

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

1. NAZIV LIJEKA

Yuxizol 2,5 mg filmom obložene tablete

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna filmom obložena tableta sadrži 2,5 mg letrozola.

Pomoćna tvar s poznatim učinkom: jedna tableta sadrži 65 mg laktoza hidrata.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Filmom obložene tablete.

Tamno žuta, okrugla filmom obložena tableta s utisnutim logotipom Remedica-e s jedne strane i bez oznaka s druge strane, promjera 6,1 mm.

4. KLINIČKI PODACI

4.1. Terapijske indikacije

- Adjuvantno liječenje primarnog raka dojke pozitivnog na hormonske receptore u žena u postmenopauzi.
- Produženo adjuvantno liječenje raka dojke ovisnog o hormonima u žena u postmenopauzi koje su prethodnih 5 godina primale standardnu adjuvantnu terapiju tamoksifenom.
- Prva linija liječenja žena u postmenopauzi s uznapredovalim rakom dojke ovisnom o hormonima.
- Liječenje uznapredovalog raka dojke nakon relapsa ili progresije bolesti u žena s prirodnim ili umjetno izazvanim postmenopauzalnim endokrinim statusom koje su prethodno bile liječene antiestrogenima.
- Neoadjuvantno liječenje žena u postmenopauzi s HER-2 negativnim rakom dojke pozitivnim na hormonske receptore, u kojih kemoterapija nije primjerena i nema indikacije za hitan operativni zahvat.

U bolesnica s rakom dojke s negativnim hormonskim receptorima djelotvornost nije dokazana.

4.2. Doziranje i način primjene

Doziranje

Odrasle i starije bolesnice

Preporučena doza Yuxizola je jedna filmom obložena tableta, jednom dnevno. U starijih bolesnica dozu nije potrebno prilagođavati.

U bolesnica s uznapredovalim ili metastatskim rakom dojke, liječenje Yuxizolom treba nastaviti sve dok se ne utvrdi napredovanje tumora.

Kod adjuvantnog i produženog adjuvantnog liječenja, liječenje Yuxizolom treba nastaviti do isteka razdoblja od 5 godina ili do pojave relapsa tumora, ovisno o tome što prvo nastupi.

Kod adjuvantnog liječenja može se razmotriti i sekvencijska terapija (letrozolom 2 godine, a zatim tamoksifenom 3 godine) (vidjeti dijelove 4.4. i 5.1).

Kod neoadjuvantnog liječenja terapija Yuxizolom može se nastaviti 4 do 8 mjeseci kako bi se postiglo optimalno smanjenje tumora. U slučaju nedostatne djelotvornosti potrebno je prekinuti liječenje letrozolom i naručiti operativni zahvat i/ili razgovarati s bolesnicom o mogućnostima daljnjeg liječenja.

Pedijatrijska populacija

Primjena letrozola u liječenju djece i adolescenata se ne preporučuje. Sigurnost i djelotvornost letrozola u djece i adolescenata mlađih od 17 godina nisu ustanovljene. Dostupni podaci su ograničeni tako da nisu moguće nikakve preporuke o doziranju.

Oštećenje bubrega

U bolesnica s klirensom kreatinina ≥ 10 ml/min nije potrebno prilagođavanje doze letrozola. Nema dovoljno dostupnih podataka za bolesnice s klirensom kreatinina nižim od 10 ml/min (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2).

Oštećenje jetre

U bolesnica s blagom do umjerenom insuficijencijom jetre (Child-Pugh stadij A ili B) nije potrebno prilagođavanje doze Yuxizola. Nema dovoljno dostupnih podataka za bolesnice s teškim oštećenjem jetre. Bolesnice s teškim oštećenjem jetre (Child-Pugh stadij C) moraju biti pod strogim nadzorom (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2).

Način primjene

Kroz usta.

Yuxizol se uzima uz obrok ili natašte.

