

**PRILOG I.**  
**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA**

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu za ovaj lijek. Za postupak prijavljivanja nuspojava vidjeti dio 4.8.

## 1. NAZIV LIJEKA

Cibinco 50 mg filmom obložene tablete  
Cibinco 100 mg filmom obložene tablete  
Cibinco 200 mg filmom obložene tablete

## 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

### Cibinco 50 mg filmom obložene tablete

Jedna filmom obložena tableta sadrži 50 mg abrocitiniba.

*Pomoćna tvar s poznatim učinkom*

Jedna filmom obložena tableta sadrži 1,37 mg laktoza hidrata.

### Cibinco 100 mg filmom obložene tablete

Jedna filmom obložena tableta sadrži 100 mg abrocitiniba.

*Pomoćna tvar s poznatim učinkom*

Jedna filmom obložena tableta sadrži 2,73 mg laktoza hidrata.

### Cibinco 200 mg filmom obložene tablete

Jedna filmom obložena tableta sadrži 200 mg abrocitiniba.

*Pomoćna tvar s poznatim učinkom*

Jedna filmom obložena tableta sadrži 5,46 mg laktoza hidrata.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

## 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Filmom obložena tableta (tableta)

### Cibinco 50 mg filmom obložene tablete

Ružičasta, približno 11 mm dugačka i 5 mm široka ovalna tableta s utisnutim znakom „PFE“ na jednoj strani i „ABR 50“ na drugoj.

### Cibinco 100 mg filmom obložene tablete

Ružičasta, okrugla tableta, promjera približno 9 mm, s utisnutim znakom „PFE“ na jednoj strani i „ABR 100“ na drugoj.

### Cibinco 200 mg filmom obložene tablete

Ružičasta, približno 18 mm dugačka i 8 mm široka ovalna tableta s utisnutim znakom „PFE“ na jednoj strani i „ABR 200“ na drugoj.

## **4. KLINIČKI PODACI**

### **4.1 Terapijske indikacije**

Cibinquo je indiciran za liječenje umjerenog do teškog atopijskog dermatitisa u odraslih osoba i adolescenata u dobi od 12 godina i starijih koje su kandidati za sistemsku terapiju.

### **4.2 Doziranje i način primjene**

Liječenje treba započeti i pratiti ga zdravstveni radnik iskusan u dijagnosticiranju i liječenju atopijskog dermatitisa.

#### Doziranje

Preporučena početna doza je 100 mg ili 200 mg jedanput na dan ovisno o značajkama pojedinog bolesnika:

- Početna doza od 100 mg jedanput na dan preporučena je za bolesnike izložene većem riziku od venske tromboembolije (VTE), velikih kardiovaskularnih štetnih događaja (engl. *major adverse cardiovascular event*, MACE) i zločudne bolesti (vidjeti dio 4.4). Ako bolesnik nema odgovarajući odgovor na dozu od 100 mg jedanput na dan, doza se može povećati na 200 mg jedanput na dan.
- Doza od 200 mg jedanput na dan može odgovarati bolesnicima koji nisu izloženi povećanom riziku od pojave VTE-a, MACE-a i zločudne bolesti s velikim opterećenjem bolešcu ili bolesnicima s neodgovarajućim odgovorom na dozu od 100 mg primijenjenu jedanput na dan. Nakon stavljanja bolesti pod kontrolu doza se treba smanjiti na 100 mg jedanput na dan. Ako se kontroliranje bolesti nije održalo nakon smanjenja doze, može se razmotriti ponovno liječenje s dozom od 200 mg primijenjenom jedanput na dan. Početna doza od 100 mg jedanput na dan preporučena je za adolescente (u dobi od 12 godina do 17 godina), tjelesne težine od 25 kg do < 59 kg. Ako bolesnik nema odgovarajući odgovor na dozu od 100 mg jedanput na dan, doza se može povećati na 200 mg jedanput na dan. Početna doza od 100 mg ili 200 mg jedanput na dan može odgovarati adolescentima tjelesne težine od najmanje 59 kg.

Potrebno je razmotriti najnižu učinkovitu dozu za održavanje.

U bolesnika u kojih nije dokazana terapijska korist nakon 24 tjedna potrebno je razmotriti prekid liječenja.

Cibinquo se može koristiti sa ili bez topikalne terapije lijekovima za atopijski dermatitis.

## Laboratorijsko praćenje

**Tablica 1. Laboratorijsko mjerjenje i smjernice za praćenje**

Laboratorijsko mjerjenje	Smjernice za praćenje	Radnja
Kompletna krvna slika uključujući broj trombocita, apsolutni broj limfocita (ABL), apsolutni broj neutrofila (ABN) i hemoglobin (Hb)	Prije početka liječenja, 4 tjedna nakon početka i nakon toga prema uobičajenom praćenju bolesnika.	Trombociti: Liječenje treba trajno prekinuti ako je broj trombocita $< 50 \times 10^3/\text{mm}^3$ . ABL: Liječenje treba privremeno prekinuti ako je ABL $< 0,5 \times 10^3/\text{mm}^3$ i može se ponovno započeti kada razina ABL-a ponovno bude iznad te vrijednosti. „Liječenje treba trajno prekinuti ako se navedeno ponovi.“ ABN: Liječenje treba privremeno prekinuti ako je ABN $< 1 \times 10^3/\text{mm}^3$ i može se ponovno započeti kada razina ABN-a ponovno bude iznad te vrijednosti. Hb: Liječenje treba privremeno prekinuti ako je Hb $< 8 \text{ g/dl}$ i može se ponovno započeti kada razina Hb-a ponovno bude iznad te vrijednosti.
Parametri lipida	Prije početka liječenja, 4 tjedna nakon početka liječenja i nakon toga prema riziku od pojave kardiovaskularne bolesti u bolesnika i kliničkim smjernicama za hiperlipidemiju.	Bolesnike je potrebno pratiti prema kliničkim smjernicama za hiperlipidemiju.

### Početak liječenja

Liječenje se ne smije započinjati u bolesnika s brojem trombocita  $< 150 \times 10^3/\text{mm}^3$ , ABL-om  $< 0,5 \times 10^3/\text{mm}^3$ , ABN-om  $< 1,2 \times 10^3/\text{mm}^3$  ili u kojih je vrijednost hemoglobina  $< 10 \text{ g/dl}$  (vidjeti dio 4.4).

### Privremeni prekid doziranja

Ako se u bolesnika pojavi ozbiljna infekcija, sepsa ili oportunistička infekcija, potrebno je razmotriti privremeni prekid doziranja dok se infekcija ne stavi pod kontrolu (vidjeti dio 4.4).

Možda će biti potreban privremeni prekid doziranja za liječenje odstupanja u laboratorijskim nalazima, kako je opisano u tablici 1.

### Propuštene doze

Ako je doza propuštena, bolesnike treba savjetovati da uzmu dozu što je prije moguće, osim ako je preostalo manje od 12 sati prije sljedeće doze, jer u tom slučaju bolesnici ne smiju uzeti propuštenu dozu. Nakon toga doziranje treba nastaviti u redovito, predviđeno vrijeme.

### Interakcije

U bolesnika koji primaju dvostrukе snažne inhibitore enzima CYP2C19 i umjerene inhibitore enzima CYP2C9 ili samo snažne inhibitore CYP2C19 (npr. fluvoksamin, flukonazol, fluoksetin i tiklopidin) preporučena doza se treba preploviti na 100 mg ili 50 mg jedanput na dan (vidjeti dio 4.5).

Ne preporučuje se istodobno liječenje umjerenim ili snažnim induktorima enzima CYP2C19/CYP2C9 (npr. rifampicin, apalutamid, efavirenz, enzalutamid, fenitoin) (vidjeti dio 4.5).

U bolesnika koji primaju lijekove za smanjenje želučane kiseline (npr. antacide, inhibitore protonskе pumpe i antagonistе H<sub>2</sub>-receptora), potrebno je razmotriti dozu od 200 mg abrocinibа jedanput na dan (vidjeti dio 4.5)

#### Posebne populacije

##### *Oštećenje funkcije bubrega*

Nije potrebna prilagodba doziranja u bolesnika s blagim oštećenjem funkcije bubrega, tj. procijenjenom brzinom glomerularne filtracije (engl. *estimated glomerular filtration rate*, eGFR) od 60 do < 90 ml/min.

U bolesnika s umjerenim (eGFR 30 do < 60 ml/min) oštećenjem funkcije bubrega preporučena doza abrocinibа se treba preploviti na 100 mg ili 50 mg jedanput na dan (vidjeti dio 5.2).

U bolesnika s teškim (eGFR < 30 ml/min) oštećenjem funkcije bubrega preporučena početna doza je 50 mg jedanput na dan. Maksimalna dnevna doza je 100 mg (vidjeti dio 5.2).

Abrocinib nije ispitivan u bolesnika sa završnom fazom bubrežne bolesti (engl. *end-stage renal disease*, ESRD) na bubrežnoj nadomjesnoj terapiji.

##### *Oštećenje funkcije jetre*

Nije potrebna prilagodba doziranja u bolesnika s blagim (Child Pugh A) ili umjerenim (Child Pugh B) oštećenjem funkcije jetre. Abrocinib je kontraindiciran u bolesnika s teškim (Child Pugh C) oštećenjem funkcije jetre (vidjeti dio 4.3).

##### *Starije osobe*

Za bolesnike u dobi od 65 godina i starije preporučena je doza od 100 mg jedanput na dan (vidjeti dio 4.4).

##### *Pedijatrijska populacija*

Sigurnost i djelotvornost lijeka Cibinquo u djece mlađe od 12 godina nisu još ustanovljene. Nema dostupnih podataka.

#### Način primjene

Ovaj lijek se uzima peroralno jedanput na dan, s hranom ili bez nje, u približno isto doba svaki dan.

Uzimanje tableta s hranom može pomoći bolesnicima koji dobiju mučninu.

Tablete je potrebno progutati cijele s vodom i ne smiju se prelomiti, zdrobiti ili žvakati jer te metode nisu ispitane u kliničkim ispitivanjima.

#### **4.3 Kontraindikacije**

- Preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.
- Aktivne ozbiljne sistemske infekcije, uključujući tuberkulozu (TBC) (vidjeti dio 4.4).
- Teško oštećenje funkcije jetre (vidjeti dio 4.2).
- Trudnoća i dojenje (vidjeti dio 4.6).

#### **4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi**

Abrocitinib se smije koristiti samo ako nisu dostupne druge prikladne terapije u bolesnika:

- u dobi od 65 godina i starijih;
- koji u anamnezi imaju aterosklerotičnu kardiovaskularnu bolest ili druge čimbenike kardiovaskularnog rizika (kao što su trenutni ili bivši dugotrajni pušači);
- s čimbenicima rizika za pojavu zločudne bolesti (npr. trenutna zločudna bolest ili zločudna bolest u anamnezi)

##### Infekcije/ozbiljne infekcije

Prijavljeni su ozbiljne infekcije u bolesnika koji su primali abrocitinib. Najčešće ozbiljne infekcije u kliničkim ispitivanjima bile su: herpes simplex, herpes zoster i pneumonija (vidjeti dio 4.8).

S obzirom na to da u starijih osoba i populacije s dijabetesom općenito postoji veća incidencija infekcija, potreban je oprez pri liječenju starijih osoba i bolesnika s dijabetesom. Abrocitinib se u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih smije koristiti samo ako nisu dostupne druge prikladne terapije (vidjeti dio 4.2).

Ne smije se započinjati s liječenjem u bolesnika s aktivnom, ozbiljnom sistemskom infekcijom (vidjeti dio 4.3).

Potrebno je uzeti u obzir rizike i koristi liječenja prije početka primjene abrocitiniba u bolesnika:

- s kroničnom ili ponavljanim infekcijom,
- koji su bili izloženi TBC-u,
- s anamnezom ozbiljne ili oportunističke infekcije,
- koji su boravili u područjima endemskog TBC-a ili endemske mikoze odnosno putovali tamo ili
- koji boluju od podležećih stanja zbog kojih mogu biti skloniji razvoju infekcija.

Bolesnike treba pomno pratiti radi moguće pojave znakova i simptoma infekcije tijekom i nakon liječenja abrocitinibom. Bolesnika u kojeg se pojavi nova infekcija tijekom liječenja treba podvrgnuti hitnom i kompletном dijagnostičkom testiranju te je potrebno započeti s odgovarajućom antimikrobnom terapijom. Ako bolesnik nije postigao odgovor na standardnu terapiju, treba ga pomno pratiti i privremeno prekinuti terapiju.

##### *Tuberkuloza*

Tuberkuloza je opažena u kliničkim ispitivanjima s abrocitinibom. Bolesnike treba testirati na TBC prije početka liječenja i uzeti u obzir godišnje testiranje za bolesnike u izrazito endemskim područjima za TBC. Abrocitinib se ne smije davati bolesnicima s aktivnim TBC-om (vidjeti dio 4.3). U bolesnika s novom dijagnozom latentnog TBC-a ili prethodno neliječenog latentnog TBC-a potrebno je započeti s preventivnom terapijom za latentni TBC prije početka liječenja.

##### *Ponovna aktivacija virusa*

U kliničkim ispitivanjima prijavljena je ponovna aktivacija virusa, uključujući ponovnu aktivaciju virusa herpesa (npr. herpes zoster, herpes simplex) (vidjeti dio 4.8). Stopa infekcija herpes zosterom bila je veća u bolesnika koji su liječeni s dozom od 200 mg, u dobi od 65 godina i starijih, s herpes zosterom u povijesti bolesti, s potvrđenim  $ABL < 1 \times 10^3/\text{mm}^3$  prije ponovne aktivacije virusa te u bolesnika s teškim atopijskim dermatitisom na početku ispitivanja (vidjeti dio 4.8). Ako se u bolesnika pojavi herpes zoster, potrebno je razmotriti privremeni prekid liječenja dok se epizoda ne povuče.

Potrebno je provesti testiranje na virusni hepatitis u skladu s kliničkim smjernicama prije početka terapije i tijekom terapije. Bolesnici u kojih je postojao dokaz aktivne infekcije hepatitisom B ili hepatitisom C (pozitivan nalaz PCR testa na hepatitis C) bili su isključeni iz kliničkih ispitivanja (vidjeti dio 5.2). Bolesnici koji su bili negativni na površinski antigen hepatitis B, pozitivni na protutijela na sržni antigen hepatitis B i pozitivni na površinsko protutijelo na hepatitis B testirani su na DNA virusa hepatitis B (HBV). Bolesnici kod kojih je razina DNA HBV-a bila iznad donje

granice kvantifikacije (engl. *lower limit of quantification*, LLQ) bili su isključeni. Bolesnici koji su bili negativni na DNA HBV-a ili je razina DNA HBV-a bila ispod LLQ-a mogli su započeti s liječenjem, ali se kod takvih bolesnika mjerila razina DNA HBV-a. Ako se pronađe DNA HBV-a, potrebno je posavjetovati se sa specijalistom za jetru.

### Cijepljenje

Nema dostupnih podataka o odgovoru na cjepivo u bolesnika koji su primali abrocitinib. Treba izbjegavati primjenu živih, atenuiranih cjepiva tijekom ili neposredno prije liječenja. Preporučuje se da bolesnici prime sva cjepiva, uključujući profilaktička cjepiva protiv herpes zoster-a, prema trenutnim smjernicama za cijepljenje, prije početka liječenja ovim lijekom.

### Venska tromboembolija (VTE)

Prijavljeni su događaji duboke venske tromboze (DVT) i plućne embolije (PE) u bolesnika koji su primali abrocitinib (vidjeti dio 4.8).

