

## REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

### 1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

FINGOLIMOD RICHTER 0,5 mg capsule

### 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare capsulă conține clorhidrat de fingolimod echivalent cu fingolimod 0,5 mg.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Capsulă

Capsulă gelatinoasă tare cu dimensiunea de 16 mm (mărimea 3), cu corpul de culoare albă și capacul de culoare galbenă.

### 4. DATE CLINICE

#### 4.1 Indicații terapeutice

Fingolimod Richter este indicat ca unic tratament de modificare a bolii pentru scleroză multiplă recidivantă remitentă extrem de activă la următoarele grupe de pacienți adulți și pacienți copii și adolescenți cu vârsta de 10 ani și peste:

- Pacienți cu boală extrem de activă în ciuda administrării unei scheme complete și adecvate de tratament, cu cel puțin un tratament de modificare a bolii (pentru excepții și informații privind perioadele de eliminare completă, vezi pct. 4.4 și 5.1).

sau

- Pacienți cu scleroză multiplă recidivantă remitentă severă, cu evoluție rapidă, definită de 2 sau mai multe recidive care implică dizabilitate într-un an și 1 sau mai multe leziuni cu captare de Gadolinium la RMN cranian sau o creștere semnificativă a leziunilor T2, comparativ cu cel mai recent RMN.

#### 4.2 Doze și mod de administrare

Tratamentul trebuie inițiat și supravegheat de un medic cu experiență în tratamentul sclerozei multiple.

##### Doze

La adulți, doza recomandată de Fingolimod Richter este de o capsulă 0,5 mg, administrată oral, o dată pe zi.

La pacienți copii și adolescenți (cu vârsta de 10 ani și peste), doza recomandată este dependentă de greutatea corporală a pacientului:

- Pacienți copii și adolescenți cu greutate corporală <40 kg: o capsulă de 0,25 mg, administrată oral, o dată pe zi. Sunt disponibile alte medicamente care conțin doze mai mici de fingolimod (precum capsule de 0,25 mg) de la alte companii farmaceutice.

- Pacienți copii și adolescenți cu greutate corporală >40 kg: o capsulă de 0,5 mg, administrată oral, o dată pe zi.

Pacienții copii și adolescenți care încep tratamentul cu administrarea de capsule de 0,25 mg și ulterior ating o greutate corporală stabilă de peste 40 kg trebuie să treacă la utilizarea de capsule de 0,5 mg.

Când se face trecerea de la doza zilnică de 0,25 mg la cea de 0,5 mg, la administrarea primei doze se recomandă repetarea aceleiași monitorizări ca la inițierea tratamentului.

Fingolimod Richter poate fi administrat împreună cu sau fără alimente.

Capsulele trebuie înghițite întotdeauna întregi, fără a fi deschise.

Se recomandă aceeași monitorizare după administrarea primei doze ca și în cazul inițierii tratamentului când acesta este întrerupt pentru:

- 1 zi sau mai mult în primele 2 săptămâni de tratament.
- mai mult de 7 zile în timpul săptămânilor 3 și 4 de tratament.
- mai mult de 2 săptămâni după o lună de tratament.

Dacă perioada de întrerupere a tratamentului este mai scurtă decât cele menționate mai sus, tratamentul trebuie continuat cu doza următoare conform schemei de tratament (vezi pct. 4.4).

### Grupe speciale de pacienți

#### Vârstnici

Fingolimod Richter trebuie utilizat cu prudență la pacienți cu vârsta de 65 ani și peste, din cauza datelor insuficiente privind siguranța și eficacitatea (vezi pct. 5.2).

#### Insuficiență renală

Nu a fost studiată administrarea Fingolimod Richter la pacienți cu insuficiență renală în cadrul studiilor pivot privind scleroza multiplă. Pe baza studiilor farmacologice clinice, nu sunt necesare ajustări ale dozei la pacienți cu insuficiență renală ușoară până la severă.

#### Insuficiență hepatică

Fingolimod Richter nu trebuie utilizat la pacienți cu insuficiență hepatică severă (Child-Pugh clasa C), (vezi pct. 4.3). Deși nu sunt necesare ajustări ale dozei la pacienți cu insuficiență hepatică ușoară sau moderată, trebuie manifestată prudență când se inițiază tratamentul la acești pacienți (vezi pct. 4.4 și 5.2).

#### Copii și adolescenți

Încă nu au fost stabilite siguranța și eficacitatea Fingolimod Richter la copii cu vârsta sub 10 ani. Nu sunt disponibile date.

Există date foarte limitate disponibile privind utilizarea la copiii cu vârsta cuprinsă între 10 și 12 ani (vezi pct. 4.4, 4.8 și 5.1).

### Mod de administrare

Acest medicament este pentru administrare orală.

### **4.3 Contraindicații**

- Sindrom imunodeficiar.
- Pacienți cu risc crescut de infecții oportuniste, inclusiv pacienți imunocompromiși (inclusiv cei cărora li se administrează în prezent terapii imunosupresoare sau cei imunocompromiși de terapiile anterioare).
- Infecții active severe, infecții cronice active (hepatită, tuberculoză).
- Neoplazii active.
- Insuficiență hepatică severă (Child-Pugh clasa C).

- Pacienți care în ultimele 6 luni au avut infarct miocardic (IM), angină pectorală instabilă, accident vascular cerebral/atac ischemic tranzitor (AIT), insuficiență cardiacă decompensată (care necesită tratament în spital) sau insuficiență cardiacă clasa III/IV New York Heart Association (NYHA) (vezi pct. 4.4).
- Pacienți cu aritmii cardiace severe care necesită tratament antiaritmice cu medicamente antiaritmice de clasa Ia sau III (vezi pct. 4.4).
- Pacienți cu bloc AV Mobitz II de gradul doi sau trei, sau sindromul sinusului bolnav, dacă nu au pacemaker (vezi pct. 4.4).
- Pacienți cu interval QTc la momentul inițial  $\geq 500$  msec (vezi pct. 4.4).
- În timpul sarcinii și la femeile la vârsta fertilă care nu utilizează metode contraceptive eficiente (vezi pct. 4.4 și 4.6).
- Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

#### 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

##### Bradiaritmie

Inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter duce la diminuarea tranzitorie a frecvenței cardiace și poate fi asociată și cu întâzieri ale conducerii atrioventriculare, inclusiv raportări izolate de bloc AV complet, tranzitoriu, cu remitere spontană (vezi pct. 4.8 și 5.1).

După administrarea primei doze, scăderea frecvenței cardiace începe în interval de o oră și atinge valoarea maximă în 6 ore. Efectul de după administrarea dozei persistă în decursul următoarelor zile, deși, de regulă, este mai ușor și, de regulă, dispare în următoarele săptămâni. În cazul administrării continue, frecvența cardiacă medie revine spre valoarea inițială în interval de o lună. Cu toate acestea, este posibil ca la unii pacienți frecvența cardiacă să nu revină la valoarea inițială până la sfârșitul primei luni de tratament. Tulburările de conducere au fost, în general, tranzitorii și asimptomatice. De obicei, acestea nu au necesitat tratament și s-au remis în primele 24 ore de tratament. Dacă este necesar, scăderea frecvenței cardiace indusă de fingolimod este reversibilă prin administrarea parenterală de doze de atropină sau isoprenalină.

Tuturor pacienților trebuie să li se efectueze un ECG și să li se măsoare tensiunea arterială înaintea administrării primei doze de Fingolimod Richter și la 6 ore după aceasta. Toți pacienții trebuie ținuți sub observație o perioadă de 6 ore pentru depistarea semnelor și simptomelor bradycardiei, cu măsurarea frecvenței cardiace și a tensiunii arteriale la fiecare oră. În această perioadă de 6 ore se recomandă monitorizarea ECG continuă (în timp real).

Atunci când pacienții trec de la administrarea zilnică a dozei de 0,25 mg la cea de 0,5 mg, se recomandă aceleași măsuri de precauție ca la administrarea primei doze.

În cazul în care apar simptome asociate bradycardiei după administrarea dozei, trebuie început tratamentul adecvat afecțiunii și trebuie continuată monitorizarea pacientului până la remiterea simptomelor. Dacă un pacient necesită tratament medicamentos în timpul monitorizării după administrarea primei doze, trebuie instituită monitorizare peste noapte într-o unitate medicală și monitorizarea după administrarea primei doze trebuie repetată după administrarea celei de-a doua doze de Fingolimod Richter.

Dacă frecvența cardiacă la 6 ore atinge valoarea cea mai mică de la administrarea primei doze (sugerând faptul că este posibil ca efectul farmacodinamic maxim asupra cordului să nu fie încă vizibil), monitorizarea trebuie prelungită cu minim 2 ore și până când frecvența cardiacă crește din nou. În plus, dacă, după 6 ore, frecvența cardiacă este  $< 45$  bpm la adulți,  $< 55$  bpm la copii și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste sau  $< 60$  bpm la copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 10 și sub 12 ani sau ECG-ul indică un nou debut de bloc AV de gradul doi sau un grad mai mare sau un interval QTc  $\geq 500$  msec, trebuie să se prelungească urmărirea (cel puțin monitorizare peste noapte) până la rezolvarea simptomelor. De asemenea, apariția în orice moment a oricărui bloc AV de gradul III trebuie să ducă la prelungirea monitorizării (cel puțin monitorizare peste noapte).

Efectele asupra frecvenței cardiace și conducerii atrioventriculare pot reapărea la reluarea tratamentului cu Fingolimod Richter, în funcție de durata întreruperii și perioada scursă de la inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter. Se recomandă aceeași monitorizare după administrarea primei doze ca și în cazul inițierii tratamentului când acesta este întrerupt pentru:

- 1 zi sau mai mult în primele 2 săptămâni de tratament.
- mai mult de 7 zile în timpul săptămânilor 3 și 4 de tratament.
- mai mult de 2 săptămâni după o lună de tratament.

Dacă perioada de întrerupere a tratamentului este mai scurtă decât cele menționate mai sus, tratamentul trebuie continuat cu doza următoare conform schemei de tratament.

Au fost raportate cazuri foarte rare de inversare a undei T la pacienții adulți tratați cu fingolimod. În cazul inversării undei T, medicul prescriptor trebuie să se asigure că nu există semne sau simptome asociate ischemiei miocardice. Dacă se suspectează ischemia miocardică, se recomandă consultarea unui medic cardiolog.

Din cauza riscului apariției de tulburări grave de ritm cardiac sau a bradicardiei semnificative, Fingolimod Richter nu trebuie administrat la pacienții cu bloc cardiac sino-atrial, antecedente de bradicardie simptomatică, sincopă sau stop cardiac recurente sau la pacienții cu prelungire semnificativă a intervalului QT (QTc >470 msec [pacienți adulți, de sex feminin], QTc >460 msec [pacienți copii și adolescenți, de sex feminin] sau >450 msec [pacienți adulți, adolescenți și copii, de sex masculin]), hipertensiune arterială necontrolată sau apnee severă în somn (vezi și pct. 4.3). La acești pacienți, tratamentul cu Fingolimod Richter trebuie avut în vedere numai dacă beneficiile anticipate depășesc posibilele riscuri și trebuie cerut sfatul unui cardiolog înainte de începerea tratamentului, pentru a stabili supravegherea optimă. Dacă tratamentul este luat în considerare la acești pacienți. Se recomandă monitorizarea prelungită, cel puțin peste noapte, pentru inițierea tratamentului (vezi și pct. 4.5).

Nu a fost studiată utilizarea Fingolimod Richter la pacienți cu aritmii care necesită tratament cu medicamente antiaritmice clasa Ia (de exemplu chinidină, disopiramidă) sau clasa III (de exemplu amiodaronă, sotalol). Medicamentele antiaritmice clasa Ia și clasa III au fost asociate cu cazuri de aritmie tip torsada vârfurilor la pacienții cu bradicardie (vezi pct. 4.3).

Experiența privind utilizarea Fingolimod Richter este limitată la pacienți cărora li s-a administrat terapie concomitentă cu beta-blocante, blocante ale canalelor de calciu care scad frecvența cardiacă (cum sunt verapamil sau diltiazem) sau alte substanțe care pot încetini frecvența cardiacă (de exemplu, ivabradină, digoxină, medicamente anticolinesterazice sau pilocarpină). Deoarece inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter este asociată și cu încetinirea frecvenței cardiace (vezi și pct. 4.8 Bradiaritmia), administrarea concomitentă a acestor substanțe în timpul inițierii tratamentului cu Fingolimod Richter poate fi asociată cu bradicardie severă și bloc cardiac. Din cauza efectului suplimentar posibil asupra frecvenței cardiace, tratamentul cu Fingolimod Richter nu trebuie inițiat la pacienții cărora li se administrează concomitent aceste substanțe (vezi și pct. 4.5). La acești pacienți, trebuie avut în vedere tratamentul cu Fingolimod Richter numai dacă beneficiile anticipate depășesc posibilele riscuri. Dacă este avut în vedere tratamentul cu Fingolimod Richter, înainte de începerea tratamentului trebuie solicitat sfatul medicului cardiolog privind trecerea la terapia cu medicamente care nu încetinesc frecvența cardiacă. Dacă nu poate fi întreruptă administrarea tratamentului care scade frecvența cardiacă, trebuie solicitat sfatul medicului cardiolog, pentru a stabili monitorizarea la administrarea primei doze, recomandându-se prelungirea monitorizării, cel puțin peste noapte (vezi și pct. 4.5).

### Interval QT

În cadrul unui studiu aprofundat privind intervalul QT, în cazul administrării de doze de 1,25 sau 2,5 mg de fingolimod, la starea de echilibru, în condițiile în care era încă prezent un efect cronotrop negativ al fingolimod, tratamentul cu fingolimod a dus la o prelungire a intervalului QTc, cu limita superioară a intervalului de încredere de 90% ≤13,0 ms. Nu există nicio relație de răspuns între doza administrată sau expunerea la fingolimod și prelungirea intervalului QTc. Nu există niciun semnal uniform privind incidența crescută a valorilor minime extreme ale intervalului QTc, fie valoarea

absolută, fie valori modificate față de valoarea inițială, asociată cu tratamentul cu fingolimod.

Relevanța clinică a acestei descoperiri este necunoscută. În cadrul studiilor privind scleroza multiplă, nu au fost observate efecte relevante din punct de vedere clinic privind prelungirea intervalului QTc, dar nu au fost incluși în aceste studii clinice pacienți care prezentau risc de prelungire a intervalului QT.

Este cel mai bine ca medicamentele care pot prelungi intervalul QTc să fie evitate la pacienții cu factori de risc relevanți, de exemplu hipokaliemie sau interval QT prelungit congenital.

### Efecte imunosupresoare

Fingolimod are un efect imunosupresor care predispune pacienții la un risc de apariție a infecțiilor, inclusiv infecții oportuniste care pot fi letale, și crește riscul dezvoltării limfoamelor și altor neoplazii, mai ales cutanate. Medicii trebuie să monitorizeze cu atenție pacienții, mai ales pe cei cu boli concomitente sau factori de risc cunoscuți, cum este terapia imunosupresoare anterioară. Dacă se suspectează existența acestui risc, medicul trebuie să aibă în vedere, de la caz la caz, întreruperea tratamentului (vezi și pct. 4.4 „Infecții” și „Neoplazii cutanate” și pct. 4.8 „Limfoame”).

### Infecții

Un efect farmacodinamic esențial al Fingolimod Richter este scăderea numărului de limfocite periferice, dependentă de doză, la 20-30% dintre valorile inițiale. Acesta este cauzat de sechestrarea reversibilă a limfocitelor în țesuturile limfoide (vezi pct. 5.1).

Înainte de inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter, trebuie obținută o hemoleucogramă (HLG) completă, efectuată recent (vechime de cel mult 6 luni sau după întreruperea tratamentului anterior). Pe perioada tratamentului se recomandă evaluări periodice ale HLG, în luna 3 și cel puțin anual după aceea, precum și în cazul apariției semnelor de infecție. Dacă se obțin valori  $<0,2 \times 10^9/l$  la numărarea limfocitelor, acestea trebuie să ducă la întreruperea tratamentului până la normalizarea valorilor, deoarece, în cadrul studiilor clinice, tratamentul cu fingolimod a fost întrerupt la pacienții cu număr absolut de limfocite  $<0,2 \times 10^9/l$ .

Inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter trebuie amânată la pacienții cu infecții active severe până la rezolvarea acestora.

### Infecție cu virusul herpes

La administrarea fingolimod, în orice moment al tratamentului, au apărut cazuri grave, cu potențial letal, și uneori letale de encefalită, meningită sau meningoencefalită cauzate de virusul herpes sau varicela zoster. Dacă apar encefalita, meningita sau meningoencefalita, administrarea Fingolimod Richter trebuie întreruptă și trebuie administrat tratament adecvat pentru infecția respectivă. Pacienților trebuie să li se evalueze imunitatea la varicelă (vărsat de vânt) înainte de începerea tratamentului cu Fingolimod Richter. Se recomandă ca pacienții care nu au antecedente de vărsat de vânt confirmate de un profesionist din domeniul sănătății sau documentație care să ateste efectuarea schemei complete de vaccinare cu vaccin pentru varicelă să fie supuși testării pentru detectarea anticorpilor la virusul Varicelă zoster (VVZ) înainte de inițierea tratamentului cu fingolimod. La pacienții cu rezultat negativ la testul anticorpilor, se recomandă o schemă completă de vaccinare cu vaccin pentru varicelă, înainte de începerea tratamentului cu Fingolimod Richter (vezi pct. 4.8). Inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter trebuie amânată timp de 1 lună pentru a se asigura instalarea efectului complet al vaccinării.

Efectele Fingolimod Richter asupra sistemului imunitar pot crește riscul de apariție a infecțiilor, inclusiv infecții oportuniste (vezi pct. 4.8). Trebuie utilizate strategii de diagnostic și terapeutice eficiente la pacienții cu simptome de infecție în timpul tratamentului. Când se evaluează un pacient cu suspiciune de infecție care poate fi gravă, trebuie avută în vedere trimiterea acestuia la un medic cu experiență în tratarea infecțiilor. În timpul tratamentului, pacienții la care se administrează Fingolimod Richter trebuie instruiți să informeze prompt medicul privind apariția simptomelor de infecție.

Dacă un pacient dezvoltă o infecție gravă, trebuie avute în vedere întreruperea tratamentului cu Fingolimod Richter și reevaluarea raportului beneficiu-risc înainte de reluarea tratamentului. Au fost raportate cazuri de meningită criptococică (o infecție fungică), uneori letală, în experiența de după punerea pe piață, după aproximativ 2-3 ani de tratament, deși nu se cunoaște o relație exactă cu durata tratamentului (vezi pct. 4.8). Pacienții care prezintă simptome și semne ale meningitei criptococice (de exemplu, cefalee însoțită de modificări psihice, cum sunt confuzie, halucinații și/sau modificări ale personalității) trebuie să fie supuși unei evaluări prompte în scopul diagnosticării. Dacă se stabilește diagnosticul de meningită criptococică, trebuie întreruptă administrarea fingolimod și trebuie inițiat tratament adecvat. Trebuie efectuată o examinare multidisciplinară (și anume, de către un medic specialist în boli infecțioase) dacă este necesară reinițierea administrării fingolimod.

După obținerea autorizației de punere pe piață, la administrarea tratamentului cu fingolimod a fost raportată apariția leucoencefalopatiei multifocale progresive (LMP), (vezi pct. 4.8). LMP este o infecție oportunistă cauzată de virusul John Cunningham (JCV), care poate fi letală sau poate determina handicap sever. Cazurile de LMP au apărut după aproximativ 2-3 ani de tratament în monoterapie, fără o expunere anterioară la natalizumab. Deși riscul estimat pare să crească odată cu creșterea expunerii cumulate în timp, nu se cunoaște o relație exactă cu durata tratamentului. Alte cazuri de LMP au apărut la pacienții tratați anterior cu natalizumab, cunoscându-se faptul că natalizumabul este asociat cu apariția LMP. LMP poate apărea numai în prezența unei infecții cu JCV. Dacă se fac teste pentru depistarea JCV, trebuie avut în vedere faptul că influența limfopeniei asupra acurateții testării pentru detectarea anticorpilor anti-JCV nu a fost studiată la pacienții tratați cu fingolimod. De asemenea, trebuie avut în vedere faptul că un rezultat negativ la testul pentru detectarea anticorpilor anti-JCV nu exclude posibilitatea unei infecții ulterioare cu JCV. Înainte de începerea tratamentului cu fingolimod, trebuie să fie disponibil rezultatul unei examinări RMN (de obicei, nu mai vechi de 3 luni), care va fi utilizat ca punct de referință. Modificările RMN pot fi observate înainte de apariția semnelor sau simptomelor clinice. În timpul efectuării examinării RMN de rutină (în conformitate cu recomandările naționale și locale), medicii trebuie să fie atenți pentru a depista leziuni care să sugereze prezența LMP. Examenul RMN poate fi considerat parte din strategia de vigilență sporită la pacienții considerați a prezenta risc crescut de apariție a LMP. La pacienții tratați cu fingolimod, au fost raportate cazuri de LMP asimptomatice, depistate pe baza rezultatelor examenului RMN, precum și prezența ADN JCV în lichidul cefalorahidian. Dacă se suspicionează LMP, trebuie efectuată imediat o examinare RMN pentru diagnosticare și trebuie suspendat tratamentul cu fingolimod, până când diagnosticul LMP este exclus.

Infecția cu virusul papiloma uman (Human papilloma virus, HPV), inclusiv papiloame, displazie, negi și neoplazie asociată cu HPV, a fost raportată pe durata tratamentului cu fingolimod, după punerea pe piață. Date fiind proprietățile imunosupresoare ale fingolimod, înainte de inițierea tratamentului cu fingolimod, trebuie avută în vedere vaccinarea împotriva HPV, urmându-se recomandările privind vaccinarea. Conform protocolului medical standard, se recomandă un screening pentru neoplazii, inclusiv efectuarea testului Papanicolau.

Eliminarea fingolimod după întreruperea tratamentului poate dura până la două luni, și de aceea, vigilența cu privire la posibilitatea apariției infecției trebuie continuată pe întreaga perioadă. Pacienții trebuie instruiți să raporteze simptomele de infecție timp de până la 2 luni de la întreruperea tratamentului cu fingolimod.

#### Edemul macular

Edemul macular, cu sau fără simptome vizuale, a fost raportat la 0,5% dintre pacienții tratați cu fingolimod 0,5 mg, apărând mai ales în primele 3-4 luni de tratament (vezi pct. 4.8). Ca urmare, se recomandă o evaluare oftalmologică la 3-4 luni de la inițierea tratamentului. Dacă pacienții raportează tulburări de vedere în orice moment pe durata tratamentului, trebuie efectuată o examinare a fundului de ochi, inclusiv a maculei.

Pacienții cu antecedente de uveită și pacienții cu diabet zaharat prezintă un risc crescut de apariție a edemului macular (vezi pct. 4.8). Fingolimod Richter nu a fost studiat la pacienții cu scleroză multiplă

care au și diabet zaharat. Se recomandă ca pacienții cu scleroză multiplă și diabet zaharat sau cu antecedente de uveită să fie evaluați oftalmologic anterior inițierii tratamentului și să fie evaluați ulterior în timpul tratamentului.

Nu a fost evaluată continuarea tratamentului cu Fingolimod Richter la pacienții cu edem macular. Se recomandă ca tratamentul să fie întrerupt dacă pacientul prezintă edem macular. Decizia de a relua tratamentul cu Fingolimod Richter după remiterea edemului macular trebuie să aibă în vedere posibilele beneficii și riscuri pentru fiecare pacient în parte.

### Afectare hepatică

La pacienții cu scleroză multiplă tratați cu Fingolimod Richter au fost raportate valori crescute ale enzimelor hepatice, mai ales ale alanin aminotransaminazei (ALT), dar și ale gama glutamil transferazei (GGT) și aspartat aminotransaminazei (AST). Au fost raportate și unele cazuri de insuficiență hepatică acută, care necesită transplant hepatic, și afectare hepatică semnificativă clinic. Semnele afectării hepatice, inclusiv valori plasmatice mult crescute ale enzimelor hepatice și hiperbilirubinemie totală, au apărut la un interval de numai zece zile de la administrarea primei doze și au fost, de asemenea, raportate, după utilizare prelungită. În cadrul studiilor clinice, au avut loc creșteri de 3 ori sau mai mult peste limita superioară a valorilor normale (LSVN) ale ALT la 8% dintre pacienții adulți tratați cu fingolimod 0,5 mg, comparativ cu 1,9% dintre pacienții cărora li s-a administrat placebo. Creșterile de 5 ori LSVN au apărut la 1,8% dintre pacienții cărora li s-a administrat fingolimod și la 0,9% dintre pacienții cărora li s-a administrat placebo. În cadrul studiilor clinice, tratamentul cu fingolimod a fost întrerupt dacă creșterea a depășit valori de 5 ori mai mari decât LSVN. La unii pacienți, la reluarea tratamentului a apărut recurența creșterilor valorilor transaminazelor hepatice, susținând o relație între acestea și fingolimod. În cadrul studiilor clinice, creșterile valorilor transaminazelor au apărut în orice moment în timpul tratamentului, deși majoritatea au apărut în primele 12 luni. Valorile transaminazelor plasmatice au revenit la normal în aproximativ 2 luni de la întreruperea tratamentului cu fingolimod.

Nu a fost studiată utilizarea Fingolimod Richter la pacienții cu afecțiuni hepatice severe preexistente (Child-Pugh clasa C) și nu trebuie utilizat la acești pacienți (vezi pct. 4.3).

Din cauza proprietăților imunosupresoare ale fingolimod, începerea tratamentului trebuie amânată la pacienții cu hepatită virală activă, până la remiterea acesteia.

Trebuie să fie disponibile valori recente (adică din ultimele 6 luni) ale transaminazelor și bilirubinei, înainte de inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter. În absența simptomelor clinice, trebuie monitorizate valorile plasmatice ale transaminazelor hepatice și valorile plasmatice ale bilirubinei în lunile 1, 3, 6, 9 și 12 de tratament și, ulterior, periodic, până la 2 luni de la întreruperea administrării Fingolimod Richter. În absența simptomelor clinice, dacă valorile transaminazelor hepatice sunt mai mari de 3, dar mai puțin de 5 ori LSVN, fără creșterea bilirubinemiei plasmatice, trebuie instituită o monitorizare mai frecventă, inclusiv monitorizarea bilirubinemiei și fosfatazei alcaline (ALP), pentru a determina dacă au loc creșteri ulterioare și pentru a stabili dacă este prezentă o altă etiologie a disfuncției hepatice. Dacă valorile transaminazelor hepatice sunt de minimum 5 ori LSVN sau de minimum 3 ori LSVN, în asocieră cu orice creștere a bilirubinemiei, administrarea Fingolimod Richter trebuie întreruptă. Trebuie continuată monitorizarea hepatică. Dacă valorile plasmatice revin la normal (inclusiv dacă se identifică o altă cauză a disfuncției hepatice), administrarea Fingolimod Richter poate fi reluată pe baza unei evaluări atente a raportului risc-beneficiu al pacientului.

Pacienților care prezintă simptome care sugerează o disfuncție hepatică, cum sunt greață inexplicabilă, vărsături, durere abdominală, fatigabilitate, anorexie sau icter și/sau urină închisă la culoare, trebuie să li se verifice prompt valorile enzimelor hepatice și bilirubinei, iar tratamentul trebuie întrerupt dacă se confirmă citoliză hepatică semnificativă. Tratamentul nu trebuie reluat dacă nu poate fi stabilită o altă etiologie plauzibilă pentru semnele și simptomele afectării hepatice.

Deși nu există date pentru a stabili dacă pacienții cu afecțiuni hepatice preexistente prezintă risc crescut de creștere a valorilor serice ale funcției hepatice la administrarea Fingolimod Richter, trebuie manifestată prudență la administrarea Fingolimod Richter la pacienți cu antecedente de afecțiuni

hepatice majore.

#### Interferența cu testele de laborator

Deoarece fingolimod scade numărul de limfocite din sânge prin redistribuție la nivelul organelor limfoide secundare, numărul limfocitelor periferice nu poate fi utilizat pentru a evalua numărul de limfocite la un pacient tratat cu Fingolimod Richter. Analizele de laborator care implică utilizarea celulelor mononucleare circulante necesită volume mai mari de sânge, din cauza scăderii numărului de limfocite circulante.

#### Efecte asupra tensiunii arteriale

Pacienții cu hipertensiune arterială necontrolată medicamentos au fost excluși din studiile clinice anterioare punerii pe piață și se recomandă atenție specială dacă pacienții cu hipertensiune arterială necontrolată sunt tratați cu Fingolimod Richter.

În cadrul studiilor clinice privind SM, pacienții tratați cu fingolimod 0,5 mg au prezentat o creștere medie de aproximativ 3 mmHg a tensiunii arteriale sistolice și de aproximativ 1 mmHg a tensiunii arteriale diastolice, creșterea fiind detectată inițial la aproximativ 1 lună de la inițierea tratamentului și persistând odată cu continuarea tratamentului. În cadrul unui studiu cu durată de doi ani, controlat cu placebo, s-a raportat hipertensiunea arterială ca reacție adversă la 6,5% dintre pacienții cărora li s-a administrat fingolimod 0,5 mg și la 3,3% la pacienții cărora li s-a administrat placebo. Prin urmare, tensiunea arterială trebuie monitorizată regulat în timpul tratamentului cu Fingolimod Richter.

#### Efecte respiratorii

Au fost observate scăderi minore, dependente de doză, ale valorilor volumului expirator forțat (FEV1) și ale capacității de difuzie pentru monoxidul de carbon (CDMC), în timpul tratamentului cu Fingolimod Richter, începând cu luna 1, acestea rămânând constante ulterior. Fingolimod Richter trebuie administrat cu prudență la pacienți cu boală respiratorie severă, fibroză pulmonară și afecțiune pulmonară cronică obstructivă (vezi pct. 4.8).

#### Sindromul encefalopatiei posterioare reversibile

Au fost raportate cazuri rare de sindrom al encefalopatiei posterioare reversibile (SEPR) la administrarea unei doze de 0,5 mg în cadrul studiilor clinice și după punerea pe piață (vezi pct. 4.8). Simptomele raportate au inclus instalarea bruscă a cefaleei severe, grețurilor, vărsăturilor, status-ului mintal modificat, tulburărilor de vedere și crizelor convulsive. Simptomele SEPR sunt, de regulă, reversibile, dar pot evolua până la accident vascular cerebral ischemic sau hemoragie cerebrală. Diagnosticarea și tratarea cu întârziere pot duce la sechele neurologice permanente. Dacă se suspectează existența SEPR, tratamentul cu Fingolimod Richter trebuie oprit.

#### Tratament prealabil cu imunosupresoare sau imunomodulatoare

Nu au fost efectuate studii pentru evaluarea eficacității și siguranței Fingolimod Richter la trecerea de la tratamentul cu teriflunomid, dimetil fumarat sau alemtuzumab la Fingolimod Richter. Când se face trecerea de la un alt tratament de modificare a bolii la terapia cu Fingolimod Richter, timpul de înjumătățire plasmatică și modul de acțiune ale celui alt tratament trebuie avute în vedere, pentru a evita apariția unei reacții imunologice suplimentare, în timp ce se reduce la minimum riscul reactivării bolii. Se recomandă efectuarea unei hemoleucograme înainte de inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter, pentru a se asigura faptul că s-au remis efectele imunologice ale tratamentului anterior (adică citopenie).

În general, se poate iniția tratamentul cu Fingolimod Richter imediat după întreruperea administrării interferon sau glatiramer acetat.

În ce privește dimetil fumaratul, perioada de eliminare completă trebuie să fie suficientă pentru



normalizarea HLG, înainte de inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter.

Din cauza timpului prelungit de înjumătățire plasmatică a natalizumab, eliminarea durează, de obicei, până la 2-3 luni după întreruperea tratamentului cu natalizumab. De asemenea, teriflunomid este eliminat lent din plasmă. Fără o procedură accelerată de eliminare, clearance-ul teriflunomidului din plasmă poate dura de la câteva luni la 2 ani. Se recomandă o procedură de eliminare accelerată, așa cum este precizat în Rezumatul caracteristicilor produsului pentru teriflunomid sau, ca alternativă, perioada de eliminare completă nu trebuie să fie mai scurtă de 3,5 luni. Este necesară prudență privind posibilele efecte imunologice concomitente când se face trecerea de la natalizumab sau teriflunomid la Fingolimod Richter.

Alemtuzumab are efecte imunosupresoare profunde și prelungite. Deoarece durata reală a acestor efecte nu este cunoscută, inițierea tratamentului cu Fingolimod Richter după administrarea de alemtuzumab nu este recomandată dacă beneficiile acestui tratament nu depășesc clar riscurile asociate, evaluarea fiind necesară pentru fiecare pacient în parte.

Decizia de administrare a unui tratament concomitent prelungit cu corticosteroizi trebuie luată după o evaluare atentă.

#### Administrarea concomitentă cu inductori puternici ai CYP450

Administrarea concomitentă a fingolimod cu inductori puternici ai CYP450 trebuie efectuată cu prudență. Nu se recomandă administrarea concomitentă cu preparatele care conțin sunătoare (vezi pct. 4.5).

#### Neoplazii

##### Neoplazii cutanate

Carcinomul bazocelular (CBC) și alte neoplazii cutanate, inclusiv melanom malign, carcinom cu celule scuamoase, sarcom Kaposi și carcinom cu celule Merkel, au fost raportate la pacienții tratați cu Fingolimod Richter (vezi pct. 4.8). Este necesară prudență pentru depistarea leziunilor cutanate și se recomandă evaluarea medicală a pielii la inițierea tratamentului, și ulterior la intervale de 6 până la 12 luni, în funcție de decizia medicului. Pacientul trebuie îndrumat spre consult dermatologic dacă se observă apariția unor leziuni suspecte.

Deoarece există un risc posibil de apariție a unor excrescențe cutanate maligne, pacienții tratați cu fingolimod trebuie avertizați cu privire la expunerea la lumina solară fără protecție. Acești pacienți nu trebuie tratați concomitent cu fototerapie cu radiații UV-B sau fotochemoterapie PUVA.

##### Limfoame

În studiile clinice și după punerea pe piață, au existat cazuri de limfoame (vezi pct. 4.8). Cazurile raportate au fost diverse din punctul de vedere al naturii acestora, în principal, limfom non-Hodgkin, inclusiv limfom cu celule B și T. Au fost observate cazuri de limfom cutanat cu celule T (micoză fungoidă). De asemenea, a fost observat un caz letal de limfom cu celule B, determinat de virusul Epstein-Barr (EBV). Dacă se suspicionează apariția limfomului, administrarea tratamentului cu fingolimod trebuie întreruptă.

##### Femei la vârsta fertilă

Din cauza riscului pentru făt, fingolimod este contraindicat în timpul sarcinii și la femeile la vârsta fertilă care nu utilizează metode contraceptive eficiente. Înainte de inițierea tratamentului, femeile la vârsta fertilă trebuie informate cu privire la riscul pentru făt, trebuie să obțină un rezultat negativ la testul de sarcină și trebuie să utilizeze metode contraceptive eficiente pe durata tratamentului și timp de 2 luni de la întreruperea tratamentului (vezi pct. 4.3 și 4.6 și informațiile conținute în Pachetul cu informații pentru medici).

### Leziuni asociate tumefacției

Au fost raportate cazuri rare de leziuni cu tumefacție asociate cu recidiva SM după punerea pe piață. În cazul recidivelor severe, trebuie efectuat un examen RMN, pentru a exclude existența leziunilor asociate tumefacției.

Medicul trebuie să aibă în vedere întreruperea definitivă a tratamentului cu Fingolimod Richter pentru fiecare caz în parte, în funcție de beneficiile și riscurile individuale.

### Reluarea activității bolii (recidivă) după întreruperea definitivă a fingolimod

După punerea pe piață s-a observat rar o exacerbare severă a bolii la unii pacienți care au întrerupt administrarea fingolimod. În general, aceasta a fost observată în interval de 12 săptămâni de la întreruperea fingolimod, dar a fost raportată și timp de până la 24 săptămâni de la întreruperea fingolimod. Prin urmare, trebuie procedat cu prudență la întreruperea terapiei cu fingolimod. Dacă întreruperea fingolimod este considerată necesară, trebuie avută în vedere posibilitatea reapariției unei activități excepțional de crescute a bolii și pacienții trebuie monitorizați pentru a se identifica semne și simptome relevante și trebuie început tratament adecvat după cum este necesar (vezi „Întreruperea tratamentului” de mai jos).

### Întreruperea tratamentului

Dacă se ia decizia de întrerupere a tratamentului cu Fingolimod Richter, este necesar un interval de 6 săptămâni fără tratament, pe baza timpului de înjumătățire plasmatică, pentru eliminarea fingolimod din circulație (vezi pct. 5.2). La majoritatea pacienților, numărul de limfocite revine la normal, în mod progresiv, într-un interval de 1-2 luni de la întreruperea tratamentului (vezi pct. 5.1), deși recuperarea completă poate dura semnificativ mai mult la unii pacienți. Inițierea altor tratamente în acest interval de timp va duce la expunerea concomitentă la fingolimod. Utilizarea imunosupresoarelor imediat după întreruperea tratamentului cu Fingolimod Richter poate avea un efect aditiv asupra sistemului imunitar și, prin urmare, se recomandă prudență.

De asemenea, se recomandă prudență la încetarea tratamentului cu fingolimod din cauza riscului de recidivă (vezi „Reluarea activității bolii (recidivă) după întreruperea definitivă a fingolimod” de mai sus). Dacă întreruperea administrării Fingolimod Richter este considerată necesară, pacienții trebuie monitorizați în această perioadă pentru a se depista semne relevante ale unei posibile recidive.

### Copii și adolescenți

Profilul de siguranță la pacienții copii și adolescenți este similar celui de la adulți și, prin urmare, atenționările și precauțiile pentru adulți se aplică și la pacienții copii și adolescenți.

În special, trebuie avute în vedere următoarele atunci când se prescrie Fingolimod Richter la pacienți copii și adolescenți:

- Precauțiile trebuie respectate la momentul administrării primei doze (vezi „Bradiaritmie” de mai sus). Atunci când pacienții trec de la administrarea zilnică a dozei de 0,25 mg la cea de 0,5 mg, se recomandă aceleași măsuri de precauție ca la administrarea primei doze.
- În studiul controlat D2311, efectuat la copii și adolescenți, au fost raportate cazuri de convulsii, anxietate, stare depresivă și depresie, cu o incidență mai mare la pacienții tratați cu fingolimod, comparativ cu pacienți tratați cu interferon beta-1a. Este necesară prudență la această subcategorie de pacienți (a se vedea „Copii și adolescenți” de la pct. 4.8).
- Au fost observate creșteri ușoare, izolate, ale bilirubinemiei, la pacienți copii și adolescenți tratați cu Fingolimod Richter.
- Se recomandă ca, înainte de a începe tratamentul cu Fingolimod Richter, pacienții copii și adolescenți să efectueze toate imunizările, în conformitate cu recomandările curente privind imunizarea (a se vedea „Infecții” de mai sus).
- Există date foarte limitate disponibile privind utilizarea la copiii cu vârsta cuprinsă între 10 și 12 ani, cu greutate corporală sub 40 kg sau cu stadiul Tanner <2 (a se vedea pct. 4.8 și 5.1). Este

- necesară prudență la aceste subcategorii de pacienți, date fiind informațiile foarte limitate disponibile din studiul clinic.
- Nu sunt disponibile date privind siguranța de lungă durată la copii și adolescenți.

#### **4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune**

##### Tratamente anti-neoplazice, imunomodulatoare sau imunosupresoare

Tratamentele anti-neoplazice, imunomodulatoare sau imunosupresoare nu trebuie administrate concomitent, din cauza riscului apariției efectelor cumulative asupra sistemului imunitar (vezi pct. 4.3 și 4.4).

De asemenea, trebuie manifestată prudență la trecerea pacienților de la tratamente cronice cu efecte asupra sistemului imunitar, cum sunt natalizumab, teriflunomidă sau mitoxantronă (vezi pct. 4.4). În studiile clinice privind scleroza multiplă, tratamentul concomitent al recidivelor, care constă în administrarea pe termen scurt a corticosteroizilor, nu a fost asociat cu o rată crescută a apariției infecțiilor.

##### Vaccinare

În timpul tratamentului și până la două luni de la întreruperea tratamentului cu Fingolimod Richter, vaccinarea poate fi mai puțin eficientă. Utilizarea vaccinurilor cu microorganisme vii atenuate poate duce la un risc de infecții și, ca urmare, trebuie evitată (vezi pct. 4.4 și 4.8).

##### Substanțe care induc bradicardia

A fost studiată administrarea fingolimod concomitent cu atenolol și diltiazem. Când fingolimod a fost administrat concomitent cu atenolol în cadrul unui studiu privind interacțiunile medicamentoase efectuat la voluntari sănătoși, a avut loc o scădere suplimentară cu 15% a frecvenței cardiace la inițierea tratamentului cu fingolimod, efect care nu a fost observat la administrarea concomitentă cu diltiazem. Tratamentul cu Fingolimod Richter nu trebuie inițiat la pacienți cărora li se administrează beta-blocante sau alte substanțe care pot scădea frecvența cardiacă, cum sunt antiaritmicele clase Ia și III, blocante ale canalelor de calciu (cum sunt verapamil sau diltiazem), ivabradină, digoxină, substanțe anticolinesterazice sau pilocarpină, din cauza efectelor cumulative posibile asupra frecvenței cardiace (vezi pct. 4.4 și 4.8). Dacă este avut în vedere tratamentul cu Fingolimod Richter la acești pacienți, trebuie solicitat sfatul medicului cardiolog privind schimbarea tratamentului la medicamente care nu încetinesc frecvența cardiacă sau trebuie efectuată o monitorizare adecvată pentru inițierea tratamentului, recomandându-se monitorizare prelungită, cel puțin peste noapte, dacă nu poate fi întreruptă administrarea medicamentelor care scad frecvența cardiacă.

##### Interacțiuni farmacocinetice ale altor substanțe asupra fingolimod

Fingolimod este metabolizat, în principal, prin intermediul CYP4F2. Alte enzime precum CYP3A4 pot, de asemenea, contribui la metabolizarea acestuia, mai ales în cazuri inductorilor puternici ai CYP3A4. Se anticipează că inhibitorii potenți ai proteinelor transportatoare nu vor influența disponibilitatea fingolimod. Administrarea fingolimod concomitent cu ketoconazol a dus la o creștere de 1,7 ori a expunerii la fingolimod și fingolimod fosfat (ASC) prin inhibarea CYP4F2. Trebuie procedat cu precauție la administrarea substanțelor care pot inhiba CYP3A4 (inhibitori de protează, antifungice azolice, unele macrolide, cum sunt claritromicina sau telitromicina).

Administrarea concomitentă de carbamazepină 600 mg de două ori pe zi, la starea de echilibru, cu o doză unică de fingolimod 2 mg a scăzut ASC a fingolimod și a metabolitului său cu aproximativ 40%. Alți inductori puternici ai enzimei CYP3A4, de exemplu, rifampicină, fenobarbital, fenitoină, efavirenz și sunătoare, pot scădea ASC a fingolimod și metabolitului său cel puțin în această măsură. Deoarece acest lucru poate afecta eficacitatea, administrarea concomitentă a acestor medicamente trebuie efectuată cu prudență. Totuși, administrarea concomitentă cu sunătoare nu este recomandată (vezi pct. 4.4).

## Interacțiuni farmacocinetice ale fingolimod asupra altor substanțe

Este improbabil ca fingolimod să interacționeze cu substanțe care sunt eliminate în principal prin enzimele CYP450 sau prin substraturi ale principalelor proteine transportatoare.

Administrarea fingolimod concomitent cu ciclosporină nu a prezentat nicio modificare a expunerii la ciclosporină sau la fingolimod. Prin urmare, nu se anticipează că fingolimod să modifice farmacocinetica medicamentelor care sunt substraturi CYP3A4.

Administrarea fingolimod concomitent cu contraceptive orale (etinilestradiol și levonorgestrel) nu a prezentat nicio modificare a expunerii la contraceptivele orale. Nu s-au efectuat studii privind interacțiunea cu contraceptive orale care conțin alte progestative, totuși, nu se anticipează niciun efect al fingolimod asupra expunerii lor.

## **4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea**

### Femei la vârsta fertilă/Contracepția la femei

Este contraindicată administrarea fingolimod la femeile la vârsta fertilă care nu utilizează metode contraceptive eficiente (vezi pct. 4.3). Prin urmare, înainte de inițierea tratamentului la femeile la vârsta fertilă, trebuie să existe un rezultat negativ la testul de sarcină și trebuie asigurată consiliere cu privire la posibila apariție a unui risc grav pentru făt. Femeile la vârsta fertilă trebuie să utilizeze contracepție eficientă pe durata tratamentului și timp de 2 luni de la întreruperea definitivă a tratamentului cu Fingolimod Richter, deoarece eliminarea fingolimod din organism durează aproximativ 2 luni după oprirea definitivă a tratamentului (vezi pct. 4.4).

Sunt incluse, de asemenea, măsuri specifice în Pachetul cu informații pentru medici. Aceste măsuri trebuie implementate înainte de prescrierea fingolimod pacientelor și pe durata tratamentului.

La întreruperea tratamentului cu fingolimod pentru planificarea unei sarcini trebuie avută în vedere recidiva bolii (vezi pct. 4.4).

### Sarcina

Pe baza experienței la om, datele de după punerea pe piață sugerează faptul că utilizarea fingolimod este asociată cu un risc de două ori mai mare de apariție a malformațiilor congenitale majore, atunci când este administrat pe durata sarcinii, comparativ cu incidența observată la populația generală (2-3%; EUROCAT).

Au fost raportate frecvent următoarele malformații majore:

- Boală cardiacă congenitală, de exemplu, defecte septale atriale și ventriculare, tetralogie Fallot
- Anomalii renale
- Anomalii musculo-scheletice

Nu există date privind efectele fingolimod asupra travaliului și nașterii.

Studiile efectuate la animale au indicat toxicitate asupra funcției de reproducere, inclusiv decesul fătului și malformații congenitale, mai ales trunchi arterial persistent și defect septal ventricular (vezi pct. 5.3). Mai mult, se știe că receptorul afectat de fingolimod (receptorul sfingosin 1-fosfat) este implicat în formarea aparatului circulator în timpul embriogenezei.

Prin urmare, este contraindicată administrarea fingolimod în timpul sarcinii (vezi pct. 4.3).

Administrarea fingolimod trebuie întreruptă cu 2 luni înainte de a planifica o sarcină (vezi pct. 4.4). Dacă o femeie rămâne gravidă în timpul tratamentului, administrarea fingolimod trebuie întreruptă definitiv. Trebuie oferite recomandări medicale cu privire la riscul efectelor nocive asupra fătului asociate cu tratamentul și trebuie efectuate ecografii.

### Alăptarea

Fingolimod este eliminat în laptele animalelor tratate, pe perioada alăptării (vezi pct. 5.3). Din cauza posibilității apariției reacțiilor adverse grave la fingolimod la sugari, femeile cărora li se administrează Fingolimod Richter nu trebuie să alăpteze.

### Fertilitatea

Datele provenite din studiile preclinice nu sugerează faptul că fingolimod ar fi asociat cu un risc crescut de scădere a fertilității (vezi pct. 5.3).

### **4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje**

Fingolimod Richter nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Totuși, pot apărea ocazional amețeli sau somnolență la începerea tratamentului cu Fingolimod Richter. La inițierea administrării de Fingolimod Richter se recomandă ca pacienții să fie monitorizați timp de 6 ore (vezi pct. 4.4 Bradiaritmie).

### **4.8 Reacții adverse**

#### Rezumatul profilului de siguranță

Reacțiile adverse raportate la administrarea fingolimod 0,5 mg în cadrul studiilor D2301 (FREEDOMS) și D2309 (FREEDOMS II) sunt prezentate mai jos. De asemenea, sunt prezentate reacțiile adverse provenite din experiența după punerea pe piață cu fingolimod prin raportarea spontană a cazurilor sau din cazurile prezentate în literatură. Frecvențele au fost definite utilizând următoarea convenție: foarte frecvente ( $\geq 1/10$ ); frecvente ( $\geq 1/100$  până la  $< 1/10$ ); mai puțin frecvente ( $\geq 1/1000$  până la  $< 1/100$ ); rare ( $\geq 1/10000$  până la  $< 1/1000$ ); foarte rare ( $< 1/10000$ ); cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

#### Lista tabelară a reacțiilor adverse

##### **Infecții și infestări**

Foarte frecvente:	Gripă Sinuzită
Frecvente:	Infecții virale herpetice Bronșită Tinea versicolor
Mai puțin frecvente:	Pneumonie
Cu frecvență necunoscută:	Leucoencefalopatie multifocală progresivă (LMP)** Infecții criptococice**

##### **Tumori benigne, maligne și nespecificate (incluzând chisturi și polipi)**

Frecvente:	Carcinom bazocelular
Mai puțin frecvente:	Melanom malign****
Rare:	Limfom*** Carcinom cu celule scuamoase****
Foarte rare:	Sarcom Kaposi****
Cu frecvență necunoscută:	Carcinom cu celule Merkel***

##### **Tulburări hematologice și limfatice**

Frecvente:	Limfopenie Leucopenie
Mai puțin frecvente:	Trombocitopenie
Cu frecvență necunoscută:	Anemie hemolitică autoimună*** Edeme periferice***

### **Tulburări ale sistemului imunitar**

Cu frecvență necunoscută:

Reacții de hipersensibilitate, incluzând erupție cutanată tranzitorie, urticarie și angioedem după inițierea tratamentului\*\*\*

### **Tulburări psihice**

Frecvente:

Depresie

Mai puțin frecvente:

Stare depresivă

### **Tulburări ale sistemului nervos**

Foarte frecvente:

Cefalee

Frecvente:

Amețeli

Migrenă

Mai puțin frecvente:

Convulsii

Rare:

Sindromul encefalopatiei posterioare reversibile (SEPR)\*

Cu frecvență necunoscută:

Exacerbare severă a bolii după întreruperea definitivă a fingolimod\*\*\*

### **Tulburări oculare**

Frecvente:

Vedere încețoșată

Mai puțin frecvente:

Edem macular

### **Tulburări cardiace**

Frecvente:

Bradycardie

Bloc atrioventricular

Foarte rare:

Inversare a undei T\*\*\*

### **Tulburări vasculare**

Frecvente:

Hipertensiune arterială

### **Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale**

Foarte frecvente:

Tuse

Frecvente:

Dispnee

### **Tulburări gastro-intestinale**

Foarte frecvente:

Diaree

Mai puțin frecvente:

Greață\*\*\*

### **Tulburări hepatobiliare**

Cu frecvență necunoscută:

Insuficiență hepatică acută\*\*\*

### **Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat**

Frecvente:

Eczemă

Alopecie

Prurit

### **Tulburări musculo-scheletice și ale țesutului conjunctiv**

Foarte frecvente:

Dorsalgie

Frecvente:

Mialgie

Artralgie

### **Tulburări generale și la nivelul locului de administrare**

Frecvente:

Astenie

### **Investigații diagnostice**

Foarte frecvente:

Valori crescute ale enzimelor hepatice (valori crescute ale alanin transaminazei, gama-glutamyl transferazei, aspartat aminotransferazei)

Frecvente:

Scădere în greutate\*\*\*

Mai puțin frecvente:

Valori crescute ale trigliceridelor în sânge  
Scădere a numărului de neutrofile

- \* Nu a fost raportat în cadrul studiilor FREEDOMS, FREEDOMS II și TRANSFORMS. Categoria de frecvență s-a bazat pe o expunere estimată la fingolimod a aproximativ 10000 pacienți în cadrul tuturor studiilor clinice.
- \*\* Au fost raportate LMP și infecții cu criptococi (inclusiv cazuri de meningită criptococică) în cadrul experienței de după punerea pe piață (vezi pct. 4.4).
- \*\*\* Reacții adverse provenite din raportări spontane și literatura de specialitate
- \*\*\*\* Categoria de frecvență și evaluarea nivelului de risc au fost bazate pe expunerea estimată la fingolimod 0,5 mg a peste 24000 pacienți în cadrul tuturor studiilor clinice.

## Descrierea reacțiilor adverse selectate

### Infecții

În cadrul studiilor clinice privind scleroza multiplă, rata generală a infecțiilor (65,1%) la administrarea dozei de 0,5 mg a fost similară celei raportate la administrarea placebo. Totuși, infecțiile căilor respiratorii inferioare, mai ales bronșita și, într-o măsură mai mică, infecția cu virusul herpes și pneumonia au fost raportate mai frecvent la pacienții tratați cu Fingolimod Richter.

La administrarea dozei de 0,5 mg au fost raportate unele cazuri de infectare diseminată cu virusul herpes, inclusiv cazuri letale.

În cadrul experienței după punerea pe piață, au fost raportate cazuri de infecții cu agenți patogeni oportuniști, cum sunt cei virali (de exemplu virusul varicela zoster [VVZ], virusul John Cunningham [VJC] care determină leucoencefalopatie multifocală progresivă, virusul herpes simplex [VHS]), fungici (de exemplu criptococi, inclusiv meningită criptococică) sau bacterieni (de exemplu micobacterii atipice), dintre care unele au fost letale (vezi pct. 4.4).

Infecția cu virusul papiloma uman (HPV), inclusiv papiloame, displazie, negi și neoplazie asociată cu HPV, au fost raportate pe durata tratamentului cu fingolimod după punerea pe piață. Date fiind proprietățile imunosupresoare ale fingolimod, înainte de inițierea tratamentului cu fingolimod, trebuie avută în vedere vaccinarea împotriva HPV, urmându-se recomandările privind vaccinarea. Conform protocolului medical standard, se recomandă un screening pentru neoplazii, inclusiv efectuarea testului Papanicolau.

### Edem macular

În cadrul studiilor clinice privind scleroza multiplă, edemul macular a apărut la 0,5% dintre pacienții tratați cu doza recomandată de 0,5 mg și la 1,1% dintre pacienții tratați cu o doză mai mare, de 1,25 mg. La majoritatea cazurilor acesta a apărut în primele 3-4 luni de tratament. Unii pacienți au prezentat vedere încețoșată sau acuitate vizuală scăzută, în timp ce alții au fost asimptomatici și diagnosticați în urma unui examen oftalmologic de rutină. În general, edemul macular s-a ameliorat sau s-a remis spontan după întreruperea tratamentului cu Fingolimod Richter. Nu a fost evaluat riscul recividei după reluarea tratamentului.

Incidența edemului macular este mai mare la pacienții cu scleroză multiplă cu antecedente de uveită (17% la cei cu antecedente de uveită, față de 0,6% la cei fără antecedente de uveită). Nu a fost studiată utilizarea Fingolimod Richter la pacienții cu scleroză multiplă și cu diabet zaharat, o afecțiune asociată cu un risc crescut de apariție a edemului macular (vezi pct. 4.4). În cadrul studiilor clinice privind transplantul renal în care au fost incluși pacienți cu diabet zaharat, tratamentul cu doze de fingolimod de 2,5 mg și 5 mg a dus la o dublare a incidenței edemului macular.

### Bradiaritmie

Inițierea tratamentului duce la scăderea tranzitorie a frecvenței cardiace și poate fi asociată și cu întârzieri de conducere atrioventriculară. În cadrul studiilor clinice privind scleroza multiplă, scăderea maximă a frecvenței cardiace a fost observată în interval de 6 ore de la inițierea tratamentului, înregistrându-se scăderi medii ale frecvenței cardiace cu 12-13 bătăi pe minut pentru Fingolimod Richter 0,5 mg. Rar, s-a observat o frecvență cardiacă sub 40 bătăi pe minut la adulți, și sub 50 bătăi pe minut la copii și adolescenți, la pacienții cărora li s-a administrat fingolimod 0,5 mg. Frecvența cardiacă medie a revenit spre valoarea inițială după 1 lună de tratament cronic. În general, bradycardia

a fost asimptomatică, dar unii pacienți au prezentat simptome ușoare până la moderate, inclusiv hipotensiune arterială, amețeli, oboseală și/sau palpitații, care au dispărut în primele 24 ore de la inițierea tratamentului (vezi și pct. 4.4 și 5.1).

În cadrul studiilor clinice privind scleroza multiplă, a fost observat bloc atrioventricular de gradul unu (interval PR prelungit pe ECG) după inițierea tratamentului la pacienți adulți și pacienți copii și adolescenți. În cadrul studiilor clinice efectuate la adulți, acesta a apărut la 4,7% dintre pacienții cărora li s-a administrat fingolimod 0,5 mg, la 2,8% dintre pacienții cărora li s-a administrat intramuscular interferon beta-1a și la 1,6% dintre pacienții cărora li s-a administrat placebo. A fost observat bloc atrioventricular de gradul doi la mai puțin de 0,2% dintre pacienții adulți cărora li s-a administrat Fingolimod Richter 0,5 mg. După punerea pe piață, au fost observate raportări izolate de cazuri de bloc AV complet, tranzitoriu, cu remitere spontană, în timpul perioadei de monitorizare de 6 ore de la administrarea primei doze de Fingolimod Richter. Pacienții și-au revenit spontan. Tulburările de conducere observate atât în cadrul studiilor clinice, cât și după punerea pe piață au fost, în general, tranzitorii, asimptomatice și au dispărut în primele 24 ore de la inițierea tratamentului. Deși majoritatea pacienților nu au necesitat intervenție medicală, unui pacient sub tratament cu Fingolimod Richter 0,5 mg i s-a administrat isoprenalină pentru bloc atrioventricular asimptomatic Mobitz I de gradul doi.

După punerea pe piață, au apărut evenimente izolate cu debut întârziat, inclusiv asistole tranzitorii și deces inexplicabil, în primele 24 ore de la administrarea primei doze. Aceste cazuri nu sunt relevante din cauza administrării concomitente de medicamente și/sau bolii preexistente. Relația dintre aceste evenimente și administrarea Fingolimod Richter este incertă.

#### Tensiunea arterială

În cadrul studiilor clinice privind scleroza multiplă, administrarea de Fingolimod Richter 0,5 mg a fost asociată cu o creștere medie de aproximativ 3 mmHg a tensiunii arteriale sistolice și aproximativ 1 mmHg a tensiunii diastolice, care s-a manifestat la aproximativ 1 lună de la inițierea tratamentului. Această creștere a persistat la continuarea tratamentului. A fost raportată hipertensiune arterială la 6,5% de pacienți cărora li s-a administrat fingolimod 0,5 mg și la 3,3% dintre pacienții cărora li s-a administrat placebo. După punerea pe piață, au fost raportate cazuri de hipertensiune arterială în prima lună de la începerea tratamentului și în prima zi de tratament, care pot necesita administrarea de medicamente antihipertensive sau întreruperea administrării Fingolimod Richter (vezi și pct. 4.4, Efecte asupra tensiunii arteriale).

#### Funcția hepatică

La pacienții adulți, adolescenți și copii cu scleroză multiplă tratați cu Fingolimod Richter, s-au raportat valori crescute ale enzimelor hepatice. În cadrul studiilor clinice, 8,0% și 1,8% dintre pacienții adulți tratați cu Fingolimod Richter 0,5 mg au prezentat o creștere asimptomatică a valorilor plasmatice ale ALT  $\geq 3 \times \text{LSVN}$  (limita superioară a valorilor normale), respectiv  $\geq 5 \times \text{LSVN}$ . La unii pacienți a avut loc reparația creșterilor valorilor transaminazelor hepatice la reluarea tratamentului, sugerând o relație cu medicamentul administrat. În cadrul studiilor clinice, creșterile valorilor transaminazelor au apărut în orice moment în timpul tratamentului, deși majoritatea au apărut în primele 12 luni. Valorile ALT au revenit la normal în decurs de aproximativ 2 luni de la întreruperea tratamentului cu Fingolimod Richter. La un număr mic de pacienți (N=10 cărora li s-a administrat doza de 1,25 mg, N=2 cărora li s-a administrat doza de 0,5 mg) care au prezentat creșteri ale ALT  $\geq 5 \times \text{LSVN}$  și care au continuat tratamentul cu Fingolimod Richter, valorile ALT au revenit la normal în aproximativ 5 luni (vezi și pct. 4.4, Funcția hepatică).

#### Tulburări ale sistemului nervos

În cadrul studiilor clinice, au apărut evenimente rare care au implicat sistemul nervos la pacienții tratați cu doze mai mari de fingolimod (1,25 sau 5,0 mg), incluzând accidente vasculare ischemice și hemoragice și tulburări neurologice atipice, cum sunt evenimente similare encefalomielitei diseminate acute (EMDA).

În cadrul studiilor clinice și după punerea pe piață au fost raportate cazuri de convulsii, inclusiv status epilepticus, în asociere cu administrarea Fingolimod Richter.



### Tulburări vasculare

La pacienți tratați cu fingolimod în doze mai mari (1,25 mg) au apărut cazuri rare de boală arterială ocluzivă periferică.

### Sistem respirator

Scăderile minore, dependente de doză, ale valorilor volumului expirator maxim (FEV<sub>1</sub>) și ale capacității de difuzie a monoxidului de carbon (CDMC) au fost observate în legătură cu tratamentul cu Fingolimod Richter începând cu luna 1, ulterior, rămânând stabile. În luna 24, scăderile de la valorile inițiale a procentului FEV<sub>1</sub> anticipat au fost de 2,7% pentru fingolimod 0,5 mg și de 1,2% pentru placebo, diferență care a dispărut după întreruperea tratamentului. Pentru CDMC, scăderile în luna 24 au fost de 3,3% pentru fingolimod 0,5 mg și de 2,7% pentru placebo.

### Limfoame

Au existat cazuri de limfoame de diverse tipuri în cadrul ambelor studii clinice și după punerea pe piață, inclusiv un caz letal de limfom cu celule B determinat de virusul Epstein-Barr (EBV). Incidența cazurilor de limfoame non-Hodgkin (cu celule B și T) a fost mai mare în cadrul studiilor clinice decât se aștepta la nivelul populației generale. După punerea pe piață au fost raportate și unele cazuri de limfom cu celule T, inclusiv cazuri de limfom cutanat cu celule T (micoză fungoidă).

### Sindrom hemofagocitic

Au fost raportate cazuri foarte rare de sindrom hemofagocitic (SHF) cu rezultat letal la pacienții tratați cu fingolimod în contextul unei infecții. SHF este o boală rară care a fost asociată cu infecții, imunosupresie și o varietate de boli autoimune.

### Copii și adolescenți

În cadrul studiului controlat D2311 efectuat la copii și adolescenți (vezi pct. 5.1), profilul de siguranță la pacienții copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 10 ani și sub 18 ani) cărora li s-a administrat zilnic fingolimod 0,25 mg sau 0,5 mg a fost similar, per total, cu profilul observat la pacienții adulți. Cu toate acestea, în cadrul studiului au fost observate mai multe tulburări neurologice și psihice. Este necesară prudență la această subcategorie de pacienți, date fiind cunoștințele foarte limitate disponibile din cadrul studiului clinic.

În cadrul studiului efectuat la copii și adolescenți au fost raportate cazuri de convulsii la 5,6% dintre pacienții tratați cu fingolimod și la 0,9% dintre pacienții tratați cu interferon beta-1a.

Se cunoaște că depresia și anxietatea apar cu o frecvență crescută la pacienții cu scleroză multiplă. De asemenea, depresia și anxietatea au fost raportate la pacienții copii și adolescenți tratați cu fingolimod.

La pacienții copii și adolescenți tratați cu fingolimod au fost observate creșteri ușoare și izolate ale bilirubinemiei.

### Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro).

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **4.9 Supradozaj**

Dozele unice de până la 80 de ori doza recomandată (0,5 mg) au fost bine tolerate la voluntarii adulți sănătoși. La administrarea unei doze de 40 mg, 5 din 6 subiecți au raportat o ușoară senzație de constricție sau disconfort toracic, care a fost compatibilă clinic cu reactivitatea mică a căilor respiratorii.

Fingolimod poate induce bradicardie la începerea tratamentului. Scăderea frecvenței cardiace începe, de obicei, în interval de o oră de la administrarea primei doze și scade abrupt în decurs de 6 ore. Efectul cronotrop negativ al Fingolimod Richter persistă mai mult de 6 ore și scade treptat în zilele următoare de tratament (pentru detalii vezi pct. 4.4). S-a raportat conducere atrioventriculară lentă, cu raportări izolate de bloc AV complet, care s-a remis spontan (vezi pct. 4.4 și 4.8).

Dacă supradozajul apare la prima expunere la Fingolimod Richter este important ca pacienții să fie monitorizați prin ECG continuu (în timp real) și prin măsurători la fiecare oră ale frecvenței cardiace și tensiunii arteriale, cel puțin în decursul primelor 6 ore (vezi pct. 4.4).

În plus, dacă după 6 ore frecvența cardiacă este <45 bpm la adulți, <55 bpm la pacienții copii și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste această vârstă sau <60 bpm la pacienții copii cu vârsta de 10 ani și sub 12 ani, sau dacă ECG-ul la 6 ore după administrarea primei doze indică bloc AV de gradul II sau mai mare sau interval QTc  $\geq$ 500 msec, monitorizarea trebuie prelungită cel puțin peste noapte și până la rezolvarea simptomelor. De asemenea, apariția în orice moment a unui bloc AV de gradul III trebuie să ducă la prelungirea monitorizării, inclusiv monitorizare peste noapte.

Nici ședințele de dializă și nici plasmafereza nu duc la eliminarea fingolimod din organism.

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: imunosupresoare, imunosupresoare selective, codul ATC: L04AA27

#### Mecanism de acțiune

Fingolimod este un modulator al receptorilor sfingosin 1-fosfat. Fingolimod este metabolizat prin sfingosin kinază în metabolitul activ, fingolimod fosfat. Fingolimod fosfat se leagă, la concentrații mici nanomolare, de receptorul 1 sfingosin 1-fosfat (S1P) situat la nivelul limfocitelor și traversează rapid bariera hematoencefalică pentru a se lega de receptorul 1 S1P, situat la nivelul neuronilor din sistemul nervos central (SNC). Acționând ca antagonist funcțional al receptorilor S1P de la nivelul limfocitelor, fingolimod fosfat blochează capacitatea limfocitelor de a ieși din ganglionii limfatici, conducând la o redistribuție, mai degrabă decât la scăderea numărului limfocitelor. Studiile efectuate la animale au evidențiat că această redistribuție reduce infiltrarea celulelor limfocite patogene, inclusiv a celulelor proinflamatorii Th17, în SNC, unde acestea ar putea fi implicate în inflamație la nivelul nervilor și leziuni la nivelul țesutului nervos. Studiile efectuate la animale și experimentele *in vitro* indică faptul că fingolimod poate acționa și asupra neuronilor prin interacțiunea cu receptorii S1P.

#### Efecte farmacodinamice

Într-un interval de 4-6 ore de la administrarea primei doze de fingolimod 0,5 mg, numărul limfocitelor scade la aproximativ 75% din valoarea inițială la nivelul sângelui periferic. Dacă doza se administrează zilnic și continuu, numărul de limfocite continuă să scadă pe durata unei perioade de două săptămâni, atingând un număr minim de aproximativ 500 celule/microlitru sau aproximativ 30% din valoarea inițială. Optsprezece procente dintre pacienți au atins un număr minim mai mic de 200 celule/microlitru în cel puțin o ocazie. Numărul scăzut de limfocite este menținut cu ajutorul dozei zilnice, administrată cronic. Majoritatea limfocitelor T și B traversează, în mod regulat, organele limfoide, acestea fiind celulele afectate, cu precădere, de fingolimod. Aproximativ 15-20% dintre limfocitele T au un fenotip efector „cu memorie”, aceste celule fiind importante pentru supravegherea imunitară periferică. Deoarece, de obicei, această subcategorie de limfocite nu trece în organele

limfoide, nu este afectată de fingolimod. Creșterea numărului de limfocite periferice este evidentă într-un interval de câteva zile de la întreruperea administrării fingolimod și, de obicei, numărul normal este atins într-un interval de una până la două luni. Administrarea cronică a fingolimod duce la o scădere ușoară a numărului de neutrofile până la aproximativ 80% din valoarea inițială. Monocitele nu sunt afectate de fingolimod.

Fingolimod induce o scădere tranzitorie a frecvenței cardiace și o scădere a conducerii atrioventriculare la inițierea tratamentului (vezi pct. 4.4 și 4.8). Scăderea maximă a frecvenței cardiace este observată într-un interval de 6 ore de la administrarea dozei, 70% din efectul cronotrop negativ atingându-se în prima zi. Dacă se continuă administrarea medicamentului, frecvența cardiacă revine la valoarea inițială într-un interval de o lună. Scăderea frecvenței cardiace indusă de fingolimod poate fi antagonizată de administrarea parenterală de doze de atropină sau izoprenalină. S-a demonstrat că salmeterol administrat inhalator are, de asemenea, un efect cronotrop pozitiv modest. La inițierea tratamentului cu fingolimod, apare o creștere a contracțiilor atriale premature, dar nu are loc creșterea incidenței fibrilațiilor atriale/flutter-ului și nu apar aritmii ventriculare sau ectopie. Tratamentul cu fingolimod nu este asociat cu o scădere a funcției de pompă cardiacă. Răspunsurile autonome ale cordului, inclusiv variația diurnă a frecvenței cardiace și răspunsul la efort fizic, nu sunt afectate de tratamentul cu fingolimod.

Este posibil ca S1P4 să fi participat parțial la efect, dar nu a fost receptorul principal responsabil pentru depleția limfoidă. Mecanismul de acțiune care duce la bradicardie și vasoconstricție a fost, de asemenea, studiat *in vitro* la porci de Guineea și aortă și arteră coronariană izolate la iepure. S-a concluzionat că bradicardia ar putea fi mediată, în principal, prin activarea canalului de potasiu cu rectificare internă sau proteina G activă intern cu rectificarea canalului K<sup>+</sup> (IKACH/GIRK) și că vasoconstricția pare să fie mediată de o kinază Rho și un mecanism dependent de calciu.

Tratamentul cu fingolimod în doze unice sau repetate de 0,5 și 1,25 mg administrat timp de două săptămâni nu este asociat cu o creștere detectabilă a rezistenței căilor respiratorii, conform măsurărilor efectuate prin FEV1 și debit expirator forțat (FEF) 25-75. Cu toate acestea, dozele unice de fingolimod  $\geq 5$  mg (de 10 ori doza recomandată) sunt asociate cu o creștere dependentă de doză a rezistenței căilor respiratorii. Tratamentul cu fingolimod în doze repetate de 0,5, 1,25 sau 5 mg nu este asociat cu afectarea oxigenării sau desaturarea oxigenului la efort sau cu creșterea receptivității căilor respiratorii la metacolină. Pacienții cărora li se administrează fingolimod prezintă un răspuns bronhodilatator normal la beta-agoniști administrați pe cale inhalatorie.

#### Eficacitate și siguranță clinică

Eficacitatea fingolimod a fost demonstrată în cadrul a două studii care au evaluat dozele de fingolimod 0,5 mg și 1,25 mg administrate o dată pe zi la pacienți adulți cu scleroză multiplă recidivantă remitentă (SMRR). Ambele studii au inclus pacienți adulți care au suferit  $\geq 2$  recidive în ultimii 2 ani sau  $\geq 1$  recidivă în ultimul an. Scorul Extins al Status-ului de Handicap (SESH) a fost între 0 și 5,5. Un al treilea studiu care avut în vedere aceeași categorie de pacienți adulți a fost finalizat după aprobarea fingolimod.

Studiul D2301 (FREEDOMS) a fost un studiu de Fază III, cu durată de 2 ani, randomizat, în dublu-orb, controlat cu placebo, efectuat la 1272 pacienți (n=425 cu 0,5 mg, 429 cu 1,25 mg, 418 cu placebo). Valorile mediane pentru caracteristicile de bază au fost: vârsta de 37 ani, durata medie a bolii a fost de 6,7 ani și punctajul mediu EDSS a fost de 2,0. Rezultatele sunt prezentate în Tabelul 1. Nu au existat diferențe semnificative între dozele de 0,5 mg și 1,25 mg din punctul de vedere al oricărui criteriu de evaluare.

**Tabelul 1 Studiul D2301 (FREEDOMS): rezultate principale**

	<b>Fingolimod 0,5 mg</b>	<b>Placebo</b>
<b>Criterii clinice de evaluare finală</b>		
Rata anualizată de recidivă (criteriu principal)	0,18**	0,40
Procentul de pacienți fără recidivă la 24 luni	70%**	46%

Procentul de pacienți cu progresie confirmată a handicapului la 3 luni† Rata riscului (Î 95%)	17% 0,70 (0,52, 0,96)*	24%
<b>Criterii RMN de evaluare finală</b>		
Numărul median (media) al leziunilor noi sau leziunilor cu creștere a semnalului T2 în decurs de 24 luni	0,0 (2,5)**	5,0 (9,8)
Numărul median (media) al leziunilor cu captare de Gd în luna 24	0,0 (0,2)**	0,0 (1,1)
Modificare procentuală mediană (media) a volumului creierului în decurs de 24 luni	-0,7 (-0,8)**	-1,0 (-1,3)
† Progresia handicapului definită ca mărire cu 1 punct a EDSS confirmată după 3 luni ** p<0,001, *p<0,05 comparativ cu placebo Toate analizele criteriilor clinice de evaluare finală au fost efectuate la populația cu intenție de tratament. Investigațiile RMN au avut la bază seturi de date evaluabile.		

Pacienții care au finalizat studiul principal FREEDOMS, cu durata de 24 luni, au putut fi înrolați în studiul de extensie în dublu-orb (D2301E1) și li s-a administrat fingolimod. În total, au fost înrolați 920 pacienți (n=331 au continuat cu 0,5 mg, 289 au continuat cu 1,25 mg, 155 au trecut de la placebo la 0,5 mg, iar 145 au trecut de la placebo la 1,25 mg). După 12 luni (luna 36), 856 pacienți (93%) erau încă înrolați. Între lunile 24 și 36, rata anualizată de recidivă (RAR) la pacienții cărora li s-a administrat fingolimod 0,5 mg în cadrul studiului principal și au rămas la doza de 0,5 mg, a fost de 0,17 (0,21 în cadrul studiului principal). RAR pentru pacienții care au trecut de la placebo la fingolimod 0,5 mg a fost de 0,22 (0,42 în cadrul studiului principal).

Rezultate comparabile au fost evidențiate în cadrul unui studiu de fază III, o copie a celui anterior, cu durata de 2 ani, randomizat, în dublu-orb, controlat cu placebo, privind utilizarea fingolimod la 1083 pacienți cu SMRR (n=358 cu 0,5 mg, 370 cu 1,25 mg, 355 cu placebo), (D2309; FREEDOMS 2). Valorile mediane pentru caracteristicile inițiale au fost: vârsta 41 ani, durata bolii 8,9 ani, scor EDSS 2,5.

**Tabelul 2 Studiul D2309 (FREEDOMS 2): rezultatele principale**

	<b>Fingolimod 0,5 mg</b>	<b>Placebo</b>
<b>Criterii clinice de evaluare finală</b>		
Rata anualizată de recidivă (criteriu principal)	0,21**	0,40
Procentul de pacienți fără recidivă la 24 luni	71,5%**	52,7%
Procentul de pacienți cu progresie confirmată a handicapului la 3 luni† Rata riscului (Î 95%)	25% 0,83 (0,61, 1,12)	29%
<b>Criterii RMN de evaluare finală</b>		
Numărul median (media) al leziunilor noi sau leziunilor cu creștere a semnalului T2 în decurs de 24 luni	0,0 (2,3)**	4,0 (8,9)
Numărul median (media) al leziunilor cu captare de Gd în luna 24	0,0 (0,4)**	0,0 (1,2)
Modificare procentuală mediană (media) a volumului creierului în decurs de 24 luni	-0,71 (-0,86)**	-1,02 (-1,28)
† Progresia handicapului definită ca mărire cu 1 punct a EDSS confirmată după 3 luni ** p<0,001 comparativ cu placebo Toate analizele criteriilor clinice de evaluare finală au fost efectuate la populația cu intenție de tratament. Investigațiile RMN au avut la bază seturi de date evaluabile.		

Studiul D2302 (TRANSFORMS) a fost un studiu de Fază III, cu durata de 1 an, randomizat, în dublu-orb, dublu mascat, controlat activ (interferon beta-1a), efectuat la 1280 pacienți (n=429 cu 0,5 mg, 420 cu 1,25 mg, 431 cu interferon beta-1a 30 µg administrat prin injecție intramusculară, o dată pe săptămână). Valorile mediane pentru caracteristicile inițiale au fost: vârsta 36 ani, durata medie a bolii 5,9 ani și punctajul mediu EDSS de 2,0. Rezultatele sunt indicate în Tabelul 3. Nu au existat diferențe semnificative între dozele de 0,5 mg și 1,25 mg în ceea ce privește criteriile de evaluare ale studiului.

**Tabelul 3 Studiul D2302 (TRANSFORMS): rezultate principale**

	<b>Fingolimod 0.5 mg</b>	<b>Interferon beta-1a 30 µg</b>
<b>Criterii clinice de evaluare finală</b>		
Rata anualizată de recidivă (criteriu principal)	0,16**	0,33
Procentul de pacienți fără recidivă la 12 luni	83%**	71%
Procentul de pacienți cu progresie confirmată a handicapului la 3 luni†	6%	8%
Rata riscului (Î 95%)	0,71 (0,42, 1,21)	
<b>Criterii RMN de evaluare finală</b>		
Numărul median (media) al leziunilor noi sau leziunilor cu creștere a semnalului T2 în decurs de 12 luni	0,0 (1,7)*	1,0 (2,6)
Numărul median (media) al leziunilor cu captare de Gd în luna 12	0,0 (0,2)**	0,0 (0,5)
Modificare procentuală mediană (media) a volumului creierului în decurs de 12 luni	-0,2 (-0,3)**	-0,4 (-0,5)
† Progresia handicapului definită ca mărire cu 1 punct a EDSS confirmată după 3 luni		
* p<0,01, **p<0,001 comparativ cu interferon beta-1a		
Toate analizele criteriilor clinice de evaluare finală au fost efectuate la populația cu intenție de tratament. Investigațiile RMN au avut la bază seturi de date evaluabile.		

Pacienții care au finalizat studiul principal TRANSFORMS, cu durata de 12 luni, au putut fi înrolați în studiul de extensie în dublu-orb (D2301E1) și li s-a administrat fingolimod. În total, au fost înrolați 1030 pacienți, cu toate acestea, la 3 dintre acești pacienți nu s-a administrat tratament (n=356 au continuat cu 0,5 mg, 330 au continuat cu 1,25 mg, 167 au trecut de la interferon beta-1a la 0,5 mg, iar 174 de la interferon beta-1a la 1,25 mg). După 12 luni (luna 24), 882 pacienți (86%) erau încă înrolați. Între lunile 12 și 24, RAR pentru pacienții cărora li s-a administrat fingolimod 0,5 mg în cadrul studiului principal, cărora li s-a administrat în continuare doza de 0,5 mg, a fost de 0,20 (0,19 în cadrul studiului principal). RAR pentru pacienții cărora li s-a schimbat tratamentul de la interferon beta-1a la fingolimod 0,5 mg a fost de 0,33 (0,48 în cadrul studiului principal).

Rezultatele extrase din studiile D2301 și D2302 au evidențiat o scădere uniformă și semnificativă statistic a ratei anualizate de recidivă față de comparator în subgrupuri definite după criteriul sexului, vârstei, tratamentului anterior al sclerozei multiple, evoluției bolii sau nivelurile de handicap la momentul inițial.

Analizele ulterioare ale datelor din studiile clinice demonstrează efecte constante ale tratamentului la subgrupele extrem de active de pacienți cu scleroză multiplă recidivantă remitentă.

### Copii și adolescenți

Eficacitatea și siguranța dozelor cu administrare o dată pe zi de fingolimod 0,25 mg sau 0,5 mg (doza selectată pe baza greutatei corporale și măsurătorilor expunerii) au fost stabilite la pacienții copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 10 și <18 ani, cu scleroză multiplă recidivantă remitentă.

Studiul D2311 (PARADIGMS) a fost un studiu în dublu-orb, dublu mascat, controlat activ, cu o durată flexibilă de până la 24 luni, care a inclus 215 pacienți cu vârsta cuprinsă între 10 și sub <18 ani (n=107 tratați cu fingolimod, 108 cu interferon beta-1a 30 µg administrat prin injecție intramusculară o dată pe săptămână).

Valorile mediane pentru caracteristicile inițiale au fost: vârsta 16 ani, durata mediană a bolii 1,5 ani și scor EDSS 1,5. Cei mai mulți pacienți au fost în stadiul Tanner 2 sau mai mare (94,4%) și au avut o greutate corporală >40 kg (95,3%). Per total, 180 (84%) pacienți au finalizat faza principală utilizând medicamentul de studiu (n=99 [92,5%] cu fingolimod, 81 [75%] cu interferon beta-1a). Rezultatele sunt indicate în Tabelul 4.

**Tabelul 4 Studiul D2311 (PARADIGMS): rezultate principale**

	<b>Fingolimod 0,25 mg sau 0,5 mg</b>	<b>Interferon beta-1a 30 µg</b>
<b>Criterii clinice de evaluare finală</b>	N=107	N=107 <sup>#</sup>
Rata anualizată de recidivă (criteriu principal)	0,122**	0,675
Procentul de pacienți fără recidivă la 24 luni	85,7**	38,8
<b>Criterii RMN de evaluare finală</b>		
Rata anualizată a numărului de leziuni noi sau creștere a semnalului T2 recentă	n=106	n=102
Media ajustată	4,393**	9,269
Numărul de leziuni T1 cu capatare de Gd crescută per investigație până în luna 24	n=105	n=95
Media ajustată	0,436**	1,282
Rata anualizată a atrofiei cerebrale de la momentul inițial până în luna 24	n=96	n=89
Media celor mai mici pătrate	-0,48*	-0,80
<sup>#</sup> Un pacient randomizat în grupul cu administrare de interferon beta-1a prin injecție intramusculară nu a putut să înghită medicația din studiul dublu mascat și a întrerupt definitiv participarea la studiu. Pacientul a fost exclus din analiza completă și setul de informații de siguranță. * p<0,05, **p<0,001 comparativ cu interferon beta-1a Toate analizele criteriilor clinice de evaluare finală s-au referit la setul complet de analize.		

## 5.2 Proprietăți farmacocinetice

Datele farmacocinetice au fost obținute la voluntari adulți sănătoși, pacienți adulți cu transplant renal și pacienți adulți cu scleroză multiplă.

Metabolitul farmacologic activ responsabil pentru eficacitate este fingolimod fosfat.

### Absorbție

Absorbția fingolimod este lentă ( $t_{max}$  de 12-16 ore) și crescută ( $\geq 85\%$ ). Biodisponibilitatea orală absolută aparentă este 93% (interval de încredere 95%: 79-111%). Concentrațiile sanguine la starea de echilibru sunt atinse într-un interval de 1 până la 2 luni după administrarea unei doze o dată pe zi, iar concentrațiile la starea de echilibru sunt de aproximativ 10 ori mai mari decât la administrarea dozei inițiale.

Aportul de alimente nu modifică  $C_{max}$  sau expunerea (ASC) fingolimod.  $C_{max}$  al fingolimod fosfat a scăzut ușor, cu 34%, dar ASC a rămas neschimbat. Ca urmare, Fingolimod Richter poate fi administrat indiferent de aportul alimentar (vezi pct. 4.2).

### Distribuție

Fingolimod se distribuie în mare măsură în hematii, cu o distribuție la nivelul elementelor figurate de 86%. Fingolimod fosfat se distribuie în cantitate mai mică la nivelul elementelor figurate, de <17%. Fingolimod și fingolimod fosfat sunt legate în mare măsură de proteinele plasmatică (>99%).

Fingolimod este distribuit în mare parte în țesuturi, cu un volum de distribuție de aproximativ 1200±260 litri. Un studiu efectuat la patru subiecți sănătoși cărora li s-a administrat intravenos o doză unică de analog radioiodomarcant al fingolimod a demonstrat că fingolimod traversează bariera hematoencefalică. Într-un studiu efectuat la 13 pacienți de sex masculin cu scleroză multiplă, cărora li s-a administrat fingolimod 0,5 mg/zi, cantitatea medie de fingolimod (și fingolimod fosfat) în sperma ejaculată, la starea de echilibru, a fost de aproximativ 10000 ori mai mică decât doza administrată oral (0,5 mg).

## Metabolizare

Fingolimod este metabolizat la om prin fosforilare stereoselectivă reversibilă în (S)-enantiomerul farmacologic activ al fingolimod fosfat. Fingolimod se elimină prin metabolizare oxidativă, catalizată, în principal, prin CYP4F2 și, posibil, alte izoenzime, și prin degradare ulterioară similară cu cea a acizilor grași în metaboliți inactivi. De asemenea, s-a observat formarea de analogi ceramidici nonpolari inactivi farmacologic ai fingolimod. Principala enzimă implicată în metabolismul fingolimod este parțial identificată și ar putea fi CYP4F2 sau CYP3A4.

După administrarea orală a unei doze unice de [<sup>14</sup>C] fingolimod, principalele componente sanguine majore aferente fingolimod, judecând după contribuția acestora la ASC până la 34 zile după administrarea dozei de componente totale marcate radioactiv, sunt fingolimod (23%), fingolimod fosfat (10%) și metaboliți inactivi (metabolit acid carboxilic M3 (8%), metabolitul ceramidă M29 (9%) și metabolitul ceramidă M30 (7%).

## Eliminare

Clearance-ul plasmatic al fingolimod este de 6,3±2,3 l/oră, iar timpul de înjumătățire plasmatică prin eliminare mediu ( $t_{1/2}$ ) este de 6-9 zile. Concentrațiile sanguine de fingolimod și fingolimod fosfat scad în paralel în faza terminală, conducând la timpi similari de înjumătățire plasmatică prin eliminare.

După administrarea orală, aproximativ 81% din doză se elimină lent prin urină sub formă de metaboliți inactivi. Fingolimod și fingolimod fosfat nu sunt excretați nemodificați în urină, dar reprezintă componentele majore în materiile fecale, fiecare cu cantități reprezentând mai puțin de 2,5% din doză. După 34 zile, 89% din doza administrată este eliminată.

## Linearitate

Concentrațiile de fingolimod și fingolimod fosfat cresc într-o manieră aparent proporțională cu doza după administrarea de doze repetate de 0,5 mg sau 1,25 mg o dată pe zi.

## Caracteristici ale grupurilor speciale de pacienți

Farmacocinetica fingolimod și fingolimod fosfat nu diferă la bărbați și femei, la pacienți de diverse etnii sau la pacienți cu insuficiență renală ușoară până la severă.

La pacienții cu insuficiență hepatică ușoară, moderată sau severă (Child-Pugh clasa A, B și C), nu s-a observat nicio modificare a  $C_{max}$  a fingolimod, însă ASC a fingolimod a crescut cu 12%, 44%, respectiv 103%. La pacienții cu insuficiență hepatică severă (Child-Pugh clasa C),  $C_{max}$  a fingolimod fosfatului a scăzut cu 22%, iar ASC nu s-a modificat semnificativ. Farmacocinetica fingolimod fosfatului nu a fost evaluată la pacienți cu insuficiență hepatică ușoară sau moderată.

Timpul aparent de înjumătățire plasmatică prin eliminare al fingolimod este nemodificat la subiecți cu insuficiență hepatică ușoară, dar este prelungit cu aproximativ 50% la pacienți cu insuficiență hepatică moderată sau severă.

Fingolimod nu trebuie administrat la pacienți cu insuficiență hepatică severă (Child-Pugh clasa C), (vezi pct. 4.3). Fingolimod trebuie administrat cu precauție la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară sau moderată (vezi pct. 4.2).

Experiența clinică și informațiile farmacocinetice la pacienții cu vârsta peste 65 ani sunt limitate. Fingolimod trebuie utilizat cu prudență la pacienți cu vârsta de 65 ani și peste (vezi pct. 4.2).

## Copii și adolescenți

La pacienții copii și adolescenți (cu vârsta de 10 ani și peste), concentrațiile de fingolimod fosfat cresc în manieră aparent proporțională cu doza administrată cuprinsă între 0,25 mg și 0,5 mg.

Concentrația de fingolimod fosfat la starea de echilibru este cu aproximativ 25% mai mică la pacienții copii și adolescenți (cu vârsta de 10 ani și peste) după administrarea zilnică a fingolimod 0,25 mg sau 0,5 mg, comparativ cu concentrația la pacienții adulți tratați cu fingolimod 0,5 mg o dată pe zi.

Nu sunt disponibile date privind utilizarea la pacienții copii și adolescenți cu vârsta sub 10 ani.

### **5.3 Date preclinice de siguranță**

Profilul preclinic de siguranță al fingolimod a fost evaluat la șoarece, șobolan, câine și maimuță. Organele țintă principale au fost sistemul limfoid (limfopenie și atrofie limfoidă), plămânii (creștere în greutate, hipertrofie a mușchilor netezi la joncțiunea bronho-alveolară) și cordul (efect cronotrop negativ, creștere a tensiunii arteriale, modificări perivascularare și degenerare miocardică) la câteva specii; vasele de sânge (vasculopatie) numai la șobolani la doze de 0,15 mg/kg și mai mari în cadrul unui studiu cu durata de 2 ani, reprezentând o marjă aproximativă de 4 ori mai mare pe baza expunerii sistemice la om (ASC) la o doză zilnică de 0,5 mg.

Nu a fost observată nicio dovadă de carcinogenicitate în cadrul unui test biologic cu durata de 2 ani, efectuat la șobolan, la doze de fingolimod administrate oral până la doza maximă tolerată de 2,5 mg/kg, reprezentând o marjă aproximativă de 50 ori mai mare pe baza expunerii la om (ASC) la o doză de 0,5 mg. Cu toate acestea, în cadrul unui studiu cu durata de 2 ani efectuat la șoarece s-a observat o incidență crescută a limfoamelor maligne la doze de 0,25 mg/kg și mai mari, reprezentând o marjă aproximativă de 6 ori mai mare pe baza expunerii sistemice la om (ASC), la o doză zilnică de 0,5 mg.

Nu s-au dovedit efecte mutagene sau clastogene la administrarea fingolimod în studiile efectuate la animale.

Fingolimod nu a avut niciun efect asupra numărului de spermatozoizi/motilității spermatozoidelor sau asupra fertilității la șobolani masculi și femele până la cea mai mare doză testată (10 mg/kg), reprezentând o marjă de aproximativ 150 ori mai mare comparativ cu expunerea sistemică la om (ASC) la o doză zilnică de 0,5 mg.

Fingolimod a avut un efect teratogen la șobolan când a fost administrat în doze de 0,1 mg/kg sau mai mari. Expunerea la medicament a șobolanilor la această doză a fost similară cu cea a pacienților, la doza terapeutică (0,5 mg). Cele mai frecvente malformații viscerale ale fetoșilor au inclus trunchi arterial persistent și defect de sept ventricular.

Potențialul teratogen la iepuri nu a putut fi evaluat complet, totuși, s-a observat o mortalitate embrion-fetală crescută la doze de 1,5 mg/kg și peste și o scădere a numărului de fetoși viabili, dar și o întârziere a creșterii fetoșilor la doze de 5 mg/kg. Expunerea la medicament a iepurilor la aceste doze a fost similară cu cea a pacienților.

La șobolan, supraviețuirea generației F1 de pui a fost scăzută în perioada de început postpartum la doze care nu au cauzat toxicitate maternă. Cu toate acestea, greutatea corporală, dezvoltarea, comportamentul și fertilitatea generației F1 nu au fost afectate de tratamentul cu fingolimod.

Fingolimod a fost eliminat în laptele animalelor tratate pe durata lactației, în concentrații de 2-3 ori mai mari decât cele detectate în plasma maternă. Fingolimod și metaboliții săi au traversat bariera fetoplacentară la femelele de iepure gestante.

#### Studii efectuate la animale tinere

Rezultatele provenite din două studii privind toxicitatea la șobolani tineri au evidențiat efecte minore asupra răspunsului neuro-comportamental, maturizare sexuală întârziată și un răspuns imun redus la stimulări repetate cu hemocianină (keyhole limpet haemocyanin, KLH), care nu au fost considerate adverse. Per total, efectele asociate tratamentului cu fingolimod la animale tinere au fost compatibile cu cele observate la șobolani adulți, la niveluri similare de doze, cu excepția modificărilor densității



minerale osoase și afectării neuro-comportamentale (răspuns auditiv redus) observate la doze de 1,5 mg/kg și mai mari la animalele tinere și absența hipertrofiei musculaturii netede la nivelul plămânilor de șobolani tineri.

## **6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților**

#### Conținutul capsulei

Citrat de potasiu monohidrat  
Dioxid de siliciu coloidal anhidru  
Stearat de magneziu

#### Corpul capsulei

Gelatină  
Dioxid de titan (E171)

#### Capacul capsulei

Gelatină  
Dioxid de titan (E171)  
Oxid de fer galben (E172)

### **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

### **6.3 Perioada de valabilitate**

3 ani

### **6.4 Precauții speciale pentru păstrare**

A nu se păstra la temperaturi peste 30 °C.  
A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

### **6.5 Natura și conținutul ambalajului**

Ambalaje cu blistere din oPA/Al/PVC-Al (Al-Al) conținând 7, 28 sau 98 capsule.  
Ambalaje cu blistere perforate din oPA/Al/PVC-Al (Al-Al), cu doză unitară, conținând 7, 28 sau 98 capsule.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor sau alte instrucțiuni de manipulare**

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gedeon Richter Plc.  
Gyömrői út 19-21.  
1103 Budapesta  
Ungaria

**8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

14331/2022/01-06

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizări: Martie 2022

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Martie 2022