI

100 mg/4 mL

6. OHRAJN

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**KARTUNA****1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI**

Alymsys 25 mg/mL konċentrat għal soluzzjoni ġhall-infuzjoni bevacizumab

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

Kull kunjett ta' konċentrat fih 400 mg ta' bevacizumab.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Trealosju diidrat, fosfat tas-sodju monobasiku monoidrat, fosfat tad-disodju, polisorbat 20, ilma ġħall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal soluzzjoni ġħall-infuzjoni

Kunjett wieħed ta' 16 mL

400 mg/16 mL

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu ġħal-ġol-vini wara d-dilwizzjoni

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

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Aħżeen fi frigg.

Tagħmlux fil-friżza.

Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN

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

Mabxience Research SL
C/ Manuel Pombo Angulo 28
28050 Madrid
Spanja

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

EU/1/20/1509/002

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija accettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Alymsys 25 mg/mL konċentrat sterili
bevacizumab
IV wara d-dilwizzjoni

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM JEW PARTI INDIVIDWALI

400 mg/16 mL

6. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

Alymsys 25 mg/mL konċentrat għal soluzzjoni ghall-infuzjoni bevacizumab

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

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

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar, jew lill-infermier tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbi li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

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

1. X'inhu Alymsys u għalxiex jintuża

Alymsys fih is-sustanza attiva bevacizumab, li hija antikorp monoklonali umanizzat (tip ta' proteina li normalment tīgi magħmula mis-sistema immunitarja biex tgħin tiddefendi lill-ġisem minn infezzjoni u kanċer). Bevacizumab jinrabat b'mod selettiv ma' proteina msejħha fattur ta' tkabbir tal-endotelju vaskulari uman (VEGF), li tinstab fuq il-kisja tal-važi tad-demm u dawk limfatiċi fil-ġisem. Il-proteina VEGF tgħin sabiex il-važi tad-demm jikbru gewwa t-tumuri; dawn il-važi tad-demm jipprovdu nutrijenti u ossiġġu lit-tumur. Meta bevacizumab jehel ma' VEGF, dan iwaqqaf lit-tumur milli jikber billi jimblockka t-tkabbir tal-važi tad-demm li jipprovdu n-nutrijenti u l-ossiġġu lit-tumur.

Alymsys huwa mediċina li tintuża għall-kura ta' pazjenti adulti b'kanċer avvanzat fil-musrana l-kbira, jiġifieri fil-kolon jew fir-rektum. Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' trattament kimoterapewtiku li fih mediċina b'baži ta' fluworopirimidina.

Alymsys jintuża wkoll għall-kura ta' pazjenti adulti b'kanċer metastatiku tas-sider. Meta jintuża għal pazjenti b'kanċer tas-sider, jingħata ma' prodott medicinali kimoterapewtiku msejjah paclitaxel jew capecitabine.

Alymsys jintuża wkoll għall-kura ta' pazjenti adulti b'kanċer avvanzat taċ-ċelloli mhux żgħar tal-pulmun. Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' reġim ta' kimoterapija b'baži ta' platinu.

Alymsys jintuża wkoll għall-kura ta' pazjenti adulti b'kanċer avvanzat taċ-ċelloli mhux żgħar tal-pulmun meta ċ-ċelloli tal-kanċer ikollhom mutazzjonijiet spċifici f'proteina msejħha riċettur tal-fattur tat-tkabbir epidermali (EGFR). Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' erlotinib.

Alymsys jintuża wkoll għall-kura ta' pazjenti adulti b'kanċer avvanzat tal-kliewi. Meta jintuża għal pazjenti b'kanċer tal-kliewi, jingħata ma' tip ta' mediċina oħra li tissejjah interferon.

Alymsys jintuża wkoll għall-kura ta' pazjenti adulti b'kanċer avvanzat tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju. Meta jintuża għal pazjenti b'kanċer tal-epitelju tal-ovarji,

tat-tubu fallopjan, jew b'kanċer peritoneali primarju, jingħata f'kombinazzjoni ma' carboplatin u paclitaxel.

Meta jintuża għal dawk il-pazjenti adulti b'kanċer avvanzat tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju li l-marda tagħhom reġgħet tfaċċat mill-inqas 6 xhur wara l-aħħar darba li ġew ittrattati b'reġim ta' kimoterapija li kien fih aġent tal-platinu, Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' carboplatin u gemcitabine jew ma' carboplatin u paclitaxel.