Propuštenu dozu potrebno je uzeti čim se bolesnica sjeti. Međutim, ako je uskoro vrijeme za sljedeću dozu (u roku od 2 ili 3 sata), propuštenu dozu potrebno je preskočiti i bolesnica se treba vratiti na svoj redoviti raspored doziranja. Doze se ne smiju udvostručiti zato što je uz dnevne doze koje premašuju preporučenu dozu od 2,5 mg uočena prekomjerna proporcionalnost u sistemskoj izloženosti (vidjeti dio 5.2).

4.3. Kontraindikacije

- Preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.
- Premenopauzalni endokrini status
- Trudnoća (vidjeti dio 4.6)
- Dojenje (vidjeti dio 4.6)

4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Menopauzalni status

U bolesnica u kojih status menopauze nije jasan, trebalo bi izmjeriti razine luteinizirajućeg hormona (LH), folikulostimulirajućeg hormona (FSH) i/ili estradiola prije početka liječenja lijekom Yuxizol. Yuxizol smiju primati samo žene s postmenopauzalnim endokrinim statusom.

Oštećenje funkcije bubrega

Yuxizol nije ispitan na dovoljnom broju bolesnica s klirensom kreatinina nižim od 10 ml/min. Omjer moguće koristi i rizika u ovih bolesnica potrebno je oprezno razmotriti prije primjene Yuxizola.

Oštećenje funkcije jetre

U bolesnica s teškim oštećenjem funkcije jetre (Child-Pugh stadij C) sistemska izloženost i terminalno poluvrijeme eliminacije bili su približno dvostruko veći nego u zdravih dobrovoljaca. Takve je bolesnice stoga potrebno pažljivo nadzirati (vidjeti dio 5.2).

Učinci na kosti

Yuxizol dovodi do značajnog snižavanje razine estrogena. U žena s anamnezom osteoporoze i/ili prijeloma, ili s povećanim rizikom od osteoporoze, potrebno je izmjeriti gustoću kostiju prije početka adjuvantnog i produženog adjuvantnog liječenja. Ove žene se mora pratiti na razvoj osteoporoze tijekom i nakon liječenja letrozolom. Ako je potrebno, profilaksu ili liječenje osteoporoze potrebno je započeti i pažljivo pratiti. Kod adjuvantnog liječenja može se razmotriti i sekvencijska terapija (2 godine letrozolom, a zatim 3 godine tamoksifenom), ovisno o sigurnosnom profilu bolesnice (vidjeti dijelove 4.2, 4.8 i 5.1).

Tendinitis i ruptura tetive

Moguća je pojava tendinitisa i ruptura tetive (rijetko). Bolesnice se mora pomno pratiti i poduzeti odgovarajuće mjere za zbrinjavanje zahvaćene tetive (npr. imobilizacija) (vidjeti dio 4.8).

Ostala upozorenja

Potrebno je izbjegavati istodobnu primjenu Yuxizola s tamoksifenom, ostalim antiestrogenima ili lijekovima koji sadrže estrogen budući da te tvari mogu poništiti farmakološko djelovanje letrozola (vidjeti dio 4.5).

Yuxizol sadrži laktozu

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

Yuxizol sadrži natrij

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

4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Metabolizam letrozola djelomično je posredovan enzimima CYP2A6 i CYP3A4. Cimetidin, slab, nespecifični inhibitor enzima CYP450, nije imao utjecaja na koncentracije letrozola u plazmi. Učinak potentnih inhibitora enzima CYP450 nije poznat.

Do danas nema kliničkog iskustva o primjeni letrozola u kombinaciji s estrogenima ili drugim antitumorskim lijekovima, osim tamoksifena. Tamoksifen, drugi antiestrogeni ili lijekovi koji sadrže estrogen mogu poništiti farmakološko djelovanje letrozola. Osim toga, pokazalo se da istodobna primjena tamoksifena i letrozola znatno snižava koncentracije letrozola u plazmi. Istodobnu primjenu letrozola i tamoksifena, drugih antiestrogena ili estrogena potrebno je izbjegavati.

In vitro, letrozol inhibira izoenzim 2A6, a umjereno i izoenzim 2C19 citokroma P450, ali klinički značaj nije poznat. Oprez je stoga indiciran kada se letrozol primjenjuje istodobno s lijekovima čija je eliminacija uglavnom ovisna o ovim izoenzimima, a imaju uzak terapijski indeks (npr. fenitoin, kloidrogel).

4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje

Žene u perimenopauzi ili koje mogu rađati

Yuxizol se smije primjenjivati samo u bolesnica s jasno utvrđenim postmenopauzalnim statusom (vidjeti dio 4.4). Budući da su zabilježeni slučajevi gdje su žene povratile funkciju jajnika tijekom liječenja letrozolom unatoč jasnom postmenopauzalnom statusu na početku terapije, liječnik po potrebi mora razgovarati s bolesnicom o odgovarajućoj kontracepciji.

Trudnoća

Na temelju iskustava u ljudi, koja uključuju izolirane slučajeve prirođenih mana (slijepljene male stidne usne, neodređene genitalije), uzimanje letrozola tijekom trudnoće može imati za posljedicu pojavu kongenitalnih malformacija. Ispitivanja na životinjama pokazala su reproduktivnu toksičnost (vidjeti dio 5.3).

Yuxizol je kontraindiciran u trudnoći (vidjeti dijelove 4.3 i 5.3).

Dojenje

Nije poznato izlučuju li se letrozol i njegovi metaboliti u majčino mlijeko. Rizik za novorođenčad/dojenčad nije moguće isključiti.

Yuxizol je kontraindiciran tijekom dojenja (vidjeti dio 4.3).

Plodnost

Farmakološki učinak letrozola temelji se na smanjenju proizvodnje estrogena putem inhibicije aromataze. U predmenopausalnih žena, inhibicija sinteze estrogena dovodi do povećanja razina gonadotropina (LH, FSH). Povećane razine FSH-a pak potiču rast folikula te mogu inducirati ovulaciju.

4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Yuxizol malo utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Budući da su tijekom primjene letrozola uočeni umor i ošamućenost, a povremeno i pospanost, savjetuje se oprez pri upravljanju vozilima, odnosno radu sa strojevima.

4.8. Nuspojave

Sažetak sigurnosnog profila

Učestalost nuspojava za letrozol uglavnom se temelji na podacima prikupljenim iz kliničkih ispitivanja.

Među bolesnicama liječenim letrozolom u približno najviše jedne trećine bolesnica s metastatskim karcinomom i u približno 80% bolesnica pod adjuvantnom terapijom, kao i pod produljenom adjuvantnom terapijom, javile su se nuspojave. Većina nuspojava javila se tijekom prvih nekoliko tjedana liječenja.

Najčešće zabilježene nuspojave u kliničkim ispitivanjima bile su navale vrućine (valunzi), hiperkolesterolemija, artralgiya, umor, pojačano znojenje i mučnina.

Važne dodatne nuspojave koje se mogu pojaviti kod letrozola su: problemi s kostima poput osteoporoze i/ili prijeloma kostiju i srčano-žilni događaji (uključujući moždano-krvožilne i tromboembolijske događaje). Kategorija učestalosti za spomenute nuspojave opisana je u Tablici 1.

Tablični prikaz nuspojava

Učestalosti nuspojava za letrozol uglavnom se temelji na podacima prikupljenim iz kliničkih ispitivanja.

Sljedeće nuspojave, navedene u Tablici 1, prijavljene su tijekom kliničkih ispitivanja i nakon stavljanja letrozola na tržište.

Tablica 1:

Nuspojave su poredane prema učestalosti, počevši od najčešćih, koristeći sljedeće pojmove: vrlo često ($\geq 1/10$); često ($\geq 1/100$ i $< 1/10$); manje često ($\geq 1/1000$ i $< 1/100$); rijetko ($\geq 1/10\ 000$ i $< 1/1000$); vrlo rijetko ($< 1/10\ 000$), nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

Infekcije i infestacije	
manje često:	infekcija mokraćnog sustava
Dobročudne, zloćudne i nespecificirane novotvorine (uključujući ciste i polipe)	
manje često:	bol u području tumora ¹
Poremećaji krvi i limfnog sustava	
manje često:	leukopenija
Poremećaji imunološkog sustava	
nepoznato	anafilaktička reakcija
Poremećaji metabolizma i prehrane	

vrlo često	hiperkolesterolemija
često	smanjenje apetita, povećanje apetita
Psihijatrijski poremećaji	
često:	depresija
manje često:	anksioznost (uključujući nervozu), razdražljivost
Poremećaji živčanog sustava	
često:	glavobolja, ošamućenost
manje često:	pospanost, nesаница, poremećaji pamćenja, poremećaji osjeta (uključujući paresteziju, hipoesteziju), disgeuzija, cerebrovaskularni događaj, sindrom karpalnog tunela
Poremećaji oka	
manje često:	katarakta, nadražaj oka, zamagljen vid
Srčani poremećaji	
često:	palpitacije ¹
manje često:	tahikardija, ishemijski srčani događaji (uključujući novonastalu anginu ili pogoršanje angine, anginu koja zahtijeva kirurški zahvat, infarkt miokarda i ishemija miokarda)
Krvožilni poremećaji	
vrlo često:	navala vrućine (valung)
često:	hipertenzija
manje često:	tromboflebitis (uključujući površinski i duboki tromboflebitis)
rijetko:	plućna embolija, arterijska tromboza, cerebralni infarkt
Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja	
manje često:	dispneja, kašalj
Poremećaji probavnog sustava	
često:	Mučnina, dispepsija ¹ , konstipacija, bolovi u abdomenu, proljev, povraćanje
manje često:	suhoća usta, stomatitis ¹
Poremećaji jetre i žuči	
manje često:	povišeni jetreni enzimi, hiperbilirubinemija, žutica
nepoznato:	hepatitis
Poremećaji kože i potkožnog tkiva	
vrlo često:	hiperhidroza
često:	alopecija, osip (uključujući eritematozni, makulopapularni, psorijaziformni i vezikularni osip), suhoća kože
manje često:	svrbež, urtikarija
nepoznato:	angioedem, toksična epidermalna nekroliza, multiformni eritem
Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva	
vrlo često:	artralgija
često:	mialgija, bol u kostima ¹ , osteoporoza, prijelomi kostiju, artritis
manje često:	tendinitis
rijetko:	ruptura tetive
nepoznato:	škljocavi prst
Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava	
manje često:	polakizurija
Poremećaji reproduktivnog sustava i dojki	
često:	krvarenje iz rodnice
manje često:	iscjedak iz rodnice, suhoća rodnice, bolovi u dojci
Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene	
vrlo često:	umor (uključujući asteniju, opće loše stanje)
često:	periferni edemi, bol u prsnom košu
manje često:	opći edemi, suhoća sluznica, žeđ, pireksija
Pretrage	
često:	povećanje tjelesne težine
manje često:	smanjenje tjelesne težine

¹Nuspojave zabilježene samo u metastatskom obliku bolesti

Neke su nuspojave u uvjetima adjuvantnog liječenja prijavljene sa značajno različitom učestalošću. U tablicama u nastavku nalaze se informacije o značajnim razlikama između monoterapije letrozolom u odnosu na monoterapiju tamoksifenom te u sekvencijskom liječenju letrozolom i tamoksifenom:

Tablica 2: Adjuvantna monoterapija letrozolom u odnosu na monoterapiju tamoksifenom – nuspojave sa značajnim razlikama

	Letrozol, stopa učestalosti		Tamoksifen, stopa učestalosti	
	N=2448		N=2447	
	Tijekom liječenja (medijan 5 g.)	Bilo kada nakon randomizacije (medijan 8 g.)	Tijekom liječenja (medijan 5 g.)	Bilo kada nakon randomizacije (medijan 8 g.)
Prijelom kosti	10,2%	14,7%	7,2%	11,4%
Osteoporoza	5,1%	5,1%	2,7%	2,7%
Tromboembolijski događaji	2,1%	3,2%	3,6%	4,6%
Infarkt miokarda	1,0%	1,7%	0,5%	1,1%
Endometrijska hiperplazija/ karcinom endometrija	0,2%	0,4%	2,3%	2,9%

Napomena: “Tijekom liječenja” uključuje 30 dana nakon posljednje doze. “Bilo kada” uključuje razdoblje naknadnog praćenja nakon dovršetka ili prekida ispitivane terapije.

Tablica 3: Sekvencijsko liječenje u odnosu na monoterapiju letrozolom – nuspojave sa značajnim razlikama

	Monoterapija letrozolom	Letrozol → tamoksifen	Tamoksifen → Letrozol
	N=1535	N=1527	N=1541
	5 godina	2 god. → 3 god.	2 god. → 3 god.
Lomovi kosti	10,0%	7,7%*	9,7%
Proliferativni poremećaji endometrija	0,7%	3,4%**	1,7%**
Hiperkolesterolemija	52,5%	44,2%*	40,8%*
Navale vrućine	37,6%	41,7%**	43,9%**
Krvarenje iz rodnice	6,3%	9,6%**	12,7%*

* Značajno manje nego kod monoterapije letrozolom
 ** Značajno više nego kod monoterapije letrozolom
 Napomena : Izvještajno razdoblje je tijekom liječenja ili unutar 30 dana od prekida liječenja

Opis odabranih nuspojava

Srčane nuspojave

Kod adjuvantnog liječenja, osim podataka prikazanih u Tablici 2, u liječenju letrozolom odnosno tamoksifenom (uz medijan trajanja liječenja od 60 mjeseci plus 30 dana) prijavljene su sljedeće nuspojave: angina koja zahtijeva operativni zahvat (1,0% u odnosu na 1,0%); zatajenje srca (1,1% u odnosu na 0,6%), hipertenzija (5,6% u odnosu na 5,7%), cerebrovaskularni događaj/prolazni cerebralni ishemijski napadaj (2,1% u odnosu na 1,9%).

Kod produženog adjuvantnog liječenja, prilikom primjene letrozola (medijan trajanja liječenja 5 godina) odnosno placeba (medijan trajanja liječenja 3 godine) prijavljeno je sljedeće: angina koja zahtijeva operativni zahvat (0,8% u odnosu 0,6%), novonastala angina ili pogoršanje angine (1,4% u odnosu na 1,0%), infarkt miokarda (1,0% u odnosu na 0,7%), tromboembolijski događaj* (0,9% u odnosu na 0,3%), moždani udar/prolazni cerebralni ishemijski napadaj* (1,5% u odnosu na 0,8%)

Događaji označeni sa * bili su statistički značajno različiti između dvije liječene skupine.

Nuspojave povezane s kostima

Za sigurnosne podatke o kostima prilikom adjuvantnog liječenja, molimo pogledajte Tablicu 2. Kod produženog adjuvantnog liječenja značajno veći broj bolesnica liječenih letrozolom doživjelo je lomove kostiju ili osteoporozu (lomovi kostiju 10,4% i osteoporoza 12,2%) u odnosu na bolesnice liječene placebom (5,8% u odnosu na 6,4%). Medijan trajanja liječenja bio je 5 godina za letrozol, u usporedbi s 3 godine za placebo.

Laktoza sadrži male količine mliječnih bjelancevina i stoga može izazvati alergijske reakcije.

Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

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

4.9. Predoziranje

Zabilježeni su izolirani slučajevi predoziranja letrozolom.

Specifičan način liječenja u slučaju predoziranja nije poznat; liječenje mora biti simptomatsko i suportivno.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1. Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: Hormonski antagonist i povezane tvari: inhibitor aromataze, ATK oznaka: L02BG04.

Farmakodinamički učinci

U slučajevima kad je rast tumora ovisan o estrogenu te se provodi endokrinološko liječenje, preduvjet za odgovor na liječenje je uklanjanje stimulacije rasta posredovanog estrogenom. U žena u postmenopauzi, estrogeni uglavnom nastaju djelovanjem enzima aromataze, koji pretvara androgene iz nadbubrežnih žlijezda, u prvom redu androstendion i testosteron, