# КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

# 1.ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Летрозол МС Фарма 2,5 mg филмирани таблетки

Letrozole МС Pharma 2,5 mg film-coated tablets

# 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа 2,5 mg летрозол *(letrozole).*

Помощно вещество с известно действие:

Всяка филмирана таблетка съдържа 45 mg лактоза монохидрат.

# 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка.

Жълти, кръгли, двойноизпъкнали филмирани таблетки без делителна черта.

# 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

## 4.1. Терапевтични показания

* Адювантна терапия при жени в постменопауза с позитивен за хормонални рецептори инвазивен рак на гърдата в начален стадий.
* Разширена адювантна терапия на позитивен за хормонални рецептори инвазивен рак на гърдата при жени в постменопауза, които преди това са били лекувани с тамоксифен като стандартна адювантна терапия за период от 5 години.
* Терапия от първа линия при жени в постменопауза с позитивен за хормонални рецептори авансирал рак на гърдата.
* Лечение на авансирал рак на гърдата след рецидив или прогресия на заболяването при жени с естествен или изкуствено индуциран постменопаузален ендокринен статус, които преди това са лекувани с антиестрогени,
* Неоадювантна терапия при жени в постменопауза с позитивен за хормонални рецептори, HER-2 негативен рак на гърдата, при които химиотерапията не е подходяща и липсват показания за незабавно оперативно лечение.

Не е доказана ефикасност при пациенти с негативен за хормонални рецептори рак на гърдата.

## 4.2. Дозировка и начин на приложение

### Дозировка

*Възрастни и пациенти в старческа възраст*

Препоръчаната дозировка е 2,5 mg летрозол един път дневно. Не се налага промяна на дозата при жени в старческа възраст.

При пациенти с авансирал или метастазирал рак на гърдата, лечението с Летрозол МС Фарма трябва да продължи дотогава, до като е налице прогресия на тумора.

При адювантна или разширена терапия лечението с Летрозол МС Фарма трябва да продължи 5 години или до настъпване на рецидив на тумора.

При адювантна терапия секвентната терапевтична схема (летрозол 2 години последван от тамоксифен 3 години) също трябва да се има предвид (вж. точки 4.4 и 5.1).

При неоадювантна терапия лечението с Летрозол МС Фарма трябва да се продължи за 4 до 8 месеца, за да се постигне оптимална туморна редукция. Ако не се постигне достатъчно терапевтично повлияване, лечението с Летрозол МС Фарма трябва да се преустанови и да се планира оперативно лечение и/или да се обсъдят с пациентката други варианти за лечение.

*Педиатрична популация*

Летрозол МС Фарма не се препоръчва за употреба при деца и юноши. Безопасността и ефикасността на Летрозол МС Фарма при деца и юноши на възраст до 17 години не са установени. Налице са ограничени данни и не могат да бъдат дадени препоръки за дозировката.

*Бъбречно увреждане*

Не се налага коригиране на дозата на Летрозол МС Фарма при пациенти с бъбречна недостатъчност с креатининов клирънс ≥10 ml/min. Няма достатъчно данни при случаи на бъбречна недостатъчност с креатитнинов клирънс под 10 ml/min (вж. точки 4.4 и 5.2).

*Чернодробно увреждане*

Не се налага коригиране на дозата на Летрозол МС Фарма при пациенти с лека до умерена бъбречна недостатъчност (Клас А или В по Child-Pugh). Няма достатъчно данни за пациенти с тежко чернодробно увреждане. При пациентите с тежко чернодробно увреждане (Клас С по Child-Pugh) е необходимо внимателно проследяване (вж. точки 4.4 и 5.2).

### Начин на приложение

Летрозол МС Фарма трябва да се приема перорално и може да се приема със или без храна.

## 4.3. Противопоказания

* Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
* Предменопаузален ендокринен статус
* Бременност (вж. точка 4.6)
* Кърмене (вж. точка 4.6)

## 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Менопаузален статус

При пациенти, при които менопаузалният статус е неясен, трябва да се изследват нивата на лутеинизиращия хормон (LH), фоликулостимулиращия хормон (FSH) и/или нивата на естрадиол преди да се започне лечение с Летрозол МС Фарма. Само жени с постменопаузален ендокринен статус трябва да получават Летрозол МС Фарма.

Бъбречно увреждане

Летрозол не е проучван при достатъчен брой пациенти с креатининов клирънс под 10 ml/min. При такива пациенти трябва внимателно да се прецени потенциалното съотношение полза/риск преди да се приложи Летрозол МС Фарма.

Чернодробно увреждане

При пациенти с тежко чернодробно увреждане (Клас С по Child-Pugh), системната експозиция и терминалният полуживот са били приблизително двойно по-високи в сравнение с тези при здрави доброволци. Поради тази причина такива пациенти трябва да бъдат под непосредствено наблюдение (вж. точка 5.2).

Ефекти върху костите

Летрозол е мощно естроген-понижаващо средство. При жените с анамнеза за остеопороза и/или фрактури, както и тези, които са с повишен риск от развитие на остеопороза, трябва да бъде определена костната плътност преди започване на адювантна или разширена адювантна терапия и да бъдат проследени по време на и след приключване на лечението с летрозол. Ако е необходимо, трябва да бъде започнато лечение или профилактика на остеопорозата и да бъдат внимателно проследявани. При адювантна терапия може също така да се има предвид секвентна терапевтична схема (летрозол 2 години последван от тамоксифен 3 години) в зависимост от профила на безопасност при съответния пациент (вж. точки 4.2, 4.8 и 5.1).

Други предупреждениия

Едновременното приложение на Летрозол МС Фарма с тамоксифен, други антиестрогени или естроген-съдържащи лекарства трябва да се избягва, тъй като тези вещества могат да намалят фармакологичното действие на летрозол (вж. точка 4.5).

Лактоза

Тъй като таблетките съдържат лактоза, Летрозол МС Фарма не се препоръчва при пациенти с редки наследствени нарушения като галактозна непоносимост, тежък лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция.

## 4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Метаболизмът на летрозол се осъществява чрез CYP2A6 и CYP3A4. Циметидин е слаб, неспецифичен инхибитор на CYP450 ензимите и не повлиява плазмените концентрации на летрозол. Ефектът на мощни инхибитори на CYP450 не известен.

Към момента няма клиничен опит с прилагането на летрозол в комбинация с естрогени или други противоракови средства, различни от тамоксифен. Тамоксифен, други антиестрогени или естроген-съдържащи лекарства могат да намалят фармакологичното действие на летрозол. Освен това е установено, че едновременното приложение на тамоксифен с летрозол значително намалява плазмената концентрация на летрозол. Едновременното приложение на летрозол с тамоксифен, други антиестрогени и естрогени трябва да се избягва.

Летрозол инхибира *in vitro* цитохром Р-450 изоензимите 2А6, а също и 2С19 в умерена степен, но клиничната значимост не е ясна. Поради тази причина е необходимо повишено внимание при едновременно прилагане на летрозол с лекарствени продукти, чието елиминиране зависи предимно от тези изоензими и които имат тесен терапевтичен индекс (напр. фенитоин, клопидогрел).

## 4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Жени с перименопаузален статус или с детероден потенциал

Летрозол МС Фарма трябва да се прилага само при жени с ясно установен постменопаузален статус (вж. точка 4.4), Тъй като има съобщения за жени с възстановена яйчникова функция по време на лечението с летрозол, независимо от ясния постменопаузален статус при започване на лечението, при необходимост лекарят трябва да обсъди провеждането на подходяща контрацепция.

Бременност

На база на опита при хора, при които има изолирани случаи на вродени дефекти (срастнали лабии, гениталии от смесен тип), летрозол може да причинява вродени малформации, когато се прилага по време на бременност. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3).

Летрозол МС Фарма е противопоказан по време на бременност (вж. точки 4.3 и 5.3).

Кърмене

Не е известно дали летрозол и неговите метаболити са екскретират в кърмата. Не може да се изключи риск за новородените/кърмачетата.

Летрозол МС Фарма е противопоказан по време на бременност (вж. точка 4.3).

Фертилитет

Фармакологичното действие на летрозол е да намалява производството на естрогени чрез инхибиране на ароматазата. При жени преди менопауза, инхибирането на естрогеновия синтез води обратно до повишаване на нивата на гонадотропините (LH, FSH). Повишените нива на FSH от своя страна стимулират фоликуларния растеж и могат да предизвикат овулация.

## 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Летрозол МС Фарма повлиява в малка степен способността за шофиране и работа с машини. Препоръчва се повишено внимание при шофиране и работа с машини, тъй като при употребата на летрозол са наблюдавани умора и замаяност, и нечесто се съобщава за сънливост.

## 4.8. Нежелани лекарствени реакции

Обобщение на профила на безопасност

Честотите на нежеланите реакции при летрозол са базирани предимно на данни от клинични изпитвания.

Приблизително при една трета от пациентите, лекувани с летрозол при налични метастази и приблизително при 80% от пациентите на адювантна терапия, както и при тези на разширена адювантна терапия, се наблюдават нежелани реакции. Болшинството от нежеланите реакции възникват през първите няколко седмици на лечението.

Най-често съобщаваните нежелани реакции по време на клиничните изпитвания са горещи вълни, хиперхолестеролемия, артралгия, умора, повишено потене и гадене.

Важни допълнителни нежелани реакции, които могат да възникнат при лечение с летрозол са: скелетно-свързани събития като остеопороза и/или костни фрактури и сърдечно-съдови събития (включително мозъчно-съдови и тромбоемболични събития). Честотата на тези нежелани реакции е описана в Таблица 1.

Таблично представяне на нежелани реакции

Честотите на нежеланите реакции при летрозол са базирани предимно на данни от клинични изпитвания.

Следващите нежелани лекарствени реакции, изброени в Таблица 1, са съобщени по време на клиничните проучвания и постмаркетинговия опит с летрозол.

Наблюдаваните нежелани реакции са класифицирани в зависимост от честотата - много чести (≥ 10%), чести (≥1% до < 10%), нечести (≥0,1% до < 1%), редки (> 0,01% до < 0,1%), много редки (< 0.01%), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

|  |
| --- |
| **Инфекции и инфестации** |
| Нечести | Инфекция на пикочните пътища |
| **Неоплазми - доброкачествени, злокачествени и неопределени (включително кисти и полипи)** |
| Нечести | Туморна болка1 |
| **Нарушения на кръвта и лимфната система** |
| Нечести | Левкопения |
| **Нарушения на имунната система** |
| С неизвестна честота | Анафилактична реакция |
| **Нарушения на метаболизма и храненето** |
| Много чести | Хиперхолестеролемия |
| Чести | Анорексия, повишен апетит |
| **Психични нарушения** |
| Чести | Депресия |
| Нечести | Тревожност (включително нервност), раздразнителност |
| **Нарушения на нервната система** |
| Чести | Главоболие, замаяност |
| Нечести | Сънливост, безсъние, нарушения в паметта, нарушена чувствителност, включително парестезии и хипоестезия, вкусови нарушения, мозъчно-съдови инциденти |
| **Нарушения на очите** |
| Нечести | Катаракта, дразнене в очите, замъглено виждане |
| **Сърдечни нарушения** |
| Чести | Палпитации1, тахикардия, исхемични сърдечно­съдови събития (включително новопоявила се или влошаваща се стенокардия, стенокардия, изискваща оперативно лечение, миокарден инфаркт и миокардна исхемия) |
| **Съдови нарушения** |
| Много чести | Горещи вълни |
| Чести | Хипертония |
| Нечести | Тромбофлебит (включително повърхностен **и** дълбок венозен тромбофлебит) |
| Редки | Белодробна тромбоемболия, артериална тромбоза, мозъчно-съдов инфаркт |
| **Респираторни, гръдни и медиастинални нарушения** |
| Нечести | Диспнея, кашлица |
| **Стомашно-чревни нарушения** |
| Чести | Гадене, диспепсия1, запек, коремна болка, диария, повръщане |
| Нечести | Сухота в устата, стоматит1 |
| **Хепатобилиарни нарушения** |
| Нечести | Повишение на чернодробните ензими |
| Хипербилирубинемия |
| Жълтеница |
| С неизвестна честота | Хепатит |
| **Нарушения на кожата и подкожната тъкан** |
| Много чести | Увеличено потоотделяне |
| Чести | Алопеция, обрив, вкл. еритематозен, макулопапуларен, псориазиформен **и**везикуларен, суха кожа |
| Нечести | Сърбеж, уртикария |
| С неизвестна честота | Ангиоедем, токсична епидермална некролиза, еритема мултиформе |
| **Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан** |
| Много чести | Артралгия |
| Чести | Миалгия, болка в костите1, остеонороза фрактури на костите |
| Артрит |
| **Нарушения на бъбреците и пикочните пътища** |
| Нечести | Често уриниране |
| **Нарушения на възпроизводителната система и гърдата** |
| Чести | Вагинално кървене |
| Нечести | Вагинален секрет, вагинална сухота, болка в гърдите |
| **Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение** |
| Много чести | Умора (включително астения, общо неразположение) |
| Чести | Периферен оток |
| Болка в гърдите |
| Нечести | Генерализиран оток.сухота на лигавиците, пирексия |
| **Други нарушения** |
| Чести | Повишение на теглото |
| Нечести | Загуба на тегло |

1 Нежелани реакции, съобщавани само при пациенти с метастази

Някои нежелани реакции се съобщават с подчертано различна честота при адювантна терапия. Следващите таблици предоставят информация за сигиификантните разлики при летрозол спрямо тамоксифен, прилагани като монотерапия и при летрозол-тамоксифен прилагани като секвентна терапия:

**Таблица 2 Адювантна монотерапия с летрозол спрямо тамоксифен, прилаган като монотерапия - нежелани събития със сигнификантна разлика**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Летрозол, честота на нежеланото събитие** | **Тамоксифен, честота на нежеланото събитие** |
| Костни фрактури | 10,1%(13,8%) | 7,1%(10,5%) |
| Остеопороза | 5,1%(5,1%) | 2,7%(2,7%) |
| Тромбоемболични събития | 2,1%(2,9%) | 3,6%(4,5%) |
| Миокарден инфаркт | 1,0%(1,5%) | 0,5%(1,0%) |
| Хиперплазия на ендометриума/рак на ендометриума | 0,2%(0,4%) | 2,3%(2,9%) |
| Забележка: Медиана на продължителност на лечението 60 месеца. Периодът за съобщаване на нежелани реакции включва периода на лечение плюс 30 дни след спиране на лечението.Процентите в скобите показват честотата на събитията по всяко време след рандомизацията, включително през периода след приключване на проучването. Медианата на проследяване е 73 месеца. |

**Таблица 3 Секвентна терапия спрямо летрозол, прилаган като монотерапия - нежелани събития със сигнификантна разлика**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Летрозол като монотерапия** | **Летрозол-> тамоксифен** | **Тамоксифен-****>летрозол** |
| Костни фрактури | 9,9% | 7,6%\* | 9,6% |
| Пролиферативни нарушения на ендометриума | 0,7% | 3,4%\*\* | 1,7%\*\* |
| Хиперхолестеролемия | 52,5% | 44,2%\* | 40,8%\* |
| Горещи вълни | 37,7% | 41,7%\*\* | 43,9%\*\* |
| Вагинално кървене | 6,3% | 9,6%\*\* | 12,7%\*\* |
| \*Сигнификантно по-малко при летрозол като монотерапия\*\* Сигнификантно повече при летрозол като монотерапияЗабележка : Периодът за съобщаване е по време на лечението или 30 дни след спиране на лечението |

Описание на избрани нежелани реакции

*Нежелани реакции свързани със сърцето*

При адювантна терапия, в допълнение към данните, представени в Таблица 2, се съобщават следните нежелани събития, съответно при летрозол и тамоксифен (при медиана на продължителност на лечението 60 месеца плюс 30 дни): стенокардия, изискваща оперативно лечение (1,0% спрямо 1,0%); сърдечна недостатъчност (1,1% спрямо 0,6%); хипертония (5,6% спрямо 5,7%); мозъчно-съдов инцидент/транзиторна исхемична атака (2,1% спрямо 1,9%).

При разширена адювантна терапия съответно при летрозол (медиана на продължителност на лечението 5 години) и плацебо (медиана на продължителност на лечението 3 години) се съобщават: стенокардия, изискваща оперативно лечение (0,8% спрямо 0,6%); новопоявила се или влошаваща се стенокардия (1,4% спрямо 1,0%); миокарден инфаркт (1,0% спрямо 0,7%); тромбоемболични събития\* (0,9% спрямо 0,3%); инсулт/транзиторна исхемична атака\* (1,5% спрямо 0,8%).

Събитията, отбелязани със \* имат статистически значима разлика в двете терапевтични рамена.

*Скелетно-свързани събития*

За данните за безопасност по отношение на костите при адюванта терапия, моля отнесете се към Таблица 2.

При разширена адювантна терапия при сигнификантно повече пациенти, лекувани с летрозол, се наблюдават костни фрактури или остеопороза (костни фрактури 10,4% и остеопороза 12,2%) в сравнение с пациентите в плацебо-рамото (съответно 5,8% и 6,4%). Медианата на продължителност на лечението е 5 години с летрозол, спрямо 3 години с плацебо.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев” № 8

1303 София

Тел.:+359 2 8903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

## 4.9. Предозиране

Съобщават се изолирани случаи на предозиране с летрозол. Не е известно специфично лечение при предозиране; лечението трябва да бъде симптоматично и поддържащо.

# 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

## 5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Ендокринна терапия. Хормонални антагонисти и сродни средства: ароматазен инхибитор.

АТС код: L02BG04

Фармакодинамични ефекти

Елиминирането на естроген-медиираните стимулиращи ефекти е предпоставка за повлияването на тумора в случаите, когато растежът на туморна тъкан зависи от наличието на естрогени и се прилага ендокринно лечение. При жени след настъпването на менопауза, естрогени се произвеждат основно под действието на ензима ароматаза, който преобразува надбъбречните андрогени - предимно андростендион и тестостерон, в естрон и естрадиол. Следователно, потискане на биосинтезата на естроген в периферната тъкан и в самата туморна тъкан може да се постигне чрез специфичното инхибиране на ензима ароматаза.

Летрозол е нестероиден ароматазен инхибитор. Инхибира ензима ароматаза чрез конкурентно свързване с хема на ароматазния цитохром Р450 изоензим, което води до ограничаване биосинтезата на естроген във всички тъкани, където е наличен.

При здрави пациентки в менопауза, единични дози от 0,1, 0,5 и 2,5 mg летрозол понижават нивата на естрон и естрадиол в серума със съответно 75-78% и 78% спрямо изходните. Максимално потискане се постига в рамките на 48-78 часа.

При пациентки в постменопауза с рак на гърдата в напреднал стадий, лекувани с дневни дози от 0,1 до 5 mg, плазмените концентрации на естрадиол, естрон и естрон сулфат се понижават със 75-95% от изходните. При дози от 0,5 mg и по-високи, много от стойностите на естрон и естрон сулфат са били под границата на откриване на аналитичния метод, което показва, че при такава дозировка се постига по-висока степен на потискане на естрогена. Потискането на естрогените се поддържа при всички пациентки по време на целия лечебен курс.

Инхибирането на ароматазата от летрозол е високо специфично. Не се наблюдава влошаване на стероидогенезата на надбъбречната жлеза. При пациентките с настъпила менопауза, лекувани с дневни дози летрозол от 0,1 до 5 mg, не са установени клинично значими изменения в плазмените концентрации на кортизол, алдостерон, 11-дезоксикортизол, 17- хидроксипрогестерон и адренокортикотропния хормон или в активността на плазмения ренин.

Тестът за стимулиране с аденокортикотропен хормон, проведен след 6 и 12 седмици лечение с дневни дози от 0,1 mg, 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2,5 mg, и 5 mg, не показва отслабване на продукцията на алдостерон или кортизол. Ето защо не е необходимо допълване на лечението с глюкокортикоиди и минералокортикоиди.

Не са установени изменения в плазмените концентрации на андрогените (андростендион и тестостерон) при здравите пациентки с настъпила менопауза след приемане на единични дози от 0,1, 0,5 и 2,5 mg летрозол, както и в плазмените концентрации на андростендион при пациентките с настъпила менопауза след приемане на дневни дози от 0,1 до 5 mg, което показва, че блокирането на биосинтезата на естроген не води до акумулиране на андрогенни прекурсори. Плазмените нива на лутеинизиращия хормон (LH) и фоликулостимулиращия хормон (FSH) не се повлияват от летрозол при пациентките, като същото се отнася и до функцията на щитовидната жлеза, отчетено чрез тестове за тиротропин (TSH), трийодтиронин (Т4) и тироксин (ТЗ).

Адювантна терапия

*Проучване BIG 1-98*

BIG 1-98 е многоцентрово, двойносляпо проучване, при което над 8 000 постменопаузални жени с позитивен за хормонални рецептори рак на гърдата в начален стадий са рандомизирани на едно от следните лечения: А. тамоксифен за 5 години; Б. летрозол за 5 години; В. тамоксифен за 2 години, а след това летрозол за 3 години; Г, летрозол за 2 години, а след това тамоксифен за 3 години.

Първичната крайна точка е преживяемост без заболяване (DFS); вторични крайни точки за ефикасност са време до поява на далечни метастази (TDM), преживяемост без далечни метастази (DDFS), обща преживяемост (OS), преживяемост без системно заболяване (SDFS), инвазивен контралатерален рак на гърдата и време до рецидив на рака на гърдата.

*Данни за ефикасност при медиана на проследяване 26 и 60 месеца*

Данните в Таблица 4 отразяват резултатите от Първичния основен анализ на проучването (РСА), базиран на данните от рамената на монотерапия (А и Б) и от двете рамена, при които има смяна на терапията (В и Г), при медиана на продължителност на лечението 24 месеца и медиана на проследяване 26 месеца, и при медиана на продължителност на лечението 32 месеца и медиана на проследяване 60 месеца.

Процентът на 5-годишната преживяемост без заболяване е 84% при летрозол и 81,4% при тамоксифен.

**Таблица 4 Първичен анализ на проучването: Преживяемост без заболяване и обща преживяемост при средно проследяване от 26 месеца и средно проследяване от 60 месеца (ITT популация)**

|  |
| --- |
| **Първичен анализ на проучването** |
|  | **Средно проследяване от 26 месеца** | **Средно проследяване от 60 месеца** |
|  | **Летрозол N=4003** | **Тамоксифен N=4007** | Hr1(95% CI) | **Летрозол N=4003** | **Тамоксифен N=4007** | **HR**(95% CI) |
| Преживяемост без заболяване (първична крайна точка) - събития (дефиниция по2 протокол ) | 351 | 428 | 0.81 | 585 | 664 | 0.86 |
|  |  | (0.70, 0.93) |  |  | (0.77,0.96) |
|  |  | 0.003 |  |  | 0.008 |
|  |  |  |  |  |  |
| Обща преживяемост (вторична крайна точка) | 166 | 192 | 0.86 | 330 | 374 | 0.87 |
|  |  | (0.70, 1.06) |  |  | (0.75,1.01) |
| Брой смъртни случаи |  |  |  |  |  |  |
| HR = Коефициент на риск; CI = Доверителен интервал1Long rank test, сертификация по начин на рандомизация и прилагане на химиотерапия (да/не)2Преживяемост без заболяване - събития: локорегионален рецидив, отдалечени метастази, инвазивен контралатерален рак на гърдата, вторична (не на гърдата) първична неоплазма, смърт поради друга причина без предшестваща неоплазма. |

*Резултати при медиана на проследяване 73 месеца (само рамената на монотерапия)*

Получените при анализа на рамената на монотерапия (МАА) дългосрочни данни относно ефикасността на летрозол като монотерапия спрямо тамоксифен като монотерапия (медиана на продължителност на адювантната терапия: 5 години) са представени в Таблица 5.

**Таблица 5 Анализ на рамената на монотерапия: Преживяемост без заболяване и обща преживяемост при медиана на проследяване 73 месеца (ITT популация)**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Летрозол** | **Тамоксифен N=2459** | **Коефициент на риск1 (95% CI)** | **P-стойност** |
| Преживяемост без заболяване - събития (първична)2 | 509 | 565 | 0.88 (0.78, 0.99) | 0.03 |
| Време до появата на далечни метастази (вторична) | 257 | 298 | 0.85 (0.72, 1.00) | 0.045 |
| Обща преживяемост (вторична) - смъртни случаи | 303 | 343 | 0.87 (0.75,1.02) | 0.08 |
| Цензуриран анализ3на DFS | 509 | 543 | 0.85 (0.75, 0.96) |  |
| Цензуриран анализ на OS | 303 | 338 | 0.82 (0.70, 0.96) |  |
| 1Log rank тест, стратификация по начин на рандомизация и прилагане на химиотерапия (yes/no)2Преживяемост без заболяване - събития: локорегионален рецидив, далечни метастази, инвазивен контралатерален рак на гърдата, вторична (не на гърдата) първична неоплазма, смърт поради друга причина без предшестваща неоплазма.3Наблюдения в рамото на тамоксифен, цензурирани към датата на селективно преминаване на летрозол. |

*Анализ на секвентната терапия (STA)*

Анализът на секвентната терапия (STA) се отнася до втория основен въпрос на BIG 1-98, а именно дали секвенираното прилагане на тамоксифен и летрозол превъзхожда монотерапията. Няма сигнификантни разлики по отношение на DFS, OS, SDFS и DDFS при смяна на терапията спрямо монотерапията (Таблица 6).

**Таблица 6 Анализ на секвентната терапия по отношение на преживяемост без заболяване при прилагане на летрозол като първо ендокринно средство (STA популация със смяна на терапията)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **N** | **Брой събития1** | **Коефициент****на риск2** | **(97.5% доверителен интервал)** | **Сох модел** *Р-* **стойност** |
| **[Летрозол →] Тамоксифен** | 1460 | 160 | 0.92 | (0.72, 1.17) | 0.42 |
| **Летрозол** | 1463 | 178 |  |  |  |

1Дефиниция по протокол, включително втора първична неоплазма, която не е на гърдата, след смяната на терапията/ след две година

2Коригиран чрез прилагане на химиотерапия

Няма сигнификантна разлика по отношение на DFS, OS, SDFS и DDFS при нито един от STA на сдвоените сравнения на рандомизацията (Таблица 7).

**Таблица 7 Анализ на секвентната терапия от рандомизацията (STA-R) по отношение на преживяемостта без заболяване (ITT STA-R популация)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Летрозол → Тамоксифен** | **Летрозол** |
| Брой пациенти | 1540 | 1546 |
| Брой пациенти с DFS-събитие (дефиниция по протокол) | 236 | 248 |
| Коефициент на риск1 (99% CI) | 0.96 (0.76, 1.21) |
|  | **Летрозол → Тамоксифен** | Тамоксифен2 |
| Брой пациенти | 1540 | 1548 |
| Брой пациенти с DFS-събитие (дефиниция по протокол) | 236 | 269 |
| Коефициент на риск1 (99% CI) | 0.87 (0.69,1.09) |
| 1Коригиран чрез прилагане на химиотерапия (да/не)2624 (40%) пациенти, селективно преминали на летрозол след разслепяване на рамото с тамоксифен през 2005 г. |

*Проучване D2407*

Проучване D2407 е отворено, рандомизирано, многоцентрово проучване за безопасност след разрешаване за употреба, планирано да сравни ефектите на адювантната терапия с летрозол и тамоксифен върху костната минерална плътност (КМП) и серумния липиден профил. При общо 262 пациенти е назначено да получават или летрозол в продължение на 5 години или тамоксифен продължение на 2 години, а след това летрозол в продължение на 3 години.

На 24-ия месец е установена статистически значима разлика по отношение на първичната крайна точка КМП в областта на лумбалните прешлени (L2-L4), показваща медиана на понижение 4,1 % за летрозол спрямо медиана на повишение 0,3 % за тамоксифен.

При нито един от пациентите с нормална КМП на изходно ниво не е наблюдавано развитие на остеопороза в хода на 2-годишното лечение и само при 1 пациент с остеопения на изходно ниво (Т скор от -1,9) е наблюдавано развитие на остеопороза по време на лечението (оценка чрез централен преглед).

Резултатите за обща КМП на бедрената кост са подобни на тези за лумбалните прешлени, но по-слабо изразени.

Няма статистически значима разлика между леченията по отношение на честотата на

фрактурите - 1*5%* в рамото на летрозол и 17% в рамото на тамоксифен.

В рамото на тамоксифен медианата на нивата на общия холестерол се понижава с 16% спрямо изходните стойности след 6 месеца и това понижение се поддържа при следващите визити до 24 месеца. В рамото на летрозол нивата на общия холестерол остават относително постоянни в течение на времето, давайки статистически значима разлика в полза на тамоксифен във всяка времева точка.

*Разширена адювантна терапия (МА-17)*

В едно многоцентрово, двойносляпо, рандомизирано, плацебо-контролирано проучване (МА- 17) над 5 100 жени в постменопаузата с рецептор-положителен или неустановен първичен рак на гърдата, които за завършили адювантна терапия с тамоксифен (4,5 до 6 години), са рандомизирани на летрозол или плацебо в продължение на 5 години.

Първичната крайна точка е преживяемост без заболяване, дефинирана като интервала между рандомизацията и най-ранната поява на локорегионален рецидив, далечни метастази или контралатерален рак на гърдата.

Първият планиран междинен анализ при медиана на проследяване около 28 месеца (25% от пациентите са проследени в продължение на поне 38 месеца) показва, че летрозол

значимо намалява риска от рецидив на рак на гърдата с 42% спрямо плацебо (HR 0,58; 95% CI 0,45, 0,76; Р=0,00003). Предимство в полза на летрозол се наблюдава независимо от статуса на лимфните възли. Няма статистически значима разлика по отношение на общата преживяемост: (летрозол 51 смъртни случая; плацебо 62; HR 0,82; 95% CI 0,56, 1,19).

Затова, след първия междинен анализ проучването е разслепено и продължава като отворено, и на пациентите от плацебо рамото е позволено да преминат на лечение с летрозол в продължение на 5 години. Над 60% от подходящите пациенти (без заболяване при разслепяването) избират да преминат на терапия с летрозол. Крайният анализ включва 1 551 жени, преминали от лечение с плацебо към лечение с летрозол при медиана 31 месеца (граници от 12 до 106 месеца) след приключване на адювантната терапия с тамоксифен. Медианата на продължителност на лечението с летрозол след смяната на терапията е 40 месеца.

Крайният анализ, проведен при медиана на проследяване 62 месеца, потвърждава

сигнификантната редукция на риска от рецидив на рак на гърдата при летрозол.

**Таблица 8 Преживяемост без заболяване и обща преживяемост (Модифицирана ITT популация)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Медиана на проследяване 28 месеца** | **Медиана на проследяване 62 месеца** |
|  | **Летрозол N=2582** | **Плацебо N=2586** | **HR (95% CI)2 *Р* value** | **Летрозол №2582** | **Плацебо №2586** | **HR (95% CI)2 *Р* value** |
| **Преживяемост без заболяване3** |
| Събития | 92 (3.6%) | 155 (6.0%) | 0.58 (0.45, 0.76) 0.00003 | 209 (8.1%) | 286(11.1%) | 0.75 (0.63, 0.89) |
| 4-годишна DFS | 94.4% | 89.8% |  | 94.4% | 91.4% |  |
| **Преживяемост без заболяване3 , включително смърт поради друга причина** |
| Събития | 122 (4.7%) | 193 (7.5%) | 0.62 | 344(13.3%) | 402(15.5%) | 0.89 |
| 5-годишна DFS | 90.5% | 80.8% | (0.49, 0.78) | 88.8% | 86.7% | (0.77, 1.03) |
| **Далечни метастази** |
| Събития | 57 (2.2%) | 93 (3.6%) | 0.61 (0.44, 0.84) | 142 (5.5%) | 169 (65%) | 0.88 (0.70,1.10) |
| **Обща преживяемост** |
| Смъртни случаи | 51 (2.0%) | 62 (2.4%) | 0.82 (0.56,1.19) | 236 (9.1%) | 232 (9.0%) | 1.13 (0.95, 1.36) |
| Смъртни случаи4 |  |  |  | 2365 (9.1%) | 1706 (6.6%) | 0.78 (0.64, 0.96) |
| HR = Коефициент на риск; CI = Доверителен интервал1Когато проучването е разслепено през 2003 г, 1 551 пациенти, рандомизирани в плацебо рамото (60% от тези, при които може да се смени терапията, т.е. такива, които са без заболяване) преминават към лечение с летрозол при медиана 31 месеца след рандомизацията. Настоящият анализ игнорира селективната смяна на терапията.2Стратификация по рецепторен статус, нодален статус и наличие на предхождаща адювантна химиотерапия.3Дефиниция по протокол за събития, свързани с преживяемост без заболяване: локорегионален рецидив, далечни метастази или контралатерален рак на гърдата.4Експлоративен анализ, цензуриращ времето на проследяване към датата на смяна на терапията (ако има такава) в плацебо рамото.5Медиана на проследяване 62 месеца.6Медиана на проследяване до смяната на терапията (ако има такава) 37 месеца. |

В МА-17 подпроучването за костна плътност, при което са прилагани едновременно калций и витамин D, се наблюдава по-голамо намаление на КМП спрямо изходното ниво при летрозол спрямо плацебо. Единствената статистически значима разлика възниква на 2-рата година и е в общата КМП на бедрената кост (медиана на понижение 3,8% за летрозол спрямо медиана на понижение 2,0% за плацебо).

В МА-17 подпроучването за липидния статус няма сигнификантна разлика между летрозол и плацебо по отношение на общия холестерол или отделните липидни фракции.

В актуализирано подпроучване за качеството на живот, няма сигнификантни разлики между леченията по отношение на скора за физическо състояние, скора за психично състояние или в някой от основните скорове от SF-36 скалата. В MENQOL скалата, значително повече жени от рамото на летрозол, спрямо рамото на плацебо, са по-притеснени (общо, през първата година от лечението) от симптомите, произхождащи от потискането на естрогените - горещи вълни и вагинална сухота. Симптомът, тревожещ най-много пациенти и в двете терапевтични рамена, е мускулни болки, при статистически значима разлика в полза на плацебо.

*Неоадювантна терапия*

Проведено е двойносляпо изпитване (Р024) при 337 жени в постменопауза с рак на гърдата, рандомизирани да приемат или летрозол 2,5 mg в продължение на 4 месеца или тамоксифен в продължение на 4 месеца. На изходно ниво всички пациенти са с тумор в стадий Т2-Т4с, N0-2, МО, ER и/или PgR-позитивен и нито един от пациентите не е преценен като подходяща за съхраняващо гърдата оперативно лечение. Въз основа на клиничната оценка е наблюдавано обективно повлияване при 55% от пациентите в рамото на летрозол, спрямо 36% в рамото на тамоксифен (Р<0,001). Тази находка е потвърдена ехографски (летрозол 35% спрямо тамоксифен 25%, Р=0,04) и чрез мамография (летрозол 34% спрямо тамоксифен 16%, Р<0,001). При общо 45% от пациентите в групата на летрозол спрямо 35% от пациентите от групата на тамоксифен (Р=0,02) е проведено съхраняващо гърдата оперативно лечение). По време на 4- месечния пред оперативен период на лечение при 12% от пациентите, лекувани с летрозол и 17% от пациентите, лекувани с тамоксифен е установена прогресия на заболяването при клинична оценка.

**Първа линия на терапия:**

Проведено е едно контролирано, двойносляпо изпитване за сравнение на летрозол 2.5 mg с тамоксифен 20 mg като първа линия на лечение при жени в постменопауза с рак на гърдата в напреднал стадий. При 907 жени, летрозол превъзхожда тамоксифен по отношение на времето до прогресията на заболя ването (първична крайна точка), общия обективен отговор, времето до терапевтичен неуспех и клиничната полза.

Тези резултати са обобщени в Таблица 9:

**Таблица 5 Резултати при медиана на проследяванео 32 месеца**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Променлива** | **Статистика** | **Летрозол n=453** | **Тамоксифен n=454** |
| **Време до прогресия** | Средно | 9.4 месеца | 6.0 месеца |
| (95% CI за медианата) | (8.9,11.6 месеца) | (5.4, 6.3 месеца) |
| Коефициент на риск (HR) | 0.72 |  |
| (95% CI за HR) | (0.62, 0.83) |  |
| *Р* | <0.0001 |  |
| **Честота на обективен отговор (ORR)** | CR+PR | 145 (32%) | 95 (21%) |
| (95% CI за честота) | (28, 36%) | (17, 25%) |
| Съотношение нашансовете | 1.78 |  |
| (95% CI за съотношение на шансовете) | (1.32,2.40) |  |
| *Р* | 0.0002 |  |

Времето до прогресията е сигнификантно по-дълго и честотата на терапевтично повлияване е сигнификантно по-висока при летрозол, независимо от това, дали е прилагана или не адювантна антиестрогенна терапия. Времето до прогресия на заболяването е сигнификантно по-дълго при летрозол, независимо от основната локализацията на заболяването. Медианата на времето до прогресия е 12,1 месеца при летрозол и 6,4 месеца при тамоксифен при пациенти само със заболяване на меките тъкани, и медиана 8,3 месеца при летрозол и 4,6 месеца при тамоксифен при пациенти с висцерални метастази.

При прогресия на заболяването дизайнът на проучването позволява преминаване на пациентите на другата терапия или прекратяване на участието в проучването.

Приблизително 50% от пациентите преминават в другото терапевтично рамо, като преминаването завършва на практика до 36 месеца. Медианата на времето до преминаване на другата терапия е 17 месеца (от летрозол към тамоксифен) и 13 месеца (от тамоксифен към летрозол).

Приложението на летрозол като първа линия на лечение при рак на гърдата в напреднал стадий води до медиана на общата преживяемост 34 месеца спрямо 30 месеца за тамоксифен (logrank тест Р=0,53, несигнификантно). Липсата на предимство за летрозол по отношение на общата преживяемост може да бъде обяснена с кръстосания дизайн на проучването.

**Втора линия на терапия:**

Проведени са две добре контролирани клинични изпитвания за сравнение на две дози летрозол (0.5 mg и 2.5 mg) с мегестрол ацетат и аминоглутетимид съответно, при жени в постменопауза с рак на гърдата в напреднал стадий, преди това подложени на лечение с антиестрогени.

Времето до прогресия на заболяването не се различава значително между летрозола 2,5 mg и мегестрол ацетат (Р=0.07). Статистически значими различия са наблюдавани в полза на летрозол 2,5 mg в сравнение с мегестрол ацетат в общия обективен туморен отговор (24% спрямо 16%, Р=0.04), и във времето до настъпване на терапевтичния неуспех (P=0.04). Общата преживяемост не се различава значимо в двете рамена, (Р=0.2).

Във второто изпитване, степента на отговор не показва статистически значима разлика между летрозол 2,5 mg и аминоглутетимид (P=0.06). Летрозол 2,5 mg превъзхожда статистически аминоглутетимид относно времето до прогресията (P=0.008), времето за достигане на терапевтичен неуспех (P=0.003) и общата преживяемост (P=0.002).

Рак на гърдата при мъже

Употребата на летрозол при мъже с рак на гърдата не е проучвана.

## 5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Летрозол се абсорбира бързо и изцяло в стомашно-чревния тракт (средна абсолютна бионаличност 99,9%). Присъствието на храна леко понижава скоростта на абсорбция (средно tmax = 1 час на гладно спрямо 2 часа след хранене; средно Сmax = 129 + 20,3 nmol/1 на гладно спрямо 98,7 ± 18,6 nmol/1 след хранене), но степента на абсорбция (площта под кривата AUC) остава непроменена. Незначителното отражение върху степента на резорбция се счита за клинично незначимо и следователно летрозол може да се приема независимо от храненето.

Разпределение

Свързването на летрозол с плазмените протеини е приблизително 60%, предимно с албумин (55%). Концентрацията на летрозол в еритроцитите е около 80% от тази в плазмата. След прилагането на маркиран 2,5 mg С14 летрозол, приблизително 82% от радиоактивността в плазмата се дължи на непроменено вещество. Следователно, ефективната концентрация на метаболитите е ниска. Летрозол се разпределя в тъканите бързо и екстензивно. Привидният обем на разпределение в равновесно състояние е около 1,87 + 0,47 1/kg.

Биотрансформация

Основният път на елиминиране на летрозол е метаболитния клирънс до фармакологично неактивен карбинолов метаболит (CLm = 2,1 1/h), но той е относително бавен в сравнение с кръвния поток през черния дроб (около 90 Vh). Установено е, че изоензимите ЗА4 и 2А6 на цитохром Р450 са способни да конвертират летрозол в неговия метаболит. Формирането на второстепенни неидентифицирани метаболити и директната бъбречна и фекална екскреция играят несъществена роля в общото елиминиране на летрозол. В рамките на две седмици след приложението при здрави менопаузални доброволки на 2,5 mg летрозол, маркиран с С14, 88,2 ± 7,6% от радиоактивността е установена в урината и 3,8 ± 0,9% във фекалиите. Най-малко 75% от радиоактивността, установена в урината за период до 216 часа (84,7 ± 7,8% от дозата), се приписва на глюкуронид на карбиноловия метаболит, около 9% - на два неидентифицирани метаболита и 6% - на непроменения летрозол.

Привидният терминален полуживот в плазмата е около 2 дни. След прилагане на 2,5 mg дневна доза, нивата в стационарно състояние се достигат след 2 до 6 седмици. Плазмените концентрации в стационарно състояние са приблизително 7 пъти по-високи от концентрациите, измерени след приемане на единична доза от 2,5 mg, но са само 1,5 до 2 пъти по-високи от стойностите в стационарно състояние, очаквани при концентрациите, измерени след единична доза, което показва слаба нелинейност във фармакокинетиката на летрозол при прилагане на дневна доза от 2,5 mg. Тъй като нивата в стационарно състояние се запазват във времето, може да се заключи, че няма продължително кумулиране на летрозол.

Специални популации

*Старческа възраст*

Възрастта не оказва влияние върху фармакокинетиката на летрозол.

*Бъбречно увреждане*

В изпитване, включващо 19 доброволци с различна степен на засягане на бъбречната функция (24-часов креатининов клирънс 9-116 tnl/min) не е установен ефект върху фармакокинетиката на летрозол след единична доза от 2,5 mg.

*Чернодробно увреждане*

В подобно изпитване, включващо субекти с различна степен на засягане на чернодробната функция, средните стойности на AUC на доброволците с умерено чернодробно увреждане (Клас В по Child-Pugh) са с 37% по-високи в сравнение със здрави субекти, но все пак в границите, наблюдавани при субекти с нормална чернодробна функция. В изпитване, сравняващо фармакокинетиката на летрозол след единична перорална доза при осем участници мъже с цироза на черния дроб и тежко чернодробно увреждане (Клас С по Child-Pugh) със здрави доброволци (N=8), AUC и t1/2 се увеличават съответно до 95 и 187%. Поради тази причина летрозол трябва да се прилага с повишено внимание при пациенти с тежко чернодробно увреждане и след преценка на съотношението полза/риск за всеки отделен пациент.

## 5.3. Предклинични данни за безопасност

При различни предклинични проучвания за безопасност, проведени със стандартни животински видове, няма данни за системна или таргетна органна токсичност.

Летрозол показва ниска степен на остра токсичност при гризачи, приемащи до 2000 mg/kg. При кучета летрозол причинява признаци на умерена токсичност при доза 100 mg/kg.

При проучвания за токсичност при плъхове и кучета *с* повтарящи се дози с продължителност до 12 месеца, основните наблюдавани прояви могат да се припишат на фармаколoгичното действие на лекарственото вещество. Дозировката, при която няма нежелани реакции и при двата вида, е 0,3 mg/kg.

Проучванията *in vitro* w *in vivo* за мутагенен потенциал на летрозол не разкриват индикации за генотоксичност.

При 104 седмично проучване за канцерогенност при плъхове, не са установени свързани с лечението тумори при мъжки плъхове. При женските плъхове е установена понижена честота на доброкачествените и злокачествени тумори на млечната жлеза при всички дозировки на летрозол.

Летрозол е ембриотоксичен и фетотоксичен при бременни плъхове и зайци след перорален прием на клинично значими дози. При плъховете с живи фетуси се наблюдава повишена честота на фетални малформации, включително куполообразна глава и цервикална/централна вертебрална фузия. Не се наблюдава повишена честота на фетални малформации при зайци. Не е известно дали това е индиректно следствие от фармакологичните свойства (инхибиране на синтезата на естрогени) или директен ефект на лекарството (вж. точки 4.3 и 4.6).

Предклиничните наблюдения са ограничени до тези, свързани с известното фармакологично действие, което единственото съображение за безопасност при хора, извлечено от проучванията на животни.

# 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

МС Фарма АД

Ул. „Земляне” № 35

София 1618

България

# 8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20110031

# 9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

23/02/2011

# 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

11/2017 г.