Meta jintuża għal dawk il-pazjenti adulti b'kanċer avvanzat tal-epitelju tal-ovarji, tat-tubu fallopjan jew b'kanċer peritoneali primarju li l-marda tagħhom reġgħet tfaċċat qabel ma jkunu ghaddew 6 xhur mill-aħħar darba li ġew ittrattati b'reġim ta' kimoterapija li fih aġent tal-platinu, Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' paclitaxel, topotecan, jew ma' doxorubicin liposomali pegilat.

Alymsys jintuża wkoll għall-kura ta' pazjenti adulti b'kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ghonq tal-utru. Alymsys jingħata f'kombinazzjoni ma' paclitaxel u cisplatin jew, alternattivament, ma' paclitaxel u topotecan lil pazjenti li ma jistgħux jingħataw terapija b'bażi ta' platinu.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tuża Alymsys

Tużax Alymsys:

- jekk inti allerġiku għal bevacizumab jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediciċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).
- jekk inti allerġiku għall-prodotti derivati minn ċelloli tal-ovarju tal-ħamster Ċiniż (CHO) jew għal xi antikorp rikombinati uman jew umanizzat ieħor.
- jekk inti tqila.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Għid lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel tuża Alymsys:

- Alymsys jista' jžid ir-riskju tal-iżvilupp ta' perforazzjonijiet fil-ħajt tal-musrana. Jekk għandek kundizzjonijiet li jikkawżaw infjammazzjoni addominali (eż. divertikulite, ulċeri fl-istonku, kolite assoċjata mal-kimoterapija), iddiskuti dan mat-tabib tiegħek.
- Alymsys jista' jžid ir-riskju tal-iżvilupp ta' konnessjoni jew passaġġ mhux normali bejn żewġ organi jew vażi. Ir-riskju li tiżviluppa konnessjonijiet bejn il-vaġġina u xi parti tal-musrana jista' jiżdied jekk għandek kanċer persistenti, rikorrenti jew metastatiku tal-ghonq tal-utru.
- Alymsys tista' żżid ir-riskju ta' emorragija jew iżżejjid ir-riskju ta' problemi bil-fejjan tal-feriti wara kirurgija. Jekk se tagħmel operazzjoni, jekk kellek operazzjoni maġġuri f'dawn l-aħħar 28 jum, jew jekk għad għandek ferita ta' wara operazzjoni li għada ma fiqitx, ma għandekx tingħata din il-mediciċina.
- Alymsys jista' jžid ir-riskju li jiżviluppaw infezzjonijiet serji tal-ġilda jew tas-saffi aktar fil-fond taħt il-ġilda, speċjalment jekk kellek perforazzjonijiet fil-ħajt tal-musrana jew problemi relatati mal-fejjan tal-feriti.
- Alymsys jista' jžid l-incidenta ta' pressjoni għolja. Jekk għandek pressjoni għolja li mhijiex ikkонтrollata sew b'mediċini ghall-pressjoni għolja, ikkonsulta lit-tabib tiegħek ghax huwa importanti li taċċerta ruħek li l-pressjoni tad-demm tiegħek hija taħt kontroll qabel tibda l-kura b'Alymsys.
- Jekk għandek jew qatt kellek anewriżma (tkabbir u indeboliment ta' ħajt ta' vaż Jad-demm) jew tiċċira f'ħajt ta' vaż Jad-demm.
- Alymsys iżid ir-riskju li jkollok proteina fl-awrina tiegħek speċjalment jekk digħi għandek

pressjoni għolja.