U velikom randomiziranom aktivno kontroliranom ispitivanju tofacitiniba (još jedan inhibitor JAK-a), u usporedbi s primjenom inhibitora čimbenika tumorske nekroze (engl. *tumor necrosis factor*, TNF) opažena je veća stopa VTE-a ovisna o dozi, uključujući DVT i PE, u bolesnika u dobi od 50 godina i starijih s reumatoidnim artritisom i najmanje jednim dodatnim čimbenikom kardiovaskularnog rizika.

Opažena je veća stopa VTE-a kod primjene abrocitiniba od 200 mg u usporedbi s abrocitinibom od 100 mg.

U bolesnika s kardiovaskularnim čimbenicima rizika ili čimbenicima rizika od pojave zločudne bolesti (vidjeti također dio 4.4 „Veliki kardiovaskularni štetni događaji (MACE)“ i „Zločudna bolest“) abrocitinib se treba koristiti samo ako nisu dostupne druge prikladne terapije.

Abrocitinib se treba primjenjivati s oprezom u bolesnika s poznatim čimbenicima rizika od pojave VTE-a, uključujući kardiovaskularne čimbenike rizika ili čimbenike rizika od pojave zločudne bolesti. Čimbenici rizika od pojave VTE-a, uključujući čimbenike kardiovaskularnog rizika ili čimbenike rizika od pojave zločudne bolesti, uključuju VTE u anamnezi, bolesnike podvrgnute velikom kirurškom zahvatu, imobilizaciju, primjenu kombiniranih hormonskih kontracepcijskih sredstava ili hormonske nadomjesne terapije i naslijedjeni poremećaj koagulacije.

Potrebno je periodički ponovno procijeniti stanje bolesnika tijekom liječenja abrocitinibom radi utvrđivanja promjena u riziku od pojave VTE-a.

Stanje bolesnika sa znakovima i simptomima VTE-a treba odmah procijeniti i prekinuti primjenu abrocitiniba u bolesnika za koje se sumnja da imaju VTE, bez obzira na dozu.

### Veliki kardiovaskularni štetni događaji (MACE)

Opaženi su događaji MACE-a u bolesnika koji uzimaju abrocitinib.

U velikom randomiziranom aktivno kontroliranom ispitivanju tofacitiniba (još jedan inhibitor JAK-a), u usporedbi s primjenom inhibitora čimbenika tumorske nekroze (TNF), u bolesnika s reumatoidnim artritisom koji imaju 50 godina i više te najmanje jedan dodatni čimbenik kardiovaskularnog rizika, zabilježena je veća stopa velikih kardiovaskularnih štetnih događaja (MACE), definiranih kao kardiovaskularna smrt, infarkt miokarda bez smrtnog ishoda i moždani udar bez smrtnog ishoda.

Stoga se u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih, bolesnika koji su trenutni ili bivši dugotrajni pušači i bolesnika s aterosklerotičnom kardiovaskularnom bolesti ili drugim čimbenicima kardiovaskularnog rizika u anamnezi abrocitinib treba koristiti samo ako nisu dostupne druge prikladne terapije.

### Zločudna bolest (isključujući nemelanomski rak kože)

U bolesnika koji uzimaju inhibitore JAK-a, uključujući abrocitinib, prijavljeni su limfom i druge zločudne bolesti.

U velikom randomiziranom aktivno kontroliranom ispitivanju tofacitiniba (još jedan inhibitor JAK-a), u usporedbi s primjenom inhibitora čimbenika tumorske nekroze (TNF), u bolesnika s reumatoidnim artritisom koji imaju 50 godina i više te najmanje jedan dodatni čimbenik kardiovaskularnog rizika, zabilježena je veća stopa zločudnih bolesti, osobito raka pluća, limfoma i nemelanomskog raka kože.

Zabilježena je veća stopa zločudnih bolesti (isključujući nemelanomski rak kože) kod primjene abrocitiniba u dozi od 200 mg u usporedbi s primjenom abrocitiniba u dozi od 100 mg.

U bolesnika u dobi od 65 godina i starijih, bolesnika koji su trenutni ili bivši dugotrajni pušači ili imaju druge čimbenike rizika od pojave zločudnih bolesti (npr. trenutnu zločudnu bolest ili zločudnu bolest u anamnezi) abrocitinib treba koristiti samo ako nisu dostupne druge prikladne terapije.

### Nemelanomski rak kože

U bolesnika koji uzimaju abrocitinib prijavljeni su nemelanomski rakovi kože. Preporučuje se periodični pregled kože za sve bolesnike, osobito one kod kojih postoji povećan rizik od pojave raka kože.

### Hematološke abnormalnosti

Zabilježeni su potvrđeni  $ABL < 0,5 \times 10^3/\text{mm}^3$  i broj trombocita  $< 50 \times 10^3/\text{mm}^3$  u manje od 0,5 % bolesnika u kliničkim ispitivanjima (vidjeti dio 4.8). Liječenje abrocitinibom se ne smije započinjati u bolesnika s brojem trombocita  $< 150 \times 10^3/\text{mm}^3$ ,  $ABL$ -om  $< 0,5 \times 10^3/\text{mm}^3$ ,  $ABN$ -om  $< 1,2 \times 10^3/\text{mm}^3$  ili u kojih je vrijednost hemoglobina  $< 10 \text{ g/dl}$  (vidjeti dio 4.2). Treba pratiti kompletну krvnu sliku 4 tjedna nakon početka terapije i nakon toga prema uobičajenom praćenju bolesnika (vidjeti tablicu 1).

### Lipidi

Povećanja u parametrima lipida u krvi ovisna o dozi zabilježena su u bolesnika liječenih abrocitinibom u usporedbi s placebom (vidjeti dio 4.8). Parametre lipida treba procijeniti približno 4 tjedna nakon početka terapije i nakon toga prema riziku od pojave kardiovaskularne bolesti u bolesnika (vidjeti tablicu 1). Nije utvrđen učinak takvih povišenja u parametrima lipida na popratnu kardiovaskularnu bolest i smrtnost. Potrebno je dodatno pratiti bolesnike s abnormalnim vrijednostima parametara lipida i liječiti ih prema kliničkim smjernicama zbog poznatih kardiovaskularnih rizika povezanih s hiperlipidemijom.

### Starije osobe

Profil sigurnosti opažen u starijih bolesnika bio je sličan profilu sigurnosti odrasle populacije uz sljedeće iznimke: veći udio bolesnika u dobi od 65 godina i starijih prekinuo je sudjelovanje u kliničkim ispitivanjima i bio je skloniji razvoju ozbiljnih nuspojava, u usporedbi s mlađim bolesnicima; bolesnici u dobi od 65 godina i stariji bili su skloniji nižim vrijednostima trombocita i  $ABL$ -a; stopa incidencije herpes zostera u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih bila je veća od one zabilježene u mlađih bolesnika (vidjeti dio 4.8). Ograničeni su podaci u bolesnika starijih od 75 godina.

### Primjena u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih

Uzimajući u obzir povećani rizik od pojave MACE-a, zločudnih bolesti, ozbiljnih infekcija i smrtnosti zbog bilo kojeg razloga u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih, kako je opaženo u velikom

randomiziranom ispitivanju tofacitiniba (još jedan inhibitor JAK-a), abrocitinib treba koristiti u tih bolesnika samo ako nisu dostupne druge prikladne terapije.

### Imunosupresivna stanja ili lijekovi

Bolesnici s poremećajima imunodeficijencije ili srodnikom u prvom koljenu s nasljednom imunodeficijencijom bili su isključeni iz kliničkih ispitivanja te nisu dostupni podaci o tim bolesnicima.

Nije ispitana kombinacija s biološkim imunomodulatorima ni potentnim imunosupresivima kao što su ciklosporin ili drugi inhibitori Janus kinaze (JAK). Ne preporučuje se njihova istodobna primjena s abrocitinibom jer se ne može isključiti rizik od aditivne imunosupresije.

### Pomoćne tvari

#### *Laktoza hidrat*

Bolesnici s rijetkim nasljednim poremećajem nepodnošenja galaktoze, potpunim nedostatkom laktaze ili malapsorpcijom glukoze i galaktoze ne smiju uzimati ovaj lijek.

#### *Natrij*

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tabletu, tj. zanemarive količine natrija.

## **4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

### Potencijal drugih lijekova da utječu na farmakokinetiku abrocitiniba

Abrocitinib se pretežno metabolizira putem enzima CYP2C19 i CYP2C9, a manjim dijelom putem enzima CYP3A4 i CYP2B6, dok se njegovi aktivni metaboliti izlučuju putem bubrega i supstrati su transportera organskih aniona 3 (OAT3). Stoga na izloženost abrocitinibu i/ili njegovim aktivnim metabolitima mogu utjecati lijekovi koji inhibiraju ili induciraju navedene enzime i transporter. Prilagodbe doze prema potrebi prikazane su u dijelu 4.2.

### Istodobna primjena s inhibitorima enzima CYP2C19/CYP2C9

Kada se 100 mg abrocitiniba primjenjivalo istodobno s fluvoksaminom (snažnim inhibitorom enzima CYP2C19 i umjerenim inhibitorom enzima CYP3A) ili flukonazolom (snažnim inhibitorom enzima CYP2C19, umjerenim inhibitorom enzima CYP2C9 i CYP3A), opseg izloženosti aktivnom dijelu abrocitiniba (vidjeti dio 5.2) povećao se za 91 % odnosno 155 %, u usporedbi s primjenom samog abrocitiniba (vidjeti dio 4.2).

### Istodobna primjena s induktorima enzima CYP2C19/CYP2C9

Primjena 200 mg abrocitiniba nakon višekratnih doza rifampicina, snažnog induktora enzima CYP, dovela je do smanjenja izloženosti aktivnom dijelu abrocitiniba za približno 56 % (vidjeti dio 4.2).

### Istodobna primjena s inhibitorima OAT3

Kada se abrocitinib u dozi od 200 mg primjenjivao istodobno s probenecidom, inhibitorom OAT3, izloženost aktivnom dijelu abrocitiniba povećala se za približno 66 %. To nije klinički značajno te nije potrebna prilagodba doze.

### Istodobna primjena s lijekovima koji povećavaju želučane pH-vrijednosti

Kada se abrocitinib u dozi od 200 mg primjenjivao istodobno s antagonistom H2-receptora, famotidinom u dozi od 40 mg, izloženost aktivnom dijelu abrocitiniba smanjila se za približno 35%. Učinak povećavanja želučane pH-vrijednosti pomoću antacida ili inhibitora protonske pumpe (omeprazola) na farmakokinetiku abrocitiniba nije ispitana i može biti sličan učinku primijećenom s

famotidinom. Potrebno je razmotriti veću dozu, 200 mg dnevno, u bolesnika koji istovremeno primaju lijekove koji povećavaju želučani pH jer oni mogu smanjiti djelotvornost abrocinibina.

#### Potencijal abrocinibina da utječe na farmakokinetiku drugih lijekova

Nisu zabilježeni klinički značajni učinci abrocinibina u ispitivanjima interakcije s peroralnim kontracepcijanskim sredstvima (npr. etinilestradiol/levonorgestrel).

*In vitro* abrocinib je inhibitor P-glikoproteina (P-gp). Istodobna primjena dabigatraneteksilata (supstrata P-gp-a) s jednokratnom dozom abrocinibina od 200 mg povećala je vrijednosti AUC<sub>inf</sub> i C<sub>max</sub> dabigatrana za približno 53 % odnosno 40 %, u usporedbi sa samostalnom primjenom. Nužan je oprez prilikom istodobne primjene abrocinibina s dabigatrnom. Nije ocijenjen učinak abrocinibina na farmakokinetiku drugih supstrata P-gp-a. Nužan je oprez jer se mogu povećati razine supstrata P-gp-a s uskim terapijskim indeksom, kao što je digoksin.

*In vitro* abrocinib je inhibitor enzima CYP2C19. Istodobna primjena abrocinibina u dozi od 200 mg jedanput na dan s jednokratnom dozom omeprazola od 10 mg povećala je vrijednosti AUC<sub>inf</sub> i C<sub>max</sub> omeprazola za približno 189 % odnosno 134 %, što ukazuje na to da je abrocinib umjereni inhibitor enzima CYP2C19. Nužan je oprez kada se abrocinib istodobno koristi s lijekovima s uskim terapijskim indeksom koji se primarno metaboliziraju pomoću enzima CYP2C19 (npr. S-mefenitojn i klopidogrel). Za druge lijekove koji se primarno metaboliziraju pomoću enzima CYP2C19 može biti potrebna prilagodba doze, u skladu s njihovim informacijama o lijeku (npr. citalopram, klobazam, escitalopram i selumetinib).

Istodobna primjena abrocinibina u dozi od 200 mg jedanput na dan s jednokratnom dozom kofeina od 100 mg povećala je vrijednost AUC<sub>inf</sub> kofeina za 40 % uz izostanak učinka na C<sub>max</sub>, što ukazuje na to da je abrocinib blagi inhibitor enzima CYP1A2. Ne može se dati opća preporuka o prilagodbi doze.

#### **4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje**

##### Žene reproduktivne dobi

Potrebno je upozoriti žene reproduktivne dobi da koriste učinkovitu kontracepciju tijekom liječenja i tijekom 1 mjeseca nakon zadnje doze lijeka Cibinquo. Treba poticati planiranje i sprječavanje trudnoće u žena reproduktivne dobi.

##### Trudnoća

Nema podataka ili su podaci o primjeni abrocinibina u trudnica ograničeni. Ispitivanja na životinjama pokazala su reproduktivnu toksičnost. Pokazalo se da abrocinib uzrokuje embrio-fetalnu smrtnost u gravidnih ženki štakora i kunića, skeletne varijacije u fetusa gravidnih ženki štakora i kunića te da utječe na porođaj i peri/postnatalni razvoj u štakora (vidjeti dio 5.3). Lijek Cibinquo kontraindiciran je tijekom trudnoće (vidjeti dio 4.3).

##### Dojenje

Nema podataka o prisutnosti abrocinibina u majčinom mlijeku u ljudi, učincima na dojenče ili učincima na proizvodnju mlijeka. Abrocinib se izlučivao u mlijeko štakorica. Ne može se isključiti rizik za novorođenčad/dojenčad te je lijek Cibinquo kontraindiciran tijekom dojenja (vidjeti dio 4.3).

## Plodnost

Na temelju nalaza u štakora peroralna primjena lijeka Cibinquo može dovesti do privremeno smanjene plodnosti u ženki reproduktivne dobi. Učinci na plodnost ženki štakora bili su reverzibilni 1 mjesec nakon prekida peroralne primjene abrocitiniba (vidjeti dio 5.3).

## **4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima**

Lijek Cibinquo ne utječe ili zanemarivo utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

## **4.8 Nuspojave**

### Sažetak profila sigurnosti

Najčešće prijavljene nuspojave su: mučnina (15,1 %), glavobolja (7,9 %), akne (4,8 %), herpes simplex (4,2 %), povećana razina kreatin fosfokinaze u krvi (3,8 %), povraćanje (3,5 %), omaglica (3,4 %) i bol u gornjem abdomenu (2,2 %). Najčešće ozbiljne nuspojave su infekcije (0,3 %) (vidjeti dio 4.4).

### Tablični prikaz nuspojava

Ukupno je 3848 bolesnika bilo liječeno abrocitinibom u kliničkim ispitivanjima atopijskog dermatitisa. Među njima je 3050 bolesnika (što predstavlja izloženost od 5166 bolesnik-godina) bilo uključeno u analizu sigurnosti primjene. Integrirana analiza sigurnosti primjene obuhvatila je 1997 bolesnika koji su primali stalnu dozu abrocitiniba od 200 mg i 1053 bolesnika koji su primali stalnu dozu abrocitiniba od 100 mg. Bilo je 2013 bolesnika s najmanje 48 tjedana izloženosti. Integrirano je pet placebom kontroliranih ispitivanja (703 bolesnika na 100 mg jedanput na dan, 684 bolesnika na 200 mg jedanput na dan i 438 bolesnika na placebo) kako bi se ocijenila sigurnost primjene abrocitiniba u usporedbi s placebom u trajanju do 16 tjedana.

U tablici 2 navedene su nuspojave zabilježene u kliničkim ispitivanjima atopijskog dermatitisa prikazane prema klasifikaciji organskih sustava i učestalosti, primjenom sljedećih kategorija: vrlo često ( $\geq 1/10$ ), često ( $\geq 1/100$  i  $< 1/10$ ), manje često ( $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$ ), rijetko ( $\geq 1/10\ 000$  i  $< 1/1000$ ), vrlo rijetko ( $< 1/10\ 000$ ). Unutar svake skupine učestalosti nuspojave su prikazane u padajućem nizu prema ozbiljnosti.

**Tablica 2. Nuspojave**

Klasifikacija organskih sustava	Vrlo često	Često	Manje često
Infekcije i infestacije		herpes simplex <sup>a</sup> herpes zoster <sup>b</sup>	upala pluća
Poremećaji krvi i limfnog sustava			trombocitopenija limfopenija
Poremećaji metabolizma i prehrane			hiperlipidemija <sup>c</sup>
Poremećaji živčanog sustava		glavobolja omaglica	
Krvožilni poremećaji			venska tromboembolija <sup>d</sup>
Poremećaji probavnog sustava	mučnina	povraćanje bol u gornjem abdomenu	
Poremećaji kože i potkožnog tkiva		akne	
Pretrage		povećana razina kreatin-fosfokinaze $> 5 \times \text{GGN}^e$	

a. Herpes simplex uključuje oralni herpes, oftalmički herpes simplex, genitalni herpes i herpes dermatitis.

b. Herpes zoster uključuje oftalmički herpes zoster.

c. Hiperlipidemija uključuje dislipidemiju i hiperkolesterolemiju.

d. Venska tromboembolija uključuje plućnu emboliju i duboku vensku trombozu.

e. Uključuje promjene otkrivene tijekom laboratorijskog praćenja (vidjeti tekst u nastavku).

### Opis odabranih nuspojava

#### *Infekcije*

U placebom kontroliranim ispitivanjima u trajanju do 16 tjedana, prijavljene su infekcije u 27,4 % bolesnika liječenih placebom i u 34,9 % i 34,8 % bolesnika liječenih abrocitinibom u dozi od 100 mg, odnosno 200 mg. Većina infekcija bila je blaga ili umjerena. Postotci bolesnika koji su prijavili nuspojave povezane s infekcijom u skupinama koje su primale doze od 200 mg i 100 mg, u usporedbi s bolesnicima koji su primali placebo, bili su sljedeći: herpes simplex (4,2 % i 2,8 % naspram 1,4 %), herpes zoster (1,2 % i 0,6 % naspram 0 %), pneumonija (0,1 % i 0,1 % naspram 0 %). Herpes simplex se pojavljivao češće u bolesnika s herpes simplexom ili eczema herpeticumom u anamnezi. Većina događaja herpes zostera uključivala je jedan dermatom i nisu bili ozbiljni. Većina oportunističkih infekcija bili su slučajevi herpes zostera (0,70 na 100 bolesnik-godina u skupini s abrocitinibom od 100 mg i 0,96 na 100 bolesnik-godina u skupini s abrocitinibom od 200 mg), pri čemu je većina njih bila slučaj kožne infekcije koja obuhvaća više dermatoma i nije bila ozbiljna. Među svim bolesnicima liječenim u kliničkim ispitivanjima s dosljednim režimom doziranja od 100 mg ili 200 mg abrocitiniba, uključujući i dugoročni produžetak ispitivanja, stopa incidencije herpes zostera je u bolesnika liječenih abrocitinibom u dozi od 200 mg (4,36 na 100 bolesnik-godina) bila veća od one u bolesnika liječenih abrocitinibom u dozi od 100 mg (2,61 na 100 bolesnika-godina). Stopa incidencije herpes zostera bila je također veća u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih (HR 1,76), u bolesnika s herpes zosterom u povijesti bolesti (HR 3,41), u bolesnika s teškim atopijskim dermatitisom na početku ispitivanja (HR 1,17) i potvrđenim ABL  $< 1.0 \times 10^3/\text{mm}^3$  prije događaja herpes zostera (HR 2,18) (vidjeti dio 4.4).

U placebom kontroliranim ispitivanjima, u trajanju do 16 tjedana, stopa ozbiljnih infekcija iznosila je 1,81 na 100 bolesnik-godina u bolesnika liječenih placebom, 3,32 na 100 bolesnik-godina u bolesnika liječenih sa 100 mg i 1,12 na 100 bolesnik-godina u bolesnika liječenih sa 200 mg. Među svim bolesnicima liječenim u kliničkim ispitivanjima s dosljednim režimom doziranja od 100 mg ili 200 mg abrocitiniba, uključujući dugoročni produžetak ispitivanja, stopa ozbiljnih infekcija iznosila je 2,20 na 100 bolesnik-godina kod liječenih sa 100 mg i 2,46 na 100 bolesnik-godina kod liječenih sa 200 mg. Najčešće prijavljene ozbiljne infekcije bile su: herpes simplex, herpes zoster i pneumonija (vidjeti dio 4.4).

### *Venska tromboembolija*

Među svim bolesnicima liječenim u kliničkim ispitivanjima s dosljednim režimom doziranja od 100 mg ili 200 mg abrocitiniba, uključujući dugoročni produžetak ispitivanja, stopa plućne embolije iznosila je 0,21 na 100 bolesnik-godina za 200 mg i 0,05 na 100 bolesnik-godina za 100 mg. Stopa duboke venske tromboze iznosila je 0,06 na 100 bolesnik-godina u skupini koja je primala 200 mg i 0,05 na 100 bolesnik-godina u skupini koja je primala 100 mg (vidjeti dio 4.4).

### *Trombocitopenija*

U placebom kontroliranim ispitivanjima u trajanju do 16 tjedana, liječenje se povezivalo sa smanjenjem u broju trombocita povezanim s dozom. Maksimalni učinak na trombocite zabilježen je u roku od 4 tjedna, nakon čega bi se broj trombocita vraćao na početne vrijednosti unatoč nastavljenoj terapiji. Potvrđeni brojevi trombocita  $< 50 \times 10^3/\text{mm}^3$  prijavljeni su u 0,1 % bolesnika izloženih dozi od 200 mg i u 0 bolesnika liječenih dozom od 100 mg ili placebom. Među svim bolesnicima liječenim u kliničkim ispitivanjima s dosljednim režimom doziranja od 100 mg ili 200 mg abrocitiniba, uključujući dugoročni produžetak ispitivanja, stopa potvrđenih brojeva trombocita  $< 50 \times 10^3/\text{mm}^3$  bila je 0,15 na 100 bolesnika-godina za 200 mg i 0 na 100 bolesnika-godina za 100 mg te su se najčešće pojavljivali u 4. tjednu. Bolesnici u dobi od 65 godina i stariji imali su višu stopu brojeva trombocita  $< 75 \times 10^3/\text{mm}^3$  (vidjeti dio 4.4).

### *Limfopenija*

U placebom kontroliranim ispitivanjima u trajanju do 16 tjedana, potvrđeni ABL  $< 0,5 \times 10^3/\text{mm}^3$  pojavio se u 0,3% bolesnika liječenih sa 200 mg i 0 % bolesnika liječenih sa 100 mg ili placebom. Oba slučaja pojavila su se u prva 4 tjedna izloženosti. Među svim bolesnicima liječenim u kliničkim ispitivanjima s dosljednim režimom doziranja od 100 mg ili 200 mg abrocitiniba, uključujući dugoročni produžetak ispitivanja, stopa potvrđenog ABL  $< 0,5 \times 10^3/\text{mm}^3$  bila je 0,34 na 100 bolesnik-godina za 200 mg i 0 na 100 bolesnik-godina za 100 mg, najviša stopa opažena je u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih (vidjeti dio 4.4).

### *Povećanja razina lipida*

U 4. tjednu je u placebom kontroliranim ispitivanjima u trajanju do 16 tjedana došlo do povećanja razine lipoproteina niske gustoće (engl. *low-density lipoprotein*, LDL), ukupnog kolesterol-a i lipoproteina visoke gustoće (engl. *high-density lipoprotein*, HDL) povezanog s dozom, u odnosu na placebo, koje se održalo sve do zadnjeg posjeta tijekom razdoblja liječenja. Nije bilo značajne promjene u omjeru LDL/HDL-a u bolesnika liječenih abrocitinibom u odnosu na bolesnike liječene placebom. Događaji povezani s hiperlipidemijom pojavili su se u 0,4 % bolesnika izloženih abrocitinibu u dozi od 100 mg, 0,6 % bolesnika izloženih dozi od 200 mg i 0 % bolesnika izloženih placebu (vidjeti dio 4.4).

### *Povećanja razine kreatin fosfokinaze*

U placebom kontroliranim ispitivanjima u trajanju do 16 tjedana došlo je do značajnog povećanja u vrijednostima kreatin fosfokinaze ( $> 5 \times \text{GGN}$ ) u 1,8 % bolesnika liječenih placebom, 1,8 % bolesnika liječenih sa 100 mg odnosno 3,8 % bolesnika liječenih sa 200 mg abrocitiniba. Većina povećanja bila je prolazna i nijedna od njih nije dovela do prekida primjene lijeka.

### *Mučnina*

U placebom kontroliranim ispitivanjima u trajanju do 16 tjedana prijavljena je mučnina u 1,8 % bolesnika liječenih placebom i u 6,3 % i 15,1 % bolesnika liječenih lijekom u dozi od 100 mg odnosno 200 mg. Do prekida primjene lijeka zbog mučnine došlo je u 0,4 % bolesnika liječenih abrocitinibom. Među bolesnicima s mučninom, 63,5 % bolesnika imalo je pojavu mučnine u prvom tjednu terapije. Medijan trajanja mučnine iznosio je 15 dana. Većina slučajeva bila je blage do umjerene težine.

### Pedijatrijska populacija

Ukupno 635 adolescenata (od 12 do manje od 18 godina) liječeno je abrocitinibom u kliničkim ispitivanjima atopijskog dermatitisa, što predstavlja izloženost od 1326,1 bolesnik-godina. Sigurnosni

profil primjećen u adolescenata u kliničkim ispitivanjima atopijskog dermatitisa bio je sličan onom u odrasloj populaciji.

### Prijavljanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: [navedenog u Dodatku V.](#)

### **4.9 Predoziranje**

U kliničkim ispitivanjima se lijek Cibinquo primjenjivaо do jednokratne peroralne doze od 800 mg i 400 mg svaki dan tijekom 28 dana. Nuspojave su bile usporedive s onima opaženima kod primjene nižih doza i nisu utvrđene nikakve posebne toksičnosti. U slučaju predoziranja preporučuje se praćenje bolesnika radi moguće pojave znakova i simptoma nuspojava (vidjeti dio 4.8). Liječenje treba biti simptomatsko i potporno. Ne postoji poseban protulijek za predoziranje ovim lijekom.

Farmakokinetički podaci do i uključujući jednokratnu peroralnu dozu od 800 mg u zdravih odraslih dobrovoljaca pokazuju da se očekuje da će se više od 90 % primijenjene doze izlučiti u roku od 48 sati.

## **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

### **5.1 Farmakodinamička svojstva**

Farmakoterapijska skupina: Ostali dermatološki pripravci, lijekovi za dermatitis, isključujući kortikosteroide; ATK oznaka: D11AH08

#### Mehanizam djelovanja

Abrocitinib je inhibitor Janus kinaze (JAK)1. JAK-ovi su unutarstanični enzimi koji prenose signale koji proizlaze iz interakcija citokina ili čimbenika rasta i receptora na staničnoj membrani kako bi utjecali na stanične procese hematopoeze i funkciju imunosnih stanica. JAK-ovi fosforiliraju i aktiviraju prijenosnike signala i aktivatore transkripcije (engl. *Signal Transducers and Activators of Transcription*, STAT) koji moduliraju unutarstaničnu aktivnost uključujući gensku ekspresiju. Inhibicija JAK1-a modulira signalne putove sprječavanjem fosforilacije i aktivacije STAT-ova.

U biokemijskim testovima abrocitinib ima selektivnost za JAK1 u odnosu na druge 3 izoforme JAK-a, JAK2 (28-struka), JAK3 ( $> 340$ -struka) i tirozin kinazu 2 (TYK2, 43-struka). U staničnom okruženju daje prednost inhibiranju fosforilacije STAT-ova izazvane citokinima, signaliziranjem putem parova koji uključuju JAK1, i zadržava signaliziranje putem parova JAK2/JAK2 ili JAK2/TYK2. Trenutno nije poznat značaj selektivne enzimske inhibicije specifičnih JAK enzima za klinički učinak.

#### Farmakodinamički učinci

##### *Klinički biomarkeri*

Liječenje abrocitinibom bilo je povezano sa smanjenjem biomarkera upale u serumu, ovisnim o dozi, u atopijskom dermatitisu [interleukin-31 (IL-31), interleukin-22 (IL-22), broj eozinofila te timusom i aktivacijski regulirani kemokin (TARC)], signaliziranja putem JAK1-a [broj stanica ubojica (engl. *natural killer*, NK) i interferonom gama-inducirani protein 10 (IP-10)] ili s oboje [visoko osjetljivi C-reaktivni protein]. Te promjene su bile reverzibilne nakon prekida liječenja.

Srednja vrijednost apsolutnog broja limfocita povećala se do 2. tjedna nakon početka liječenja abrocitinibom i vratila se na početne vrijednosti do 9. mjeseca liječenja. U većine bolesnika se ABL

održao unutar referentnog raspona. Liječenje abrocitinibom bilo je povezano s povećanjem broja B stanica ovisnim o dozi i smanjenjem broja NK stanica ovisnim o dozi. Nije poznat klinički značaj navedenih promjena u broju B stanica i NK stanica.

#### *Elefktrofiziologija srca*

Učinak abrocitiniba na Qtc interval ispitan je u ispitanika koji su primili jednokratnu dozu veću od terapijske doze abrocitiniba od 600 mg u placebom i aktivnim lijekom kontroliranom cjelovitom ispitivanju QT-a. Opažen je učinak abrocitiniba na produljenje Qtc intervala ovisan o koncentraciji; srednja vrijednost (interval pouzdanosti od 90 %) produljenja Qtc intervala iznosila je 6,0 (4,52; 7,49) ms, što ukazuje na izostanak klinički značajnog učinka abrocitiniba na Qtc interval pri ispitivanoj dozi.

#### Klinička djelotvornost i sigurnost

Djelotvornost i sigurnost abrocitiniba kao monoterapije i u kombinaciji s osnovnim liječenjem topikalnim lijekovima tijekom 12-16 tjedna ocijenjene su u 1616 bolesnika u 3 pivotalna randomizirana, dvostruko slijepa, placebom kontrolirana ispitivanja faze 3 (MONO-1, MONO-2 i COMPARE). Uz to su djelotvornost i sigurnost abrocitiniba kod primjene u monoterapiji tijekom 52 tjedna (s mogućnošću „spasonosnog“ liječenja u bolesnika u kojih su se simptomi pogoršali) ocijenjene u 1233 bolesnika u dvostruko slijepom, placebom kontroliranom ispitivanju uvodnog liječenja s naknadnim randomiziranim ukidanjem terapije, faze 3 (REGIMEN). Bolesnici koji su sudjelovali u navedena 4 ispitivanja bili su u dobi od 12 godina i više s umjerenim do teškim atopijskim dermatitisom definiranim općom ocjenom ispitivača (engl. *Investigator's Global Assessment*, IGA)  $\geq 3$ , indeksom proširenosti i težine ekcema (engl. *Eczema Area and Severity Index*, EASI)  $\geq 16$ , zahvaćenošću površine tijela  $\geq 10\%$  te vršnim rezultatom za pruritus na brojčanoj ocjenskoj ljestvici (engl. *Peak Pruritus Numerical Rating Scale*, PP-NRS)  $\geq 4$  na početku ispitivanja prije randomizacije. Za uključivanje u ispitivanje bili su podobni bolesnici s prethodnim neodgovarajućim odgovorom, bolesnici za koje topikalna liječenja nisu bila medicinski preporučljiva ili bolesnici koji su primili sistemske terapije. Svi bolesnici koji su dovršili izvorna ispitivanja bili su podobni za uključivanje u dugoročni produžetak ispitivanja EXTEND.

#### *Početne značajke*

U placebom kontroliranim ispitivanjima (MONO-1, MONO-2, COMPARE) i otvorenom ispitivanju uvodnog liječenja s naknadnim randomiziranim ukidanjem terapije (REGIMEN), u svim ispitivanim skupinama 41,4 % do 51,1 % bile su žene, 59,3 % do 77,8 % bili su pripadnici bijele rase, 15,0 % do 33,0 % bili su osobe azijskog porijekla, dok je 4,1 % do 8,3 % bilo pripadnika crne rase, a srednja vrijednost dobi je iznosila 32,1 do 37,7 godina. Ukupno je 134 bolesnika u dobi od 65 godina i više bilo uključeno u navedena ispitivanja. U tim ispitivanjima je 32,2 % do 40,8 % bolesnika imalo početni IGA 4 (teški atopijski dermatitis), dok je 41,4 % do 59,5 % bolesnika primilo prethodno sistemsko liječenje za atopijski dermatitis. Početna srednja vrijednost rezultata EASI kretala se u rasponu od 28,5 do 30,9, početni PP-NRS se kretao u rasponu od 7,0 do 7,3, dok se početni indeks kvalitete života kod dermatoloških bolesti (engl. *Dermatology Life Quality Index*, DLQI) kretao u rasponu od 14,4 do 16,0.

#### *Klinički odgovor*

##### Ispitivanja 12-tjedne monoterapije (MONO-1, MONO-2) i 16-tjedne kombinirane terapije (COMPARE)

U 12. ili 16. tjednu je značajno veći udio bolesnika postigao obje mjere primarnog ishoda IGA 0 ili 1 i/ili EASI-75 sa 100 mg ili 200 mg abrocitiniba jedanput na dan u usporedbi s placebom (vidjeti tablicu 3 i tablicu 4).

Značajno veći udio bolesnika postigao je barem poboljšanje od 4 boda u rezultatu PP-NRS sa 100 mg ili 200 mg abrocitiniba jedanput na dan u usporedbi s placebom. To poboljšanje je zabilježeno već u 2. tjednu i održalo se do 12. tjedna (slika 1).

U ispitivanju COMPARE superiornost abrocitiniba u dozi od 200 mg u usporedbi s dupilumabom u 2. tjednu dokazana je za udio bolesnika koji su postigli barem poboljšanje od 4 boda u rezultatu PP-NRS sa značajno većim odgovorima svrbeža opaženima već 4. dan nakon prve doze.

Učinci liječenja u podskupinama (npr. težina, dob, spol, rasa i prethodno sistemsко liječenje imunosupresivima) u ispitivanjima MONO-1, MONO-2 i COMPARE podudarali su se s rezultatima u ukupnoj ispitivanoj populaciji.

**Tablica 3. Rezultati djelotvornosti abrocitiniba u monoterapiji u 12. tjednu**

	MONO-1 <sup>d</sup>			MONO-2 <sup>d</sup>		
	12. tjedan			12. tjedan		
	Monoterapija abrocitinibom		placebo N=77	Monoterapija abrocitinibom		placebo N=78
	200 mg jedanput na dan N=154	100 mg jedanput na dan N=156		200 mg jedanput na dan N=155	100 mg jedanput na dan N=158	
<b>% bolesnika s odgovorom (95 % CI)</b>						
IGA 0 ili 1 <sup>a</sup>	43,8 <sup>e</sup> (35,9; 51,7)	23,7 <sup>e</sup> (17,0; 30,4)	7,9 (1,8; 14,0)	38,1 <sup>e</sup> (30,4; 45,7)	28,4 <sup>e</sup> (21,3; 35,5)	9,1 (2,7; 15,5)
EASI-75 <sup>b</sup>	62,7 <sup>e</sup> (55,1; 70,4)	39,7 <sup>e</sup> (32,1; 47,4)	11,8 (4,6; 19,1)	61,0 <sup>e</sup> (53,3; 68,7)	44,5 <sup>e</sup> (36,7; 52,3)	10,4 (3,6; 17,2)
PP-NRS4 <sup>c</sup>	57,2 <sup>e</sup> (48,8; 65,6)	37,7 <sup>e</sup> (29,2; 46,3)	15,3 (6,6; 24,0)	55,3 <sup>e</sup> (47,2; 63,5)	45,2 <sup>e</sup> (37,1; 53,3)	11,5 (4,1; 19,0)

Kratice: CI=interval pouzdanosti (engl. *confidence interval*); EASI=indeks proširenosti i težine ekcema (engl. *Eczema Area and Severity Index*); IGA=opća ocjena ispitivača (engl. *Investigator Global Assessment*); N=broj randomiziranih bolesnika; PP-NRS=vršni rezultat za pruritus na brojčanoj ocjenskoj ljestvici (engl. *Peak Pruritus Numerical Rating Scale*).

- a. Bolesnici s odgovorom prema IGA bili su bolesnici s rezultatom „čisto“ (0) ili „gotovo čisto“ (1) (na ljestvici od 5 bodova) prema IGA i smanjenjem od  $\geq 2$  boda od početne vrijednosti.
- b. Bolesnici s odgovorom prema indeksu EASI-75 bili su bolesnici s poboljšanjem  $\geq 75\%$  u rezultatu EASI od početne vrijednosti.
- c. Bolesnici s odgovorom prema PP-NRS4 bili su bolesnici s poboljšanjem  $\geq 4$  boda u rezultatu PP-NRS od početne vrijednosti.
- d. Abrocitinib primijenjen kao monoterapija.
- e. Statistički značajno uz prilagodbu za umnoženost naspram placebo.

**Tablica 4. Rezultati djelotvornosti abrocitiniba u kombinaciji s topikalnom terapijom u 12. i 16. tjednu**

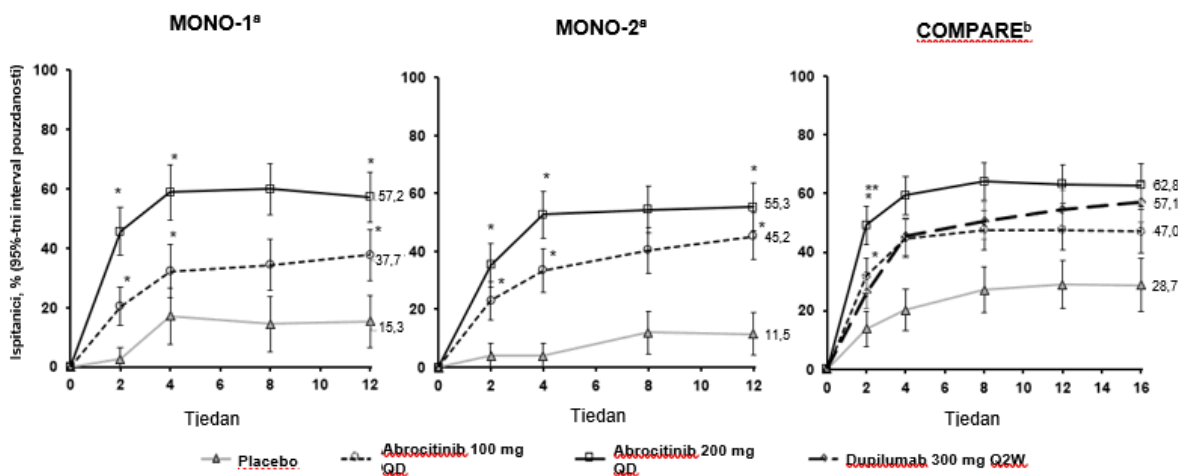
	COMPARE <sup>d</sup>							
	12. tjedan			16. tjedan				
	Abrocitinib + topikalni lijekovi		placebo + topikalni lijekovi N=131	DUP + topikalni lijekovi N=243	Abrocitinib + topikalni lijekovi		placebo + topikalni lijekovi N=131	DUP + topikalni lijekovi N=243
	200 mg jedanput na dan N=226	100 mg jedanput na dan N=238			200 mg jedanput na dan N=226	100 mg jedanput na dan N=238		
% bolesnika s odgovorom(95 % CI)								
IGA 0 ili 1 <sup>a</sup>	48,4 <sup>e</sup> (41,8; 55,0)	36,6 <sup>e</sup> (30,4; 42,8)	14,0 (8,0; 19,9)	36,5 (30,4; 42,6)	47,5 <sup>e</sup> (40,9; 54,1)	34,8 <sup>e</sup> (28,6; 40,9)	12,9 (7,0; 18,8)	38,8 (32,5; 45,1)
EASI-75 <sup>b</sup>	70,3 <sup>e</sup> (64,3; 76,4)	58,7 <sup>e</sup> (52,4; 65,0)	27,1 (19,5; 34,8)	58,1 (51,9; 64,3)	71,0 <sup>e</sup> (65,1; 77,0)	60,3 <sup>e</sup> (53,9; 66,6)	30,6 (22,5; 38,8)	65,5 (59,4; 71,6)
PP-NRS4 <sup>c</sup>	63,1 (56,7; 69,6)	47,5 (40,9; 54,1)	28,9 (20,8; 37,0)	54,5 (47,9; 61,0)	62,8 (55,6; 70,0)	47,0 (39,5; 54,6)	28,7 (19,6; 37,9)	57,1 (50,1; 64,2)

Kratice: CI=interval pouzdanosti (engl. *confidence interval*); DUP=dupilumab; EASI=indeks proširenosti i težine ekcema (engl. *Eczema Area and Severity Index*); IGA=opća ocjena ispitiča (engl. *Investigator Global Assessment*); N=broj randomiziranih bolesnika; PP-NRS=vršni rezultat za pruritus na brojčanoj ocjenskoj ljestvici (engl. *Peak Pruritus Numerical Rating Scale*).

- a. Bolesnici s odgovorom prema IGA bili su bolesnici s rezultatom „čisto“ (0) ili „gotovo čisto“ (1) (na ljestvici od 5 bodova) prema IGA i smanjenjem od  $\geq 2$  boda od početne vrijednosti.
- b. Bolesnici s odgovorom prema indeksu EASI-75 bili su bolesnici s poboljšanjem  $\geq 75\%$  u rezultatu EASI od početne vrijednosti.
- c. Bolesnici s odgovorom prema PP-NRS4 bili su bolesnici s poboljšanjem  $\geq 4$  boda u rezultatu PP-NRS od početne vrijednosti.
- d. Abrocitinib primijenjen u kombinaciji s topikalnom terapijom.
- e. Statistički značajno uz prilagodbu za umnoženost naspram placeba.

Udio bolesnika koji su postigli PP-NRS4 tijekom vremena u ispitivanjima MONO-1, MONO-2 i COMPARE prikazan je na slici 1.

**Slika 1. Udio bolesnika koji su postigli PP-NRS4 tijekom vremena u ispitivanjima MONO-1, MONO-2 i COMPARE**



Kratice: PP-NRS=vršni rezultat za pruritus na brojčanoj ocjenskoj ljestvici (engl. Peak Pruritus Numerical Rating Scale); Qd=jedanput na dan; Q2W=jedanput svaka dva tjedna.

Bolesnici s odgovorom prema PP-NRS4 bili su bolesnici s poboljšanjem  $\geq 4$  boda u rezultatu PP-NRS od početne vrijednosti.

- a. Abrocitinib primijenjen kao monoterapija.
- b. Abrocitinib primijenjen u kombinaciji s topikalnom terapijom lijekovima.

\* Statistički značajno uz prilagodbu za umnoženost naspram placeba.

\*\* Statistički značajno uz prilagodbu za umnoženost naspram dupilumaba.

### Ishodi povezani sa zdravljem

U oba ispitivanja monoterapije (MONO-1 i MONO-2) i u ispitivanju kombinirane terapije (COMPARE) abrocitinib je u usporedbi s placeboom u 12. tjednu značajno poboljšao ishode koje su prijavili bolesnici, uključujući svrbež, san (vizualna analogna ljestvica indeksa za procjenu težine stanja atopijskog dermatitisa - San), simptome atopijskog dermatitisa (upitnik POEM), kvalitetu života (indeks DLQI) i simptome anksioznosti i depresije (ljestvica HADS), koji nisu bili ispravljeni za umnoženost (vidjeti tablicu 5).

**Tablica 5. Ishodi koje su prijavili bolesnici kao rezultati monoterapije abrocitinibom i primjene abrocitiniba u kombinaciji s topikalnom terapijom u 12. tjednu**

	Monoterapija						Kombinirano liječenje		
	MONO-1			MONO-2			COMPARE		
	200 mg jedanput na dan	100 mg jedanput na dan	placebo	200 mg jedanput na dan	100 mg jedanput na dan	placebo	200 mg jedanput na dan + topikalni lijekovi	100 mg jedanput na dan + topikalni lijekovi	placebo + topikalni lijekovi
N	154	156	77	155	158	78	226	238	131
SCORAD San VAS, promjena od početne vrijednosti (95 % CI)	-3,7* (-4,2; -3,3)	-2,9* (-3,4; -2,5)	-1,6 (-2,2; -1,0)	-3,8* (-4,2; -3,4)	-3,0* (-3,4; -2,6)	-2,1 (-2,7; -1,5)	-4,6* (-4,9; -4,3)	-3,7* (-4,0; -3,4)	-2,4 (-2,8; -2,0)
Poboljšanje rezultata DLQI-a ≥ 4 boda, % bolesnika s odgovorom	72,6 %*	67,2 %*	43,6 %	78,1 %*	73,3 %*	32,3 %	86,4 %*	74,7 %*	56,5 %
Upitnik POEM, promjena od početne vrijednosti (95 % CI)	-10,6* (-11,8; -9,4)	-6,8* (-8,0; -5,6)	-3,7 (-5,5; -1,9)	-11,0* (-12,1; -9,8)	-8,7* (-9,9; -7,5)	-3,6 (-5,3; -1,9)	-12,6* (-13,6; -11,7)	-9,6* (-10,5; -8,6)	-5,1 (-6,3; -3,9)
Ljestvica HADS Anksioznost, promjena od početne vrijednosti (95 % CI)	-2,1* (-2,5; -1,6)	-1,6 (-2,0; -1,1)	-1,0 (-1,7; -0,4)	-1,7* (-2,2; -1,2)	-1,6* (-2,1; -1,1)	-0,6 (-1,3; 0,2)	-1,6* (-2,0; -1,2)	-1,2* (-1,5; -0,8)	-0,4 (-0,9; 0,1)
Ljestvica HADS Depresija, promjena od početne vrijednosti (95 % CI)	-1,8* (-2,2; -1,4)	-1,4* (-1,8; -0,9)	-0,2 (-0,8; 0,4)	-1,4* (-1,8; -1,0)	-1,0* (-1,5; -0,6)	0,3 (-0,3; 0,9)	-1,6* (-1,9; -1,2)	-1,3* (-1,6; -0,9)	-0,3 (-0,7; 0,2)

CI=interval pouzdanosti (engl. *confidence interval*); DLQI=indeks kvalitete života kod dermatoloških bolesti (engl.

*Dermatology Life Quality Index*); HADS=bolnička ljestvica za ocjenu tjeskobe i depresije (engl. *Hospital Anxiety and Depression Scale*); N=broj randomiziranih bolesnika; POEM=upitnik za samoocjenjivanje ekcema (engl. *Patient-Oriented Eczema Measure*); SCORAD=indeks za procjenu težine stanja atopijskog dermatitisa (engl. *SCORing for AD*); VAS=vizualna analogna ljestvica (engl. *visual analog scale*).

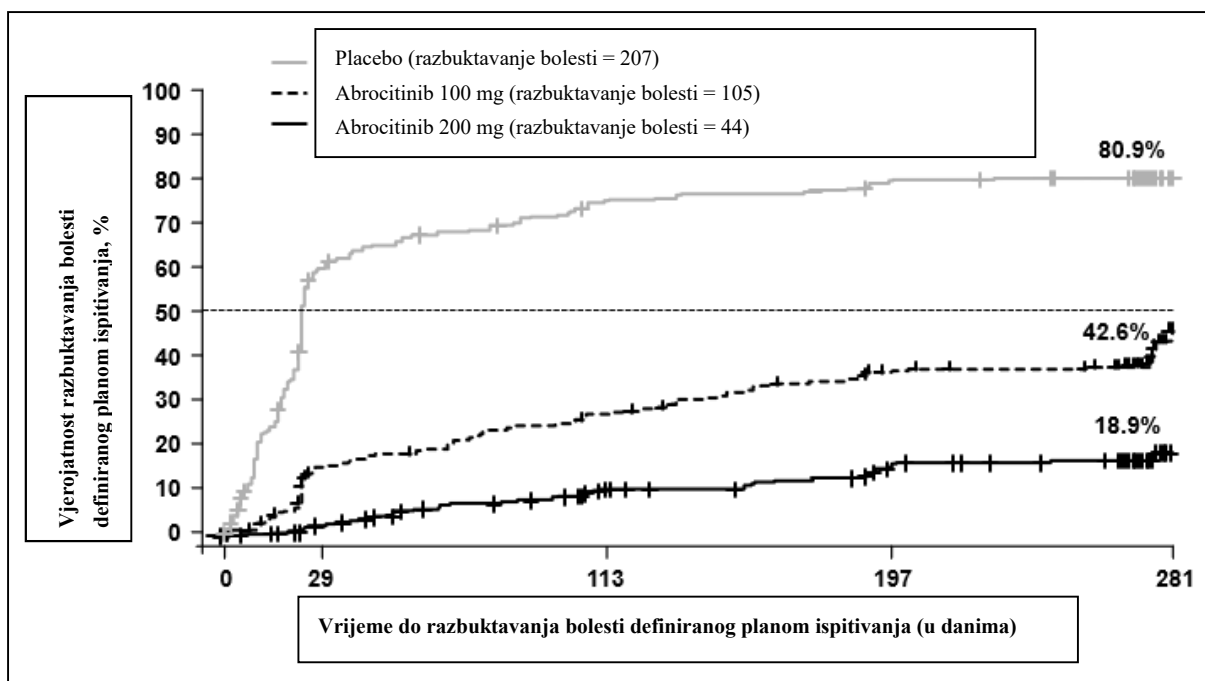
\*Statistički značajno bez prilagodbe za umnoženost

*Otvoreno ispitivanje uvodnog liječenja s naknadnim randomiziranim ukidanjem terapije (REGIMEN)* Ukupno je 1233 bolesnika u sklopu otvorenog liječenja primalo abrocitinib u dozi od 200 mg jedanput na dan u 12-tjednoj fazi uvođenja. Od navedenih bolesnika 798 (64,7 %) njih je ispunilo kriterije bolesnika s odgovorom na terapiju (definirane kao postizanje IGA [0 ili 1] odgovora i EASI-75) i bili su randomizirani u skupine koje su primale placebo (267 bolesnika), abrocitinib u dozi od 100 mg jedanput na dan (265 bolesnika) ili abrocitinib u dozi od 200 mg jedanput na dan (266 bolesnika).

Kontinuirano liječenje (kontinuirana primjena 200 mg) te uvodna terapija i terapija održavanja (200 mg tijekom 12 tjedana nakon čega je slijedilo 100 mg) spriječili su razbuktavanje bolesti s vjerojatnošću od 81,1 % odnosno 57,4 % naspram 19,1 % među bolesnicima koji su prekinuli liječenje (randomizirani na placebo) nakon 12 tjedana uvodnog liječenja. Tristo pedeset i jedan (351) bolesnik,

uključujući 16,2 % bolesnika iz skupine koja je primala 200 mg, 39,2 % iz skupine koja je primala 100 mg i 76,4 % bolesnika koji su primali placebo, primio je „spasonosni“ lijek u obliku 200 mg abrocitiniba u kombinaciji s topikalnom terapijom.

**Slika 2. Vrijeme do razbuktavanja bolesti definiranog planom ispitivanja**



Abrocitinib primjenjen kao monoterapija.

Razbuktavanje bolesti definirano planom ispitivanja=gubitak najmanje 50 % odgovora prema EASI-u u 12. tjednu i rezultat od 2 ili više prema IGA-u.

p < 0,0001 kontroliran umnoženošću, 200 mg naspram placebo; 100 mg naspram placebo; 200 mg naspram 100 mg.

#### Dugoročna djelotvornost

Podobni bolesnici koji su završili s cijelim razdobljem liječenja kvalificirajućeg izvornog ispitivanja (npr. MONO-1, MONO-2, COMPARE, REGIMEN) uzeti su u obzir za uključivanje u dugoročni produžetak ispitivanja EXTEND. U sklopu EXTEND-a bolesnici su primali abrocitinib sa ili bez osnovnog liječenja topikalnom terapijom lijekovima. Bolesnici koji su prethodno bili randomizirani na lijek u dozi od 100 mg ili 200 mg jedanput na dan u izvornim ispitivanjima, u sklopu EXTEND-a nastavili su primati istu dozu kao i u izvornom ispitivanju. U sklopu EXTEND-a bolesnici su primali liječenje dvostruko zaslijepljeno dok se nije dovršilo izvorno ispitivanje, nakon čega su bolesnici primali liječenje jednostruko zaslijepljeno (raspodjela liječenja je bila otkrivena ispitivačima, ali ne i bolesnicima).

Većina bolesnika koji su postigli odgovor nakon 12 tjedana liječenja i ušli u EXTEND održala je svoj odgovor na liječenje u 96. tjednu kumulativnog liječenja za obje doze abrocitiniba [64 % i 72 % za odgovor (0 ili 1) prema IGA, 87 % i 90 % za EASI-75 te 75 % i 80 % za PP-NRS4 sa 100 mg jedanput na dan odnosno 200 mg jedanput na dan].

Dio bolesnika koji nije postigao odgovor nakon 12 tjedana liječenja, a ušao je u EXTEND, postigao je kasni odgovor na liječenje do 24. tjedna (od početka liječenja) neprekidnog liječenja abrocitinibom [25 % i 29 % za odgovor (0 ili 1) prema IGA te 50 % i 57 % za EASI-75 sa 100 mg jedanput na dan odnosno 200 mg jedanput na dan]. Bila je veća vjerojatnost da će bolesnici koji su postigli djelomičan odgovor u 12. tjednu imati koristi od liječenja u 24. tjednu od bolesnika koji nisu imali odgovor u 12. tjednu.

Bolesnici koji su primali dupilumab u ispitivanju COMPARE i poslije toga ušli u EXTEND bili su randomizirani bilo u skupinu koja je primala 100 mg ili u skupinu koja je primala 200 mg abrocitiniba

jedanput na dan nakon ulaska u EXTEND. Značajan dio bolesnika koji nisu imali odgovor na dupilumab postigao je odgovor 12 tjedana nakon prelaska na abrocitinib [34 % i 47 % za odgovor (0 ili 1) prema IGA te 68 % i 80 % za EASI-75 sa 100 mg jedanput na dan odnosno 200 mg jedanput na dan].

#### Pedijatrijska populacija

Europska agencija za lijekove odgodila je obvezu podnošenja rezultata ispitivanja abrocitiniba u jednoj ili više podskupina pedijatrijske populacije u liječenju atopijskog dermatitisa (vidjeti dio 4.2 za informacije o pedijatrijskoj primjeni).

Djelotvornost i sigurnost abrocitiniba kod primjene u monoterapiji tijekom 12 tjedana ocijenjene su u dva randomizirana, dvostruko slijepa, placebom kontrolirana ispitivanja faze 3 (MONO-1, MONO-2) koja su uključivala 124 bolesnika u dobi od 12 do manje od 18 godina starosti. Djelotvornost i sigurnost abrocitiniba u monoterapiji tijekom 52 tjedna (s mogućnošću „spasonosnog“ liječenja u bolesnika u kojih su se simptomi pogoršali) također je ocijenjena u otvorenom ispitivanju uvođenja terapije s naknadnim randomiziranim ukidanjem terapije (REGIMEN) koje je uključivalo 246 bolesnika u dobi od 12 do manje od 18 godina starosti. U tim ispitivanjima, rezultati podgrupe adolescenata su se podudarali s rezultatima u ukupnoj populaciji ispitanika.

Djelotvornost i sigurnost abrocitiniba kod primjene u kombinaciji s osnovnim liječenjem topikalnom terapijom tijekom 12 tjedana ocijenjene su u randomiziranom, dvostruko slijepom, placebom kontroliranom ispitivanju faze 3, TEEN. Ispitivanje je uključivalo 287 bolesnika u dobi od 12 do manje od 18 godina s umjerenim do teškim atopijskim dermatitisom prema općoj ocjeni ispitivača (IGA)  $\geq 3$ , indeksom proširenosti i težine ekcema (EASI)  $\geq 16$ , zahvaćenošću površine tijela  $\geq 10\%$  te vršnim rezultatom za pruritus na brojčanoj ocjenskoj ljestvici (PP-NRS)  $\geq 4$  na prvom posjetu prije randomizacije. Bolesnici koji su prethodno imali neodgovarajući odgovor ili koji su primili sistemsku terapiju bili su podobni za uključivanje.

#### *Početne značajke*

U ispitivanju TEEN od svih liječenih skupina 49,1% bile su žene, 56,1% bila je bijela rasa, 33,0% bili su Azijati i 6,0% bili su crnci. Medijan dobi bio je 15 godina, a udio bolesnika s teškim atopijskim dermatitisom (IGA od 4) bio je 38,6%.

Rezultati liječenja abrocitinibom tijekom 12 tjedana u adolescenata u objedinjenim ispitivanjima MONO-1 i MONO-2 te u ispitivanju TEEN prikazani su u tablici 6.

**Tablica 6. Rezultati djelotvornosti u adolescenta u 12. tjednu u objedinjenim ispitivanjima MONO-1 i MONO-2 te u ispitivanju TEEN**

	Objedinjena ispitivanja MONO-1 i MONO-2			TEEN <sup>d</sup>		
	Abrocitinib 200 mg jedanput na dan	Abrocitinib 100 mg jedanput na dan	Placebo	Abrocitinib 200 mg jedanput na dan	Abrocitinib 100 mg jedanput na dan	Placebo
<b>IGA 0 ili 1<sup>a</sup></b>						
N	48	50	23	93	89	94
%	31,3	22,0	8,7	46,2 <sup>e</sup>	41,6 <sup>e</sup>	24,5
95% CI	(18,1; 44,4)	(10,5; 33,5)	(0,0; 20,2)	(36,1; 56,4)	(31,3; 51,8)	(15,8; 33,2)
<b>EASI-75<sup>b</sup></b>						
N	48	50	23	93	89	94
%	56,3	44,0	8,7	72,0 <sup>e</sup>	68,5 <sup>e</sup>	41,5
95% CI	(42,2; 70,3)	(30,2; 57,8)	(0,0; 20,2)	(62,9; 81,2)	(58,9; 78,2)	(31,5; 51,4)
<b>PP-NRS4<sup>c</sup></b>						
N	36	42	22	74	76	84
%	61,1	28,6	9,1	55,4 <sup>e</sup>	52,6	29,8
95% CI	(45,2; 77,0)	(14,9; 42,2)	(0,0; 21,1)	(44,1; 66,7)	(41,4; 63,9)	(20,0; 39,5)

Kratice: CI=interval pouzdanosti (engl. *confidence interval*); EASI=indeks proširenosti i težine ekcema (engl. *Eczema Area and Severity Index*); IGA=opća ocjena ispitivača (engl. *Investigator Global Assessment*); N=broj randomiziranih bolesnika; PP-NRS=vršni rezultat za pruritus na brojčanoj ocjenskoj ljestvici (engl. *Peak Pruritus Numerical Rating Scale*).

- a. Bolesnici s odgovorom prema IGA bili su bolesnici s rezultatom „čisto“ (0) ili „gotovo čisto“ (1) (na ljestvici od 5 bodova) prema IGA i smanjenjem od  $\geq 2$  boda od početne vrijednosti.
- b. Bolesnici s odgovorom prema indeksu EASI-75 bili su bolesnici s poboljšanjem  $\geq 75\%$  u rezultatu EASI od početne vrijednosti.
- c. Bolesnici s odgovorom prema PP-NRS4 bili su bolesnici s poboljšanjem  $\geq 4$  boda u rezultatu PP-NRS od početne vrijednosti.
- d. Abrocitinib primijenjen u kombinaciji s topikalnom terapijom.
- e. Statistički značajno uz prilagodbu za umnoženost naspram placebo.

Većina adolescentnih bolesnika koji su postigli odgovor nakon 12 tjedana liječenja i ušli u dugoročni nastavak ispitivanja EXTEND održala je svoj odgovor na liječenje u 96. tjednu kumulativnog liječenja za obje doze abrocitiniba [62 % i 78 % za odgovor (0 ili 1) prema IGA, 89 % i 93 % za EASI-75 i 77 % i 76 % za PP-NRS4 sa 100 mg jedanput na dan odnosno 200 mg jedanput na dan].

Dio adolescentnih bolesnika koji nije postigao odgovor nakon 12 tjedana liječenja, a ušao je u EXTEND, postigao je kasni odgovor na liječenje do 24. tjedna (od početka liječenja) neprekidnog liječenja s obje doze abrocitiniba [34 % i 28 % za odgovor (0 ili 1) prema IGA i 41 % i 55 % za EASI-75 sa 100 mg jedanput na dan odnosno 200 mg jedanput na dan].

## 5.2 Farmakokinetička svojstva

### Apsorpcija

Abrocitinib se dobro apsorbira s preko 91 % opsega peroralne apsorpcije i absolutnom peroralnom bioraspoloživosti od približno 60 %. Peroralna apsorpcija abrocitiniba je brza i vršne koncentracije u plazmi se dosegnu u roku od 1 sata. Koncentracije abrocitiniba u plazmi u stanju dinamičke ravnoteže postižu se unutar 48 sati nakon primjene jednom dnevno.  $C_{max}$  i AUC abrocitiniba povećali su se proporcionalno dozi do 200 mg. Istodobna primjena abrocitiniba s obrokom s visokim udjelom masti nije imala klinički značajan učinak na izloženost abrocitinibu (AUC i  $C_{max}$  povećali su se približno 26 % odnosno 29 %, dok se  $T_{max}$  produžio za 2 sata). U kliničkim se ispitivanjima abrocitinib primjenjivao bez obzira na hranu (vidjeti dio 4.2).

### Distribucija

Nakon intravenske primjene volumen distribucije abrocitiniba iznosi oko 100 l. Približno 64 %, 37 % i 29 % cirkulirajućeg abrocitiniba i njegovih aktivnih metabolita M1 odnosno M2 vezani su za proteine u plazmi. Abrocitinib i njegovi aktivni metaboliti jednakо se distribuiraju između crvenih krvnih stanica i plazme.

### Biotransformacija

*In vitro* metabolizam abrocitiniba posredovan je višestrukim CYP enzimima, CYP2C19 (~53 %), CYP2C9 (~30 %), CYP3A4 (~11 %) i CYP2B6 (~6 %). U ispitivanju na ljudima s radioaktivnim obilježavanjem abrocitinib je bio prevladavajuća cirkulirajuća vrsta, s uglavnom 3 polarna monohidroksilirana metabolita identificirana kao M1 (3-hidroksipropil), M2 (2-hidroksipropil) i M4 (pirolidinon pirimidin). U stanju dinamičke ravnoteže su M2 i M4 glavni metaboliti, dok je M1 sporedni metabolit. Od 3 metabolita u cirkulaciji M1 i M2 imaju slične inhibitorne profile za JAK kao abrocitinib, dok je M4 bio farmakološki neaktivna. Farmakološka aktivnost abrocitiniba može se pripisati izloženosti nevezanoj frakciji ishodišnog spoja (~60 %) kao i M1 (~10 %) i M2 (~30 %) u sistemskoj cirkulaciji. Zbroj izloženosti nevezanoj frakciji abrocitiniba, M1 i M2, svaka izražena u molarnim jedinicama i prilagođena za relativne potentnosti, naziva se aktivnim dijelom abrocitiniba.

Nisu opaženi klinički značajni učinci abrocitiniba u ispitivanjima interakcija sa supstratima prijenosnika BCRP i prijenosnika OAT3 (npr. rosuvastatin), prijenosnika MATE1/2K (npr. metformin), enzima CYP3A4 (npr. midazolam) i enzima CYP2B6 (npr. efavirenz).

### Eliminacija

Poluvijek eliminacije abrocitiniba je oko 5 sati. Abrocitinib se primarno eliminira pomoću mehanizama metaboličkog klirensa, dok se manje od 1 % doze izlučuje u urinu kao nepromijenjena djelatna tvar. Metaboliti abrocitiniba, M1, M2 i M4, pretežno se izlučuju u urinu i supstrati su prijenosnika OAT3.

### Posebne populacije

#### *Tjelesna težina, spol, genotip, rasa i dob*

Tjelesna težina, spol, genotip enzima CYP2C19/2C9, rasa i dob nisu imali klinički značajan učinak na izloženost abrocitinibu (vidjeti dio 4.2).

#### *Adolescenti ( $\geq 12$ do $<18$ godina)*

Na temelju analize populacijske farmakokinetike nije bilo klinički značajne razlike u srednjoj vrijednosti izloženosti abrocitinibu u stanju dinamičke ravnoteže u bolesnika adolescenata u usporedbi s odraslim osobama pri njihovim uobičajenim tjelesnim težinama.

#### *Pedijatrijska populacija ( $< 12$ godina)*

Ispitivanja interakcija provedena su samo u odraslih. Farmakokinetika abrocitiniba u djece mlađe od 12 godina nije još ustanovaljena (vidjeti dio 4.2).

### Oštećenje funkcije bubrega

U ispitivanju oštećenja funkcije bubrega bolesnici s teškim (eGFR  $< 30$  ml/min) i umjerenim (eGFR 30 do  $< 60$  ml/min) oštećenjem funkcije bubrega imali su približno povećanje od 191 % odnosno 110 % u vrijednosti AUC<sub>inf</sub> aktivnog dijela u usporedbi s bolesnicima s normalnom funkcijom bubrega (eGFR  $\geq 90$  ml/min) (vidjeti dio 4.2). Farmakokinetika abrocitiniba nije utvrđena u bolesnika s blagim oštećenjem funkcije bubrega, međutim, na temelju rezultata zabilježenih u drugim skupinama, očekuje se povećanje do 70 % u izloženosti aktivnom dijelu u bolesnika s blagim oštećenjem funkcije bubrega (eGFR 60 do  $< 90$  ml/min). Povećanje do 70 % nije klinički značajno jer je djelotvornost i sigurnost primjene abrocitiniba u bolesnika s atopijskim dermatitisom i blagim oštećenjem funkcije bubrega (n=756) bilo usporedivo onom u ukupnoj populaciji u kliničkim

ispitivanjima faze 2 i 3. eGFR u pojedinih bolesnika procijenjena je primjenom formule modifikacije dijete u bubrežnoj bolesti (engl. *modification of diet in renal disease*, MDRD).

Abrocitinib nije ispitana u bolesnika s ESRD-om na bubrežnoj nadomjesnoj terapiji (vidjeti dio 4.2). U kliničkim ispitivanjima faze 3 abrocitinib nije ocijenjen u bolesnika s atopijskim dermatitisom i početnim vrijednostima klirensa kreatinina manjim od 40 ml/min.

### Oštećenje funkcije jetre

U bolesnika s blagim (Child Pugh A) i umjerenim (Child Pugh B) oštećenjem funkcije jetre zabilježeno je približno smanjenje od 4 % odnosno povećanje od 15 % u vrijednosti  $AUC_{inf}$  aktivnog dijela u usporedbi s bolesnicima s normalnom funkcijom jetre. Te promjene nisu klinički značajne i nije potrebna prilagodba doze u bolesnika s blagim ili umjerenim oštećenjem funkcije jetre (vidjeti dio 4.2). U kliničkim ispitivanjima abrocitinib nije ocijenjen u bolesnika s teškim (Child Pugh C) oštećenjem funkcije jetre (vidjeti dio 4.3) ili u bolesnika koji su bili pozitivni na aktivni hepatitis B ili hepatitis C (vidjeti dio 4.4).

## **5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

### Opća toksičnost

U nekliničkim ispitivanjima zabilježen je smanjen broj limfocita i smanjena veličina i/ili limfatička celularnost organa/tkiva imunoloških i hematopoetskih sustava te su bili pripisani farmakološkim svojstvima (inhibicija JAK-a) abrocitiniba.

U ispitivanjima toksičnosti u trajanju do 1 mjeseca doziranja abrocitiniba u štakora u dobi usporedivoj s adolescentnom dobi u ljudi od  $\geq 12$  godina zabilježen je mikroskopski nalaz distrofije kosti koja se smatrala prolaznom i reverzibilnom te su granice izloženosti pri kojima nije zabilježen nikakav nalaz na kostima bile 5,7 do 6,1 puta veće od AUC-a u ljudi pri najvećoj preporučenoj dozi u ljudi (engl. *maximum recommended human dose*, MRHD) od 200 mg. Nisu zabilježeni nalazi na kostima u štakora pri nijednoj dozi u 6-mjesečnom ispitivanju toksičnosti (pri do 25 puta većoj vrijednosti od vrijednosti AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg) ili u nijednom od ispitivanja toksičnosti na makaki majmunima (dob usporediva s dobi od  $\geq 8$  godina u ljudi; pri do 30 puta većoj vrijednosti od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg).

### Genotoksičnost

Abrocitinib nije bio mutagen u bakterijskom testu mutagenosti (Amesov test). Nije bio aneugen ili klastogen na temelju rezultata *in vivo* mikronukleus testa koštane srži štakora.

### Kancerogenost

Nisu zabilježeni dokazi o onkogenosti kod 6-mjesečne primjene abrocitiniba u Tg.rasH2 miševa u peroralnim dozama do 75 mg/kg/dan i 60 mg/kg/dan u ženki odnosno mužjaka miševa. U 2-godišnjem ispitivanju kancerogenosti zabilježena je veća incidencija benignog timoma u ženki štakora pri najnižoj ispitivanoj dozi. Stoga je najniža razina izloženosti pri kojoj su opaženi štetni učinci (engl. *lowest observed adverse effect level*, LOAEL) u ženki postavljena na izloženosti koje su 0,6 puta veće od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg. U mužjaka je razina izloženosti pri kojoj nisu opaženi štetni učinci (engl. *no observed adverse effect level*, NOAEL) postavljena na izloženosti koje su 13 puta veće od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg. Nije poznat značaj benignog timoma za ljude.

### Reproduktivna i razvojna toksičnost

Abrocitinib nije imao učinak na plodnost ili spermatogenezu u mužjaka. Primjena abrocitiniba imala je učinke na plodnost ženki (niži indeks plodnosti, žuto tijelo, mjesta implantacije i gubitak nakon implantacije), ali nisu zabilježeni učinci na plodnost pri izloženosti 1,9 puta većoj od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg. Učinci su se povukli 1 mjesec nakon prekida liječenja.

Nisu zabilježene malformacije fetusa u ispitivanjima embryo-fetalnog razvoja na štakorima ili kunićima. U ispitivanju embryo-fetalnog razvoja na gravidnim kunićima zabilježeni su učinci na embryo-fetalno preživljenje pri najnižoj ispitivanoj dozi kod izloženosti 0,14 puta veće od nevezanog AUC-a pri MRHD-u od 200 mg. Opažene su povećane incidencije neokoštalih falangi stražnjih nogu u mладунčadi te tarzusa i falangi prednjih nogu uz zabilježene učinke na falange prednjih nogu pri izloženostima 0,14 puta većim od nevezanog AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg.

Iako je u ispitivanju embryo-fetalnog razvoja na gravidnim štakorima zabilježena povećana embryo-fetalna smrtnost, nijedan smrtni slučaj nije opažen pri izloženostima 10 puta većim od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg. U fetusa je zabilježena povećana incidencija skeletnih varijacija kratkih 13. rebara, smanjenih ventralnih procesa, zadebljanih rebara i neokoštalih metatarzusa, ali nijedna od njih nije opažena pri izloženostima 2,3 puta većim od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg.

U ispitivanju prenatalnog i postnatalnog razvoja na gravidnim ženkama štakora, majke su imale distociju s produženim porođajem, mладунčad je imala nižu tjelesnu težinu i manje postnatalno preživljenje. Nije opažena majčinska ni razvojna toksičnost u majki ili mладунčadi pri izloženosti 2,3 većoj od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg.

Primjena abrocitiniba u mlađih štakora koja je počela 10. postnatalnog dana (dob usporediva s 3-mjesečnim dojenčetom čovjeka) dovela je do štetnih mikroskopskih i makroskopskih nalaza na kostima, uključujući nepravilnu rotaciju šapa, frakture i/ili abnormalnosti glave bedrene kosti pri izloženosti  $\geq 0.8$  većoj od AUC-a u ljudi pri MRHD-u od 200 mg. Primjena abrocitiniba u mlađih štakora koja je počela 21. postnatalnog dana i kasnije (dob usporediva s 2-godišnjim i starijim čovjekom) nije povezana s mikroskopskim ili makroskopskim nalazom na kostima.

## **6. FARMACEUTSKI PODACI**

### **6.1 Popis pomoćnih tvari**

#### Jezgra tablete

mikrokristalična celuloza (E460i)  
kalcijev hidrogenfosfat (bezvodni) (E341ii)  
natrijev škroboglikolat  
magnezijev stearat (E470b)

#### Film ovojnica

hipromeloza (E464)  
titanijski dioksid (E171)  
laktoza hidrat  
makrogol (E1521)  
triacetin (E1518)  
željezov oksid, crveni (E172)

### **6.2 Inkompatibilnosti**

Nije primjenjivo.

### **6.3 Rok valjanosti**

3 godine.

## **6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka**

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

## **6.5 Vrsta i sadržaj spremnika**

### Cibinco 50 mg filmom obložene tablete

Bočica od polietilena visoke gustoće (HDPE) s polipropilenskim zatvaračem koja sadrži 14 ili 30 filmom obloženih tableta.

Poliviniliden kloridni (PVDC) blister s pokrovnim filmom od aluminijске folije koji sadrži 7 filmom obloženih tableta. Jedno pakiranje sadrži 14, 28 ili 91 filmom obloženu tabletu.

### Cibinco 100 mg filmom obložene tablete

HDPE bočica s polipropilenskim zatvaračem koja sadrži 14 ili 30 filmom obloženih tableta.

PVDC blister s pokrovnim filmom od aluminijске folije koji sadrži 7 filmom obloženih tableta. Jedno pakiranje sadrži 14, 28 ili 91 filmom obloženu tabletu.

### Cibinco 200 mg filmom obložene tablete

HDPE bočica s polipropilenskim zatvaračem koja sadrži 14 ili 30 filmom obloženih tableta.

PVDC blister s pokrovnim filmom od aluminijске folije koji sadrži 7 filmom obloženih tableta. Jedno pakiranje sadrži 14, 28 ili 91 filmom obloženu tabletu.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

## **6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje**

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

## **7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Belgija

## **8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

### Cibinco 50 mg filmom obložene tablete

EU/1/21/1593/001  
EU/1/21/1593/002  
EU/1/21/1593/003  
EU/1/21/1593/004  
EU/1/21/1593/005

Cibinго 100 mg filmom obložene tablete

EU/1/21/1593/006

EU/1/21/1593/007

EU/1/21/1593/008

EU/1/21/1593/009

EU/1/21/1593/010

Cibinго 200 mg filmom obložene tablete

EU/1/21/1593/011

EU/1/21/1593/012

EU/1/21/1593/013

EU/1/21/1593/014

EU/1/21/1593/015

**9. DATUM PRVOG ODOBRENJA / DATUM OBNOVE ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 9. prosinca 2021.

**10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove  
<http://www.ema.europa.eu>.

**PRILOG II.**

- A. PROIZVODAČ ODGOVORAN ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**
- B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**
- C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**
- D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA**

## **A. PROIZVOĐAČ ODGOVORAN ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**

Naziv i adresa proizvođača odgovornog za puštanje serije lijeka u promet

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Betriebsstätte Freiburg  
Mooswaldallee 1  
79108 Freiburg Im Breisgau  
Njemačka

## **B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**

Lijek se izdaje na ograničeni recept (vidjeti Prilog I.: Sažetak opisa svojstava lijeka, dio 4.2).

## **C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

- Periodička izvješća o neškodljivosti lijeka (PSUR-evi)**

Zahtjevi za podnošenje PSUR-eva za ovaj lijek definirani su u referentnom popisu datuma EU (EURD popis) predviđenom člankom 107.c stavkom 7. Direktive 2001/83/EZ i svim sljedećim ažuriranim verzijama objavljenima na europskom internetskom portalu za lijekove.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet će prvi PSUR za ovaj lijek dostaviti unutar 6 mjeseci nakon dobivanja odobrenja.

## **D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA**

- Plan upravljanja rizikom (RMP)**

Nositelj odobrenja obavljat će zadane farmakovigilancijske aktivnosti i intervencije, detaljno objašnjene u dogovorenom Planu upravljanja rizikom (RMP), koji se nalazi u Modulu 1.8.2 Odobrenja za stavljanje lijeka u promet, te svim sljedećim dogovorenim ažuriranim verzijama RMP-a.

Ažurirani RMP treba dostaviti:

- na zahtjev Europske agencije za lijekove;
- prilikom svake izmjene sustava za upravljanje rizikom, a naročito kada je ta izmjena rezultat primitka novih informacija koje mogu voditi ka značajnim izmjenama omjera korist/rizik, odnosno kada je izmjena rezultat ostvarenja nekog važnog cilja (u smislu farmakovigilancije ili minimizacije rizika).

- Dodatne mjere minimizacije rizika**

Prije stavljanja abrocinibina u promet u svakoj zemlji članici Europske unije, nositelj odobrenja (MAH) mora s nacionalnim nadležnim tijelom dogovoriti konačni sadržaj i format edukacijskog programa, uključujući medij za komunikaciju i načine distribucije, kao i svaki drugi aspekt programa.

Edukacijski program ima za cilj podići svijest o sigurnosnim pitanjima u vezi lijeka, uključujući infekcije (uključujući herpes zoster te ozbiljne i oportunističke infekcije), vensku tromboemboliju (VTE), zločudnu bolest, velike kardiovaskularne štetne događaje i embrio-fetalnu toksičnost nakon intrauterine izloženosti.

Nositelj odobrenja će u svakoj zemlji članici u kojoj će abrocinib biti stavljen u promet, svim zdravstvenim radnicima i bolesnicima/njegovateljima za koje se pretpostavlja da će propisivati abrocinib, izdavati abrocinib ili ga koristiti, osigurati pristup/dostavu sljedećeg edukacijskog paketa:

**Edukacijski materijali za liječnike trebaju sadržavati:**

- sažetak opisa svojstava lijeka,
- uputu o lijeku,
- brošuru za propisivača,
- karticu za bolesnika.

**Brošura za propisivača treba sadržavati sljedeće ključne elemente:**

- uključiti dio o abrocinibu u kojem se opisuje indikacija i doziranje.
- poruke za zdravstvene radnike kako bi trebali obavijestiti bolesnike o važnosti kartice za bolesnika.
- primjenu u bolesnika u dobi od 65 godina i starijih.
  - poruke koje naglašavaju rizike u navedenih bolesnika i primjenu doze od 100 mg.
- *Infekcije (uključujući herpes zoster te ozbiljne i oportunističke infekcije)*
  - Objasnite da se lijek Cibinquo ne smije primjenjivati u bolesnika s aktivnim ozbiljnim sistemskim infekcijama.
  - Poruke vezane za rizik od infekcija tijekom liječenja lijekom Cibinquo.
  - Informacije o tome kako smanjiti rizik od infekcija primjenom posebnih kliničkih mjera (koji se laboratorijski parametri trebaju koristiti za uvođenje lijeka Cibinquo, testiranje na TBC, testiranje na hepatitis B i hepatitis C, procjepljivanje bolesnika prema lokalnim smjernicama i privremenim prekid primjene lijeka Cibinquo ako standardna terapija ne utječe na infekciju dok se infekcija ne povuče).
  - Poruka koja definira da se upotreba živih, atenuiranih cjepiva treba izbjegavati tijekom ili neposredno prije liječenja zajedno s primjerima živih, atenuiranih cjepiva.
  - Poruke koje preporučuju da se uzmu u obzir čimbenici rizika za infekcije kada se propisuje abrocinib, uključujući stariju dob i dijabetes.
- *VTE*
  - Poruke vezane za rizik od pojave VTE-a tijekom liječenja lijekom Cibinquo.
  - Primjeri čimbenika rizika zbog kojih bolesnik može biti izložen većem riziku od pojave VTE-a i kod kojih je potreban oprez prilikom primjene abrocininiba.
  - Poruke o tome da je potrebno periodički iznova procjenjivati stanje bolesnika radi utvrđivanja promjena u riziku od pojave VTE-a.
  - Poruke vezane za odgovor ako se pojave kliničke značajke VTE-a, uključujući hitnu procjenu i potrebu za prekidom primjene lijeka Cibinquo.
- *Zločudna bolest*
  - Poruke vezane za objašnjenje da se u bolesnika izloženih velikom riziku od zločudne bolesti abrocininib smije koristiti samo ako nisu dostupne prikladne terapijske alternative s primjerima tko može biti izložen velikom riziku.
  - Podsjetnik bolesnicima o potrebi periodičkih pregleda kože.
- *Veliki kardiovaskularni štetni događaji (MACE)*
  - Poruke vezane za objašnjenje da se u bolesnika izloženih velikom riziku od pojave MACE-a abrocininib smije koristiti samo ako nisu dostupne druge prikladne terapije, s primjerima tko može biti izložen velikom riziku.
  - Poruke vezane za objašnjenje da treba pratiti razine lipida prije početka primjene lijeka, nakon 4 tjedna terapije i poslije toga prema kliničkim smjernicama. Razinama lipida treba upravljati prema kliničkim smjernicama.
- *Embrio-fetalna toksičnost nakon intrauterinog izlaganja*
  - Poruke vezane za objašnjenje da nema podataka ili su podaci o primjeni lijeka Cibinquo u trudnica ograničeni.
  - Informacije o tome kako se može smanjiti rizik od izloženosti tijekom trudnoće za žene reproduktivne dobi na temelju sljedećih podataka: Lijek Cibinquo je kontraindiciran tijekom trudnoće pa je žene reproduktivne dobi potrebno savjetovati da koriste učinkovitu kontracepciju i tijekom liječenja i tijekom 1 mjeseca nakon prekida peroralne primjene

lijeka Cibinquo te je potrebno savjetovati bolesnicama da odmah obavijeste svog zdravstvenog radnika ako misle da bi mogle biti trudne ili ako je trudnoća potvrđena.

**Paket s informacijama za bolesnika treba sadržavati:**

- uputu o lijeku,
- karticu za bolesnika.
- **Kartica za bolesnika** treba sadržavati sljedeće ključne poruke:
  - Kontakt podaci propisivača lijeka Cibinquo.
  - Poruku da bolesnik mora uvijek nositi sa sobom karticu za bolesnika i pokazati je zdravstvenim radnicima koji su uključeni u njihovu njegu (tj. propisivači koji ne propisuju lijek Cibinquo, zdravstveni radnici koji rade u hitnoj službi itd.).
  - Poruke vezane uz opis lijeka Cibinquo (tj. što je i za što se koristi).
  - Rizik od infekcija:
    - Opis znakova/simptoma infekcija kojih bolesnik treba biti svjestan tako da može potražiti pomoć od svog zdravstvenog radnika.
    - Poruke za upozorenje bolesnika i njihovih zdravstvenih radnika o riziku koji se javlja kada se živa cjepiva daju neposredno prije i tijekom terapije lijekom Cibinquo zajedno s primjerima živih cjepiva.
  - Rizik od nastajanja krvnih ugrušaka u venama ili plućima:
    - Opis znakova/simptoma krvnih ugrušaka u venama (duboka venska tromboza) ili plućima (plućna embolija), kojih bolesnik treba biti svjestan tako da može potražiti hitnu pomoć od zdravstvenog radnika.
  - Rizik od bolest srca:
    - Opis znakova/simptoma bolesti srca kojih bolesnik treba biti svjestan kako bi potražio pomoć od svojeg zdravstvenog radnika.
  - Podsjetnik na rizik od raka. S obzirom na rak kože potreban je podsjetnik bolesnicima da obavijeste svog liječnika ako primijete bilo kakvu novu izraslinu na koži.
  - Opis ciljanih rizika za podizanje svijesti u bolesnika i za zdravstvene radnike uključene u njihovu njegu uključujući:
    - potrebu za laboratorijskim praćenjem, uključujući praćenje visokog kolesterola.
    - Podsjećanje na korištenje kontracepcije i da je lijek Cibinquo kontraindiciran tijekom trudnoće te da bolesnice trebaju obavijestiti svoje zdravstvene radnike ako zatrudne dok uzimaju lijek Cibinquo.

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O LIJEKU**

## **A. OZNAČIVANJE**

## **PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU**

### **KUTIJA ZA BLISTER PAKIRANJE I NALJEPNICA BOČICE ZA 50 MG**

#### **1. NAZIV LIJEKA**

Cibinco 50 mg filmom obložene tablete  
abrocitinib

#### **2. NAVODENJE DJELATNE(IH) TVARI**

Jedna tableta sadrži 50 mg abrocitiniba.

#### **3. POPIS POMOĆNIH TVARI**

Sadrži laktozu hidrat (za dodatne informacije vidjeti uputu o lijeku).

#### **4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ**

Kutija za blister

14 filmom obloženih tableta

28 filmom obloženih tableta

91 filmom obložena tableta

Bočica

14 filmom obloženih tableta

30 filmom obloženih tableta

#### **5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA**

**Za primjenu kroz usta.**

**Tabletu ne smijete lomiti, drobiti ili žvakati.**

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

#### **6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

#### **7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO**

#### **8. ROK VALJANOSTI**

EXP

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA****10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI  
OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEČU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO****11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Belgija

**12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Kutija za blister

EU/1/21/1593/003 14 filmom obloženih tableta

EU/1/21/1593/004 28 filmom obloženih tableta

EU/1/21/1593/005 91 filmom obložena tableta

Bočica

EU/1/21/1593/001 14 filmom obloženih tableta

EU/1/21/1593/002 30 filmom obloženih tableta

**13. BROJ SERIJE**

Lot

**14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA****15. UPUTE ZA UPORABU****16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU**

Cibinql 50 mg

**17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD**

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

**18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM**

PC  
SN  
NN

**PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI BLISTER ILI STRIP**

**BLISTERI ZA TABLETE OD 50 MG**

**1. NAZIV LIJEKA**

Cibinql 50 mg filmom obložene tablete  
abrocitinib

**2. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Pfizer Europe MA EEIG (logo nositelja odobrenja)

**3. ROK VALJANOSTI**

EXP

**4. BROJ SERIJE**

Lot

**5. DRUGO**

Pon., Uto., Sri., Čet., Pet., Sub., Ned.

**PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU****KUTIJA ZA BLISTER PAKIRANJE I NALJEPNICA BOČICE ZA 100 MG****1. NAZIV LIJEKA**

Cibinco 100 mg filmom obložene tablete  
abrocitinib

**2. NAVODENJE DJELATNE(IH) TVARI**

Jedna tableta sadrži 100 mg abrocitiniba.

**3. POPIS POMOĆNIH TVARI**

Sadrži laktozu hidrat (za dodatne informacije vidjeti uputu o lijeku).

**4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ**

Kutija za blister

14 filmom obloženih tableta

28 filmom obloženih tableta

91 filmom obložena tableta

Bočica

14 filmom obloženih tableta

30 filmom obloženih tableta

**5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA**

**Za primjenu kroz usta.**

**Tabletu ne smijete lomiti, drobiti ili žvakati.**

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

**6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO****8. ROK VALJANOSTI**

EXP

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA****10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI  
OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEČU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO****11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Belgija

**12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Kutija za blister  
EU/1/21/1593/008 14 filmom obloženih tableta  
EU/1/21/1593/009 28 filmom obloženih tableta  
EU/1/21/1593/010 91 filmom obložena tableta

Bočica  
EU/1/21/1593/006 14 filmom obloženih tableta  
EU/1/21/1593/007 30 filmom obloženih tableta

**13. BROJ SERIJE**

Lot

**14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA****15. UPUTE ZA UPORABU****16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU**

Cibinquo 100 mg

**17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD**

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

**18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM**

PC  
SN  
NN

**PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI BLISTER ILI STRIP**

**BLISTERI ZA TABLETE OD 100 MG**

**1. NAZIV LIJEKA**

Cibinql 100 mg filmom obložene tablete  
abrocitinib

**2. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Pfizer Europe MA EEIG (logo nositelja odobrenja)

**3. ROK VALJANOSTI**

EXP

**4. BROJ SERIJE**

Lot

**5. DRUGO**

Pon., Uto., Sri., Čet., Pet., Sub., Ned.

**PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU****KUTIJA ZA BLISTER PAKIRANJE I NALJEPNICA BOČICE ZA 200 MG****1. NAZIV LIJEKA**

Cibinco 200 mg filmom obložene tablete  
abrocitinib

**2. NAVODENJE DJELATNE(IH) TVARI**

Jedna tableta sadrži 200 mg abrocitiniba.

**3. POPIS POMOĆNIH TVARI**

Sadrži laktozu hidrat (za dodatne informacije vidjeti uputu o lijeku).

**4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ**

Kutija za blister

14 filmom obloženih tableta

28 filmom obloženih tableta

91 filmom obložena tableta

Bočica

14 filmom obloženih tableta

30 filmom obloženih tableta

**5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA**

**Za primjenu kroz usta.**

**Tabletu ne smijete lomiti, drobiti ili žvakati.**

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

**6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO****8. ROK VALJANOSTI**

EXP

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA****10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI  
OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEČU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO****11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Belgija

**12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Kutija za blister  
EU/1/21/1593/013 14 filmom obloženih tableta  
EU/1/21/1593/014 28 filmom obloženih tableta  
EU/1/21/1593/015 91 filmom obložena tableta

Bočica  
EU/1/21/1593/011 14 filmom obloženih tableta  
EU/1/21/1593/012 30 filmom obloženih tableta

**13. BROJ SERIJE**

Lot

**14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA****15. UPUTE ZA UPORABU****16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU**

Cibinquo 200 mg

**17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD**

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

**18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM**

PC  
SN  
NN

**PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI BLISTER ILI STRIP**

**BLISTERI ZA TABLETE OD 200 MG**

**1. NAZIV LIJEKA**

Cibinvo 200 mg filmom obložene tablete  
abrocitinib

**2. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Pfizer Europe MA EEIG (logo nositelja odobrenja)

**3. ROK VALJANOSTI**

EXP

**4. BROJ SERIJE**

Lot

**5. DRUGO**

Pon., Uto., Sri., Čet., Pet., Sub., Ned.

## **B. UPUTA O LIJEKU**

## **Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika**

**Cibinco 50 mg filmom obložene tablete**

**Cibinco 100 mg filmom obložene tablete**

**Cibinco 200 mg filmom obložene tablete**

abrocitinib



Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Za postupak prijavljivanja nuspojava, pogledajte dio 4.

**Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.**

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, обратите se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednakvi Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Uz ovu uputu, liječnik će Vam dati karticu za bolesnika koja sadrži važne informacije o sigurnosti primjene lijeka kojih morate biti svjesni. Nosite karticu za bolesnika sa sobom.

### **Što se nalazi u ovoj uputi:**

1. Što je Cibinco i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Cibinco
3. Kako uzimati Cibinco
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Cibinco
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

#### **1. Što je Cibinco i za što se koristi**

Cibinco sadrži djelatnu tvar abrocitinib. Pripada skupini lijekova koji se nazivaju inhibitori Janus kinaze i pomažu smanjiti upalu. Djeluje smanjenjem aktivnosti enzima u tijelu koji se naziva „Janus kinaza“ i koji sudjeluje u upali.

Cibinco se koristi za liječenje odraslih osoba i adolescenata u dobi od 12 godina i starijih s umjerenim do teškim atopijskim dermatitisom, poznatim i kao atopijski ekcem. Smanjenjem aktivnosti enzima Janus kinaze Cibinco ublažava svrbež i upalu kože. Kao rezultat toga mogu se smanjiti poremećaji spavanja i druge posljedice atopijskog ekcema kao što su tjeskoba ili depresija te poboljšava ukupnu kvalitetu života.

#### **2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Cibinco**

##### **Nemojte uzimati Cibinco**

- ako ste alergični na abrocitinib ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.),
- ako imate ozbiljnu infekciju koja je aktivna, uključujući tuberkulozu,
- ako imate teške probleme s jetrom,
- ako ste trudni ili dojite (pogledajte dio „Trudnoća, kontracepcija, dojenje i plodnost“).

## **Upozorenja i mjere opreza**

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije i tijekom liječenja lijekom Cibinquo ako:

- imate infekciju ili ako često dobijete infekcije. Obavijestite svog liječnika ako dobijete simptome kao što su vrućica, rane, osjećaj većeg umora nego što je to uobičajeno ili problemi sa zubima, jer oni mogu biti znakovi infekcije. Lijek Cibinquo može smanjiti sposobnost Vašeg tijela da se bori s infekcijama i može pogoršati postojeću infekciju ili povećati mogućnost dobivanja nove infekcije. Ako imate dijabetes ili imate 65 godina ili više, možete biti podložniji infekcijama.
- imate ili ste imali tuberkulozu ili ste bili u bliskom kontaktu s nekim s tuberkulozom. Liječnik će Vas testirati na tuberkulozu prije nego počnete primjenjivati Cibinquo i može Vas ponovno testirati tijekom liječenja.
- ste ikad imali infekciju herpesom (herpes zoster) jer lijek Cibinquo može omogućiti da se ona vrati. Obavijestite svog liječnika ako dobijete bolan osip na koži s mjeđurićima jer to može biti znak herpes zostera.
- ste ikad imali hepatitis B ili hepatitis C.
- ste se nedavno cijepili ili se planirate cijepiti – to je zbog toga što se neka cjepiva (živa cjepiva) ne preporučuju tijekom korištenja lijeka Cibinquo.
- ste prethodno imali krvne ugruške u venama nogu (duboka venska tromboza) ili plućima (plućna embolija) ili ste izloženi povećanom riziku od pojave navedenog (na primjer: ako ste nedavno bili podvrgnuti velikom kirurškom zahvatu, ako koristite hormonska kontracepcija sredstva\hormonsku nadomjesnu terapiju, ako je utvrđeno postojanje poremećaja zgrušavanja krvi kod Vas ili bliske rodbine). Liječnik će razmotriti s Vama je li lijek Cibinquo prikladan za Vas. Obavijestite svog liječnika ako odjednom osjetite nedostatak zraka ili otežano disanje, bol u prsnom košu ili bol u gornjem dijelu leđa, oticanje noge ili ruke, bol ili osjetljivost u nozi, odnosno primijetite crvenilo ili promjenu boje u nozi ili ruci, jer to mogu biti znakovi krvnih ugrušaka u venama.
- imate ili ste imali probleme sa srcem, jer će liječnik razmotriti s Vama je li lijek Cibinquo prikladan za Vas.
- imate rak ili ste imali rak, pušite ili ste prije pušili, jer će liječnik razmotriti s Vama je li lijek Cibinquo prikladan za Vas.
- nemelanomski rak kože je opažen u bolesnika koji uzimaju lijek Cibinquo. Liječnik će Vam možda preporučiti redovne kožne pregledе dok uzimate lijek Cibinquo. Ako se tijekom ili nakon terapije pojave nova oštećenja na koži ili ako postojeća oštećenja na koži promijene izgled, obavijestite o tome svog liječnika.

## Dodatne pretrage u praćenju

Liječnik će zatražiti krvne pretrage prije i tijekom liječenja lijekom Cibinquo te može prilagoditi Vaše liječenje ako je to potrebno.

## **Djeca**

Ovaj lijek nije odobren za primjenu u djece mlađe od 12 godina jer sigurnost i koristi primjene lijeka Cibinquo u ovoj skupini još nisu poznate.

## **Drugi lijekovi i Cibinquo**

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Osobito obavijestite svog liječnika ili ljekarnika prije nego počnete uzimati lijek Cibinquo ako uzimate neke od lijekova za liječenje:

- gljivičnih infekcija (kao što je flukonazol), depresije (kao što je fluoksetin ili fluvoksamin), moždanog udara (kao što je tiklopidin), jer oni mogu pojačati nuspojave lijeka Cibinquo.
- povrata želučane kiseline (kao što su antacidi, famotidin ili omeprazol), jer mogu smanjiti količinu lijeka Cibinquo u Vašoj krvi.
- depresije (kao što su citalopram, klobazam ili escitalopram), jer lijek Cibinquo može povećati njihove učinke.
- neurofibromatoze tipa I (kao što je selumetinib), jer lijek Cibinquo može povećati njegov učinak.

- zatajenja srca (kao što je digoksin) ili moždanog udara (kao što je dabigatran), jer lijek Cibinquo može povećati njihove učinke.
- napadaja (kao što je S-mefenitojin), jer lijek Cibinquo može povećati njegov učinak.
- moždanog udara (kao što je klopidogrel), jer lijek Cibinquo može smanjiti njegov učinak.
- astme, reumatoidnog artritisa ili atopijskog dermatitisa (kao što su biološke terapije protutijelima, lijekovi koji kontroliraju imunološki odgovor tijela, kao što su ciklosporin, drugi inhibitori Janus kinaze, kao što su baricitinib, upadacitinib), jer oni mogu povećati rizik od pojave nuspojava.

Liječnik Vam može savjetovati da izbjegnete uzimati ili prestanete uzimati lijek Cibinquo ako uzimate neke od lijekova za liječenje:

- tuberkuloze (kao što je rifampicin), napadaja (kao što je fenitojn), raka prostate (kao što su apalutamid, enzalutamid) ili infekcije HIV-om (kao što je efavirenz), jer oni mogu smanjiti djelovanje lijeka Cibinquo.

Ako se nešto od gore navedenoga odnosi na Vas ili ako niste sigurni, obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete lijek Cibinquo.

### **Trudnoća, kontracepcija, dojenje i plodnost**

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

#### Kontracepcija u žena

Ako ste žena reproduktivne dobi, trebate koristiti učinkovitu metodu kontracepcije tijekom liječenja lijekom Cibinquo i najmanje mjesec dana nakon Vaše zadnje doze u liječenju. Liječnik Vam može preporučiti odgovarajuće metode kontracepcije.

#### Trudnoća

Nemojte koristiti lijek Cibinquo ako ste trudni, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete jer on može naškoditi djetetu u razvoju. Odmah obavijestite svog liječnika ako zatrudnite ili mislite da ste zatrudnjeli tijekom liječenja.

#### Dojenje

Nemojte koristiti lijek Cibinquo dok dojite jer nije poznato izlučuje li se ovaj lijek u majčino mlijeko i škodi li djetetu. Vi i Vaš liječnik trebate odlučiti hoćete li dojiti ili koristiti ovaj lijek.

#### Plodnost

Lijek Cibinquo može privremeno smanjiti plodnost žena reproduktivne dobi. Taj učinak se povlači nakon prekida liječenja.

### **Upravljanje vozilima i strojevima**

Lijek Cibinquo ne utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

### **Cibinquo sadrži laktozu hidrat i natrij**

Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se svom liječniku prije nego uzmete ovaj lijek.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tabletu, tj. zanemarive količine natrija.

#### Starije osobe

Bolesnici u dobi od 65 godina i stariji mogu biti izloženi povećanom riziku od infekcija, srčanog udara i nekih vrsta raka. Vaš liječnik može zaključiti da lijek Cibinquo nije prikladan za Vas.

### **3. Kako uzimati Cibinquo**

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Cibinquo je tableta koja se uzima kroz usta. Može se koristiti s drugim lijekovima za ekcem koje primjenjujete na kožu ili se može koristiti samostalno.

Preporučena početna doza za odrasle osobe i adolescente (u dobi od 12 do 17 godina) tjelesne težine od najmanje 59 kg je 100 mg ili 200 mg jedanput na dan, kako Vam je liječnik propisao. Liječnik može povećati ili smanjiti Vašu dozu ovisno o tome kako lijek djeluje.

Nekim bolesnicima je potrebna niža početna doza i liječnik Vam može dati 100 mg jedanput na dan ako:

- imate 65 godina ili više.
- imate određenu povijest bolesti ili medicinsko stanje.
- ako ste adolescent (u dobi od 12 do 17 godina) tjelesne težine 25 kg – 58 kg.

Ako imate umjerene do teške probleme s bubrežima ili ako su Vam propisani određeni drugi lijekovi, početna doza može biti ili 50 mg ili 100 mg jedanput na dan. Dobit ćete početnu dozu ovisno o Vašoj potrebi i povijesti bolesti ili zdravstvenom stanju te uvijek trebate uzimati ovaj lijek točno onako kako Vam je liječnik rekao.

Nakon početka liječenja Vaš liječnik može prilagoditi dozu ovisno o tome kako djeluje lijek i o nuspojavi koju dobijete. Ako lijek dobro djeluje, doza se može smanjiti. Liječenje se ujedno može privremeno ili trajno prekinuti ako krvne pretrage pokažu niski broj leukocita ili trombocita.

Ako ste uzimali lijek Cibinquo tijekom 24 tjedna i još uvijek nema poboljšanja, Vaš liječnik može odlučiti trajno prekinuti liječenje.

Trebate progrutati cijelu tabletu s vodom. Tabletu nemojte lomiti, zdrobiti ili žvakati prije gutanja jer to može promijeniti količinu lijeka koji uđe u Vaše tijelo.

Možete uzimati tabletu sa ili bez hrane. Ako osjetite mučninu kad uzmete ovaj lijek, možda će Vam pomoći uzimanje lijeka s hranom. Kako biste zapamtili kad trebate uzeti lijek, preporučuje se da ga uzimate svaki dan u isto vrijeme.

#### **Ako uzmete više lijeka Cibinquo nego što ste trebali**

Ako uzmete više lijeka Cibinquo nego što ste trebali, obratite se svom liječniku. Možda ćete dobiti neke od nuspojava opisanih u dijelu 4.

#### **Ako ste zaboravili uzeti lijek Cibinquo**

- Ako propustite dozu, uzmite je čim se sjetite, osim ako je preostalo manje od 12 sati do Vaše sljedeće doze.
- Ako je preostalo manje od 12 sati do Vaše sljedeće doze, samo preskočite propuštenu dozu i uzmite sljedeću uobičajenu dozu prema rasporedu.
- Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljeni tabletu.

#### **Ako prestanete uzimati lijek Cibinquo**

Ne smijete prestati uzimati lijek Cibinquo bez da prethodno razgovarate o tome sa svojim liječnikom.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

### **4. Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

## **Ozbiljne nuspojave**

Obratite se svom liječniku i odmah potražite medicinsku pomoć ako dobijete bilo kakve znakove:

- herpes zoster, bolnog osipa na koži s mjeđurićima i vrućicom
- krvne ugruške u plućima, nogama ili zdjelicima sa simptomima kao što su bolna, otečena nogu, bol u prsnom košu ili nedostatak zraka

## **Ostale nuspojave**

### **Vrlo česte nuspojave** (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba)

- mučnina

### **Česte nuspojave** (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba)

- grozničica i drugi oblici infekcija herpes simplexom
- povraćanje
- bol u trbuhi
- glavobolja
- omaglica
- akne
- povećanje razine enzima koji se naziva kreatin fosfokinaza, vidljivo u krvnim pretragama

### **Manje česte nuspojave** (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba)

- upala pluća (infekcija pluća)
- niski broj trombocita u krvnim pretragama
- niski broj leukocita u krvnim pretragama
- visoka razina masnoće (kolesterol) u krvi vidljiva u krvnim pretragama (pogledajte dio 2. „Upozorenja i mjere opreza“)

## **Prijavljanje nuspojava**

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

## **5. Kako čuvati Cibinquo**

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji, bočici i foliji blistera iza oznake „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

## **6. Sadržaj pakiranja i druge informacije**

### **Što Cibinquo sadrži**

- Djelatna tvar je abrocitinib.  
Jedna tableta od 50 mg sadrži 50 mg abrocitiniba.  
Jedna tableta od 100 mg sadrži 100 mg abrocitiniba.  
Jedna tableta od 200 mg sadrži 200 mg abrocitiniba.
- Drugi sastojci su:  
Jezgra tablete: mikrokristalična celuloza (E460i), kalcijev hidrogenfosfat, bezvodni (E341ii), natrijev škroboglikolat, magnezijev stearat (E470b).

Film ovojnica: hipromeloza (E464), titanijev dioksid (E171), laktoza hidrat, makrogol (E1521), triacetin (E1518), željezov oksid, crveni (E172) (pogledajte dio 2. „Cibinquo sadrži laktozu i natrij“).

### **Kako Cibinquo izgleda i sadržaj pakiranja**

Cibinquo 50 mg tablete su ružičaste, približno 11 mm dugačke i 5 mm široke ovalne tablete s utisnutim znakom „PFE“ na jednoj strani i „ABR 50“ na drugoj.

Cibinquo 100 mg tablete su ružičaste, okrugle tablete, promjera približno 9 mm, s utisnutim znakom „PFE“ na jednoj strani i „ABR 100“ na drugoj.

Cibinquo 200 mg tablete su ružičaste, približno 18 mm dugačke i 8 mm široke ovalne tablete s utisnutim znakom „PFE“ na jednoj strani i „ABR 200“ na drugoj.

Tablete od 50 mg, 100 mg i 200 mg dostupne su u blisterima od poliviniliden klorida (PVDC) s pokrovnim filmom od aluminijске folije ili boćicama od polietilena visoke gustoće (HDPE) s polipropilenskim zatvaračem. Jedno blister pakiranje sadrži 14, 28 ili 91 tabletu. Jedna boćica sadrži 14 ili 30 tableta.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

### **Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Belgija

### **Proizvođač**

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Betriebsstätte Freiburg  
Mooswaldallee 1  
79108 Freiburg Im Breisgau  
Njemačka

Za sve informacije o ovom lijeku obratite se lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

**België/Belgique/ Belgien**  
**Luxembourg/Luxemburg**  
Pfizer NV/SA  
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

**България**  
Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България  
Tel.: +359 2 970 4333

**Česká republika**  
Pfizer, spol. s r.o.  
Tel: +420 283 004 111

**Danmark**  
Pfizer ApS  
Tlf: +45 44 20 11 00

**Lietuva**  
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  
Tel: +370 52 51 4000

**Magyarország**  
Pfizer Kft.  
Tel: +36-1-488-37-00

**Malta**  
Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +356 21344610

**Nederland**  
Pfizer bv  
Tel: +31 (0)800 63 34 636

**Deutschland**  
Pfizer PHARMA GmbH  
Tel: +49 (0)30 550055-51000

**Eesti**  
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

**Ελλάδα**  
Pfizer Ελλάς A.E.  
Τηλ: +30 210 6785 800

**España**  
Pfizer S.L.  
Tel: +34 91 490 99 00

**France**  
Pfizer  
Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

**Hrvatska**  
Pfizer Croatia d.o.o.  
Tel: +385 1 3908 777

**Ireland**  
Pfizer Healthcare Ireland  
Tel: +1800 633 363 (toll free)  
+44 (0)1304 616161

**Ísland**  
Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**  
Pfizer S.r.l.  
Tel: +39 06 33 18 21

**Κύπρος**  
Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)  
Τηλ: +357 22 817690

**Latvija**  
Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  
Tel: + 371 670 35 775

**Ova uputa je zadnji puta revidirana u .**

#### **Ostali izvori informacija**

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: <http://www.ema.europa.eu>.

**Norge**  
Pfizer AS  
Tlf: +47 67 52 61 00

**Österreich**  
Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.  
Tel: +43 (0)1 521 15-0

**Polska**  
Pfizer Polska Sp. z o.o.  
Tel.:+48 22 335 61 00

**Portugal**  
Laboratórios Pfizer, Lda.  
Tel: +351 21 423 5500

**România**  
Pfizer Romania S.R.L.  
Tel: +40 (0) 21 207 28 00

**Slovenija**  
Pfizer Luxembourg SARL  
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana  
Tel: + 386 (0)1 52 11 400

**Slovenská republika**  
Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka  
Tel: + 421 2 3355 5500

**Suomi/Finland**  
Pfizer Oy  
Puh/Tel: +358 (0)9 43 00 40

**Sverige**  
Pfizer AB  
Tel: +46 (0)8 550 520 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Pfizer Limited  
Tel: +44 (0) 1304 616161