- Ir-riskju li tiżviluppa emboli tad-demm fl-arterji tiegħek (tip ta' vaż tad-demm) jista' jiżdied jekk għandek aktar minn 65 sena, jekk għandek id-dijabete jew jekk kellek emboli tad-demm fl-arterji tiegħek qabel. Kellem lit-tabib tiegħek peress li emboli tad-demm jistgħu jwasslu għal attakk tal-qalb u puplesija.
- Alymsys jista' jžid ukoll ir-riskju li jiżviluppaw emboli tad-demm fil-vini tiegħek (tip ta' vaż tad-demm).
- Alymsys jista' jikkawża emorraġja, speċjalment emorraġja relatata mat-tumur. Ikkonsulta lit-tabib tiegħek jekk inti jew il-familja tiegħek għandkom it-tendenza li tbatu minn problemi ta' emorraġja jew qed tieħu mediciċini li jraqqu d-demm għal kwalunkwe raġuni.
- Alymsys jista' jikkawża emorraġja gewwa u madwar moħħok. Jekk għandek kanċer metastatiku li jaffettwalek moħħok, iddiskuti dan mat-tabib tiegħek.
- Alymsys jista' jžid ir-riskju ta' emorraġja fil-pulmun tiegħek, inkluż li tisgħol jew tobżoq id-demm. Jekk innotajt dan qabel tkellem mat-tabib tiegħek.
- Alymsys jista' jžid ir-riskju ta' indeboliment tal-qalb. Huwa importanti li t-tabib tiegħek ikun jaf jekk qatt ingħatajt antraċiklini (perezempju doxorubicin, tip specifiku ta' kimoterapija użat fil-kura ta' xi kanċers) jew ingħatajt radjoterapija f'sidrek, jew jekk għandek mard tal-qalb.
- Alymsys tista' tikkawża infezzjonijiet u tnaqqis fl-ghadd ta' newtrophili (tip ta' ċellola tad-demm importanti għall-protezzjoni tiegħek kontra l-batterji).
- Alymsys jista' jikkawża sensitività eċċessiva (inkluż xokk anafilattiku) u/jew reazzjonijiet ghall-infuzjoni (reazzjonijiet relatati mal-injezzjoni tal-mediċina tiegħek). Ghid lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier jekk fil-passat kellek problemi wara injezzjonijiet, bħal sturdament/sensazzjoni li se jħossok hażin, qtugħi ta' nifs, nefha jew raxx fuq il-ġilda.
- Effett sekondarju newroloġiku rari msejjah sindrome ta' encefalopatijsa riversibbli posterjuri (PRES) ġie assoċjat ma' kura b'Alymsys. Jekk ikollok uġiġi ta' ras, tibdil fil-vista, konfużjoni jew aċċessjoni bi jew mingħajr pressjoni għolja, ikkuntattja lit-tabib tiegħek.
- Kien hemm rapporti ta' osteonekroži tat-tessut tal-ghadam minbarra fix-xedaq f'pazjenti b'età inqas minn 18-il sena meta ttrattati b'Alymsys. Ugiġi fil-ħalq, fis-snien u/jew fix-xedaq, nefha jew ulċeri fil-ħalq, tnemnim jew sensazzjoni ta' toqol fix-xedaq, jew snien jiċċaqilqu jistgħu jkunu sinjali u sintomi ta' ħsara fl-ħad adam tax-xedaq (osteonekroži). Ghid lit-tabib u lid-dentist tiegħek minnufih jekk tesperjenza xi wieħed minnhom.

Kellem lit-tabib tiegħek anke jekk dawn id-dikjarazzjonijiet ta' hawn fuq kienu jgħoddu għalik biss fil-passat.

Qabel ma tingħata Alymsys jew waqt li tkun qed tingħata kura b'Alymsys:

- jekk għandek jew kellek ugiġi fil-ħalq, fis-snien u/jew fix-xedaq, nefha jew ulċeri fil-ħalq, tnemnim jew sensazzjoni ta' toqol fix-xedaq, jew snien jiċċaqilqu għid lit-tabib u lid-dentist tiegħek minnufih.
- jekk għandek bżonn tagħmel trattament invasiv fis-snien jew kirurgija fis-snien, għid lid-dentist tiegħek li inti tingħata kura b'Alymsys, speċjalment jekk tkun qed tingħata wkoll jew tkun ingħatajt injezzjoni ta' bisfosfonat fid-demm.

Tista' tingħata parir biex issirlek vista tas-snien qabel tibda l-kura b'Alymsys.

Alymsys ġie žviluppat u magħmul għall-kura tal-kanċer billi jiġi injettat fid-demm. Ma giex žviluppat jew magħmul biex jiġi injettat fl-ġħajnejn. Għalhekk mħuwiex awtorizzat biex jintuża b'dan il-mod. Meta

Alymsys jiġi injettat direttament fil-ghajn (użu mhux approvat), jistgħu jseħħu l-effetti sekondarji li ġejjin:

- Infezzjoni jew infjammazzjoni fil-boċċa tal-ghajn,
- Hmura fl-ghajn, frak żgħir jew żlieġa fil-vista tiegħek ġa), u ġiġi fl-ghajn,
- Tara leħħiet ta' dawl flimkien ma' żlieġa, li jipprogressaw għal xi telf mill-vista tiegħek,
- Żieda fil-pressjoni tal-ghajn,
- Emorragija fl-ghajn.

Tfal u adolexxenti

L-użu ta' Alymsys mhux rakkomandat fit-tfal u fl-adolexxenti ta' inqas minn 18-il sena peress li s-sigurtà u l-benefiċċju ma gewx determinati f'dawn il-popolazzjonijiet ta' pazjenti.

Mediċini oħra u Alymsys

Għid lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek jekk qed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra.

Il-kombinazzjoni ta' Alymsys ma' mediċina oħra msejħha sunitinib malate (preskritta għall-kanċer tal-kliewi u għall-kanċer gastrointestinali) tista' tikkawża effetti sekondarji serji. Iddiskuti mat-tabib tiegħek biex tkun ċert li ma thallatx dawn il-mediċini.

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tuża terapiji b'baži ta' platinu jew taxane għal kanċer tal-pulmun jew għal kanċer metastatiku tas-sider. Dawn it-terapiji f'kombinazzjoni ma' Alymsys jistgħu jżidu r-riskju ta' effetti sekondarji serji.

Għid lit-tabib tiegħek jekk qed tingħata jew ingħatajt dan l-aħħar radjoterapija.

Tqala, treddiġi u fertilità

Ma għandekx tuża din il-mediċina jekk inti tqila. Alymsys jista' jikkawża īxsara lit-tarbija fil-ġuf tiegħek għax jista' jwaqqaf il-formazzjoni ta' važi tad-demm ġodda. It-tabib tiegħek għandu javżak dwar l-użu ta' kontraċċejjoni waqt il-kura b'Alymsys u għal tal-anqas 6 xhur wara l-aħħar doža ta' Alymsys.

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbijja, itlob il-parir tat-tabib jew tal-ispizjar tiegħek qabel tieħu din il-mediċina.

Ma għandekx treddi' lit-tarbija tiegħek waqt il-kura b'Alymsys u għal tal-anqas 6 xhur wara l-aħħar doža ta' Alymsys, għax din il-mediċina tista' tintferixxi mat-tkabbir u mal-iżvilupp tat-tarbija tiegħek.

Alymsys jista' jaffettwa hażin il-fertilità tan-nisa. Tkellem mat-tabib tiegħek għal aktar tagħrif.

Nisa qabel il-menopawża (nisa li għandhom čiklu mestrwal) jistgħu jinnnotaw li l-mestrwazzjonijiet tagħhom isiru rregolari jew jinqabżu u jista' jkollhom fertilità mnaqqsa. Jekk qed tippjana li jkollok it-tfal għandek tiddiskuti dan mat-tabib tiegħek qabel tibda l-kura tiegħek.

Sewqan u thaddim tal-magni

Alymsys ma ntweriex li jaffettwalek il-ħila li ssuq jew thaddem għoddha jew magni. Madankollu, kien hemm rapporti ta' ngħas u ħass hażin bl-użu ta' Alymsys. Jekk tesperjenza sintomi li jaffettwawlekk il-vista jew il-konċentrazzjoni tiegħek, jew il-ħila tiegħek li tirreagħixxi, issuqx jew thaddem magni sakemm is-sintomi jgħad lu.

Alymsys fiċċi is-sodju

Din il-mediċina fiha anqas minn 1 mmol ta' sodju (23 mg) f'kull kunjett, jiġifieri essenzjalment 'hielsa mis-sodju'.

3. Kif għandek tuža Alymsys

Dožaġġ u frekwenza tal-ġhoti

Id-doża ta' Alymsys li għandek bżonn tiddependi fuq il-piż tiegħek u fuq it-tip ta' kanċer li se jiġi ttrattat. Id-doża rakkomandata hija ta' 5 mg, ta' 7.5 mg, ta' 10 mg jew ta' 15 mg għal kull kilogramma tal-piż tal-ġisem tiegħek. It-tabib tiegħek jippreksiv iġġid doža ta' Alymsys li hija tajba għalik. Il-kura b'Alymsys tingħatalekk darba kull ġimxha jew kull tliet ġimxha. L-ġhadd ta' infużjonijiet li tingħata jiddejji fuq kif tirrispondi għall-kura; għandek tkompli tirċievi din il-mediċina sakemm Alymsys ma jibqax iwaqqaf it-tumur tiegħek milli jikber. It-tabib tiegħek se jiddiskuti dan miegħek.

Mod ta' kif u mnejn jingħata

Thawwadx il-kunjett. Alymsys huwa konċentrat għal soluzzjoni għall-infuzjoni. Skont id-doża preskritta lilek, fti mill-kontenut tal-kunjett ta' Alymsys, jew il-kunjett kollu, jiġi dilwit b'soluzzjoni ta' klorur tas-sodju qabel l-użu. Tabib jew infermier jagħtik din is-soluzzjoni dilwita ta' Alymsys permezz ta' infużjoni fil-vini (drip fil-vina tiegħek). L-ewwel infużjoni tingħatalekk fuq medda ta' 90 minuta. Jekk din tkun ittollerata sew, it-tieni infużjoni tista' tingħata fuq medda ta' siegħa. Infużjonijiet oħra jistgħu jingħatawlek fuq medda ta' nofs siegħa.

L-ġhoti ta' Alymsys għandu jitwaqqaf temporanjament

- jekk tiżviluppa pressjoni tad-demm għolja ħafna li teħtieg li tiġi ttrattata b'mediċini għall-pressjoni għolja,
- jekk għandek problemi bil-fejqan tal-feriti wara operazzjoni,
- jekk tagħmel operazzjoni.

L-ġhoti ta' Alymsys għandu jitwaqqaf b'mod permanenti jekk tiżviluppa

- pressjoni tad-demm għolja ħafna li ma tistax tiġi kkontrollata b'mediċini għall-pressjoni għolja; jew zieda f'daqqa u serja fil-pressjoni tad-demm,
- il-preżenza ta' proteini fl-awrina tiegħek flimkien ma' nefha f'għismek,
- perforazzjoni fil-hajt tal-musrana tiegħek,
- konnessjoni mhux normali qisha tubu jew passaġġ bejn il-kanal tan-nifs u l-esofagu, bejn l-organi interni u l-għilda, bejn il-vagina u xi parti oħra tal-musrana jew bejn tessuti oħrajn li normalment mhumiex konnessi (fistuli), u t-tabib tiegħek iqis li dawn huma serji,
- infezzjonijiet serji tal-ġilda jew tat-tessuti ta' taħt il-ġilda,
- emboli fl-arterji tiegħek,
- emboli fil-vażi tad-demm tal-pulmun tiegħek,
- kwalunkwe emorraġija serja.

Jekk tingħata aktar Alymsys milli suppost

- tista' taqbdek emigranja qawwija. Jekk jiġi hekk għandek tkellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek minnufih.

Jekk tinsa tieħu doža ta' Alymsys

- it-tabib tiegħek jiddeċiedi meta għandek tingħata d-doża li jmiss ta' Alymsys. Għandek tiddiskuti dan minnufih.

Jekk twaqqaf it-trattament b'Alymsys

Jekk twaqqaf il-kura b'Alymsys dan jista' jwaqqaf l-effett fuq l-iżvilupp tat-tumur. Twaqqafxf il-kura b'Alymsys sakemm ma ddiskutejtx dan minnufih.

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

4. Effetti sekondarji possibbi

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

L-effetti sekondarji elenkati hawn taħt gew osservati meta Alymsys ingħata flimkien ma' kimoterapija. Dan ma jfissirx li dawn l-effetti sekondarji kienu neċċessarjament ikkawżati minn Alymsys.

Reazzjonijiet allergici

Jekk ikkollok reazzjoni allergika, għid lit-tabib tiegħek jew lil membru tal-persunal mediku minnufih. Is-sinjal jistgħu jinkludu diffikultà biex tieħu n-nifs jew uġiġi fis-sider. Tista' tesperjenza wkoll ħmura jew fwawar fil-għida jew raxx, tkexkix ta' bard u tregħid, thossox ma tiflaħx (dardir) jew tirremetti, nefha, sturdament, qalbek thabba tħhaġġel u tintilef minn sensik.

Għandek tfitteq ghajjnuna minnufih jekk issofri minn xi wieħed mill-effetti sekondarji msemmija hawn taħt.

Effetti sekondarji serji, li jistgħu jkunu **komuni hafna** (jistgħu jaffettwaw lil aktar minn persuna waħda minn kull 10), jinkludu:

- pressjoni tad-demm għolja,
- sensazzjoni ta' tnemnim jew tingiż fl-idejn jew is-saqajn,
- tnaqqis fl-ghadd ta' ċelloli fid-demm, inkluż ċelloli bojod li jgħinu biex jiġiieldu kontra l-infezzjonijiet (dan jista' jkun akkumpanjat minn deni), u ċelloli li jgħinu d-demm jagħqad,
- thossox debboli u bla energija,
- għeja,
- dijarea, dardir, rimettar u uġiġi addominali.

Effetti sekondarji serji, li jistgħu jkunu **komuni** (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10), jinkludu:

- perforazzjoni tal-musrana,
- emorragija, inkluż emorragija fil-pulmun f'pazjenti b'kanċer tal-pulmun mhux taċ-ċelloli żgħar,
- imblokkar tal-arterji kkawżat minn embolu tad-demm,
- imblokkar tal-vini kkawżat minn embolu tad-demm,
- imblokkar tal-važi tad-demm tal-pulmun ikkawżat minn embolu tad-demm,
- imblokkar tal-vini tas-saqajn ikkawżat minn embolu tad-demm,
- insuffiċjenza tal-qalb,
- problemi bil-fejqan tal-feriti wara operazzjoni,
- ħmura, qxur, sensitività, uġiġi, jew infafet fis-swaba' jew fis-saqajn,
- tnaqqis fl-ghadd ta' ċelloli ħumor tad-demm,
- nuqqas ta' energija,
- disturb fl-istonku jew fl-intestini,
- uġiġi fil-muskoli u fil-ġogi, debbulizza fil-muskoli,
- halq xott f'kombinazzjoni ma' għatx u/jew tnaqqis fil-produzzjoni tal-awrina jew awrina skura,
- infjammazzjoni tal-kisja niedja tal-ħalq u tal-musrana, tal-pulmun u tal-passaġġi tal-arja, tal-apparat riproduttiv u tal-awrina,
- ulċeri fil-ħalq u fil-passaġġ mill-ħalq sal-istonku, li jistgħu jikkawżaw uġiġi u diffikultà biex wieħed jibla',
- uġiġi, inkluż uġiġi ta' ras, uġiġi fid-dahar u uġiġi fil-pelvi u fil-partijiet anali,
- ġabrab lokalizzata ta' materja,
- infezzjoni, u b'mod partikolari infezzjoni fid-demm jew fil-buzzieqa tal-awrina,
- tnaqqis fil-provvista ta' demm lill-moħħ jew puplesija,
- ngħas,
- tifriġ,
- žieda fir-rata tat-taħbita tal-qalb (polz),

- imblokkar fl-intestini jew fil-musrana,
- test tal-awrina mhux normali (proteinurja),
- qtugħ ta' nifs jew livelli baxxi ta' ossigħu fid-demm,
- infezzjonijiet tal-ġilda jew tat-tessut ta' taħt il-ġilda,
- fistula: konnessjoni mhux normali qisha tubu bejn l-organi interni u l-ġilda jew bejn tessuti oħra li normalment ma jkunux konnessi, inkluži konnessjoni jiet bejn il-vaġġina u l-imsaren f'pazjenti b'kanċer tal-ġħonq tal-utru,
- reazzjonijiet allergiči (is-sinjali jistgħu jinkludu diffikultà fit-teħid tan-nifs, ħmura fil-wiċċ, raxx, pressjoni baxxa jew għolja, ossigħu baxx fid-demm tiegħek, uġiġi fis-sider, jew dardir/rimettar).

Effetti sekondarji severi, li jistgħu jkunu **rari** (jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1,000), jinkludu:

- reazzjoni allergika severa f'daqqa b'diffikultà biex tieħu n-nifs, nefha, sturdament, qalbek thabba tħha għażżeen, johrogħok l-gharaq u tintilef minn sensik (xokk anafilattiku).

Effetti sekondarji severi ta' frekwenza **mhux magħrufa** (frekwenza ma tistax tiġi stmata mid-data disponibbli) jinkludu:

- infezzjonijiet serji tal-ġilda jew tat-tessuti ta' taħt il-ġilda, specjalment jekk kellek perforazzjonijiet fil-hajt tal-musrana jew problemi relatati mal-fejqan tal-feriti,
- effett negattiv fuq il-kapaċită ta' mara li jkollha t-tfal (ara l-paragrafi taħt il-lista ta' effetti sekondarji għal aktar rakkmandazzjonijiet),
- kondizzjoni fil-moħħ b'sintomi li jinkludu aċċessjonijiet (attakki epilettici), uġiġi ta' ras, konfużjoni, u tibdil fil-vista (Sindrome ta' Encefalopatija Riversibbli Posterjuri jew PRES),
- sintomi li jissuġġerixxu tibdil fil-funzjoni normali tal-moħħ (uġiġi ta' ras, tibdil fil-vista, konfużjoni, jew aċċessjonijiet), u pressjoni għolja,
- tkabbir u dgħufija ta' hajt ta' vażi tad-demm jew tiċċrita f'hajt ta' vażi tad-demm (anewriżmi u dissezzjonijiet tal-arterji),
- imblokk ta' vażi jew ta' važi żgħar hafna tad-demm fil-kliewi,
- pressjoni abnormalment għolja fil-vażi tad-demm tal-pulmun li ggieghel lill-parti tal-lemin tal-qalb taħdem aktar min-normal,
- toqba fil-hajt tal-qarquċa li tisseppe l-imnifsejn tal-imnieher,
- toqba fl-istonku jew fl-intestini,
- ferita miftuħa jew toqba fil-kisja tal-istonku jew tal-musrana ż-żgħira (is-sinjali jistgħu jinkludu uġiġi addominali, thoss nefha fl-istonku, ippurgar iswed qisu qatran jew demm fl-ippurgar tiegħek jew demm fir-rimettar tiegħek),
- emorragija mill-parti t'isfel tal-musrana l-kbira,
- leżjonijiet fil-hanek bl-ghadam tax-xedaq mikxu li ma jfiqux u li jistgħu jkunu assoċjati ma' uġiġi u infjammazzjoni tat-tessut tal-madwar (ara l-paragrafi taħt il-lista ta' effetti sekondarji għal rakkmandazzjonijiet oħra),
- toqba fil-marrara (sintomi u sinjali jistgħu jinkludu uġiġi addominali, deni, u dardir/rimettar).

Għandek tfitteż l-ġħajnuna malajr kemm jista' jkun jekk issofri minn xi wieħed mill-effetti sekondarji msemmija hawn taħt.

Effetti sekondarji **komuni hafna** (jistgħu jaffettwaw lil aktar minn persuna waħda minn kull 10), li ma kinu severi, jinkludu:

- stitkezza,
- telf ta' aptit,
- deni,
- problemi fl-ġħajnejn (inkluż żieda fil-produzzjoni ta' dmugħi),
- tibdil fid-diskors,
- tibdil fis-sens tat-togħma,
- imnieħer iqattar,
- ġilda xotta, qoxra u infjammazzjoni tal-ġilda, tibdil fil-kulur tal-ġilda,

- telf fil-piż tal-ġisem,
- tifriġ.

Effetti sekondarji **komuni** (jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 10), li ma kinux severi, jinkludu:

- tibdil fil-vuċi u hanqa.

Pazjenti ta' aktar minn 65 sena għandhom riskju akbar li jesperjenzaw l-effetti sekondarji li ġejjin:

- embolu tad-demm fl-arterji li jista' jwassal għal puplesija jew attakk tal-qalb,
- tnaqqis fl-ġħadd taċ-ċelloli bojod tad-demm, u ċelloli li jgħinu d-demm jagħqad,
- dijarea,
- rimettar,
- uġiġħ ta' ras,
- għeja,
- pressjoni għolja.

Alymsys jista' jikkawża wkoll tibdil fir-riżultati tat-testijiet tal-laboratorju li jsiru mit-tabib tiegħek. Dawn jinkludu tnaqqis fl-ġħadd taċ-ċelloli bojod tad-demm, b'mod partikolari n-newtrophili (tip wieħed ta' ċelloli bojod tad-demm li jgħinu biex jipproteġu kontra l-infezzjonijiet); preżenza ta' proteina fl-awrina; tnaqqis fil-potassju, fis-sodju jew fil-fosfru (minerali) fid-demm; żieda fil-livell taz-zokkor fid-demm; żieda fil-fosfatażi alkalina (enzima) fid-demm; żieda fil-kreatinina fis-serum (proteina mkejla permezz ta' test tad-demm biex jiġi determinat kemm qed jaħdmu tajjeb il-kliewi tiegħek); tnaqqis fl-emoglobin (li tinstab fiċ-ċelloli ħomor tad-demm, li jgħorr l-ossiġġu), li jistgħu jkunu severi.

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikkollok xi effetti sekondarji, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendiċi V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Alymsys

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna ta' barra u fuq it-tikketta tal-kunjett wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi ghall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fi frigg (2°C – 8°C). Tagħmlux fil-friża.

Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

Soluzzjonijiet għall-infuzjoni għandhom jintużaw immedjatamente wara li jiġu dilwiti. Jekk ma jintużawx immedjatamente, il-ħinijiet u l-kondizzjonijiet ta' hażna waqt l-użu jkunu r-responsabbiltà ta' min južahom u normalment ma jkunux aktar minn 24 siegħa f'temperatura ta' 2°C sa 8°C, sakemm is-soluzzjonijiet għall-infuzjoni ma jkunux gew ippreparati f'ambjent sterili. Meta d-dilwizzjoni tkun saret f'ambjent sterili, Alymsys ikun stabbli għal perjodu ta' 30 ġurnata f'temperatura ta' 2°C sa 8°C wara d-dilwizzjoni u perjodu ta' 48 siegħa f'temperatura li ma taqbiżx 30°C.

Tużax Alymsys jekk tinnota xi frak jew tibdil fil-kulur qabel l-ghoti.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Alymsys

- Is-sustanza attiva hi bevacizumab. Kull mL ta' konċentrat fih 25 mg ta' bevacizumab, li jikkorrispondi għal 1.4 sa 16.5 mg/mL meta jiġi dilwit kif rakkomandat.
- Kull kunjett ta' 4 mL fih 100 mg ta' bevacizumab, li jikkorrispondi għal 1.4 mg/mL meta jiġi dilwit kif rakkomandat.
- Kull kunjett ta' 16 mL fih 400 mg ta' bevacizumab, li jikkorrispondi għal 16.5 mg/mL meta jiġi dilwit kif rakkomandat
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma treilosju diidrat, fosfat tas-sodju monobasiku monoidrat, fosfat tad-disodju, polisorbat 20 u ilma ġall-injezzjonijiet (ara sezzjoni 2 "Alymsys fih is-sodju").

Kif jidher Alymsys u l-kontenut tal-pakkett

Alymsys huwa konċentrat għal soluzzjoni għall-infuzjoni (konċentrat sterili). Il-konċentrat huwa likwidu ċar jagħti fl-isfar jew fil-kannella, opalex-xenti, f'kunjett tal-ħieg b'tapp tal-lasktu. Kull kunjett fih 100 mg ta' bevacizumab f'4 mL ta' soluzzjoni jew 400 mg ta' bevacizumab f'16 mL ta' soluzzjoni. Kull pakkett ta' Alymsys fih kunjett wieħed.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Mabxience Research SL
C/ Manuel Pombo Angulo 28
28050 Madrid
Spanja

Manifattur

GH GENHELIX S.A.
Parque Tecnológico de León
Edificio GENHELIX
C/Julia Morros, s/n
Armunia, 24009 León, Spanja

Għal kull tagħrif dwar din il-medicina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq.

België/Belgique/Belgien
Mabxience Research SL
Tél/Tel: +34 917 711 500

Lietuva
Zentiva, k.s.
Tel: +370 52152025

България
Zentiva, k.s.
Tel.: +35924417136

Luxembourg/Luxemburg
Mabxience Research SL
Tél/Tel: +34 917 711 500

Česká republika
Zentiva, k.s.
Tel: +420 267 241 111

Magyarország
Zentiva Pharma Kft.
Tel.: +36 1 299 1058

Danmark
Medical Valley Invest AB
Tlf: +46 40 122131

Malta
Zentiva, k.s.
Tel: +356 2034 1796

Deutschland
Zentiva Pharma GmbH
Tel: +49 (0) 800 53 53 010

Nederland
Medical Valley Invest AB
Tel.: +46 40 122131

Eesti
Zentiva, k.s.
Tel: +372 52 70308

Ελλάδα
Win Medica S.A.
Τηλ: +30 210 7488 821

España
Cipla Europe NV sucursal en España
Tel: +34 91 534 16 73

France
Zentiva France
Tél: +33 (0) 800 089 219

Hrvatska
Zentiva d.o.o.
Tel: +385 1 6641 830

Ireland
Zentiva, k.s.
Tel: +353 818 882 243

Ísland
Alvogen ehf.
Sími: +354 522 2900

Italia
Zentiva Italia S.r.l.
Tel: +39 800081631

Kύπρος
Win Medica S.A.
Τηλ: +30 210 7488 821

Latvija
Zentiva, k.s.
Tel: +371 67893939

Norge
Medical Valley Invest AB
Tlf: +46 40 122131

Österreich
G.L. Pharma GmbH
Tel: +43 3136 82577

Polska
Zentiva Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 375 92 00

Portugal
Zentiva Portugal, Lda
Tel: +351210601360

România
ZENTIVA S.A.
Tel: +4 021 304 7597

Slovenija
Zentiva, k.s.
Tel: +386 360 00 408

Slovenská republika
Zentiva, a.s.
Tel: +421 2 3918 3010

Suomi/Finland
Medical Valley Invest AB
Puh/Tel: +46 40 122131

Sverige
Medical Valley Invest AB
Tel: +46 40 122131

United Kingdom (Northern Ireland)
Zentiva, k.s.
Tel: +44 (0) 800 090 2408

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'<{XX/SSSS} ><{xahar SSSS} >.

Sorsi oħra ta' informazzjoni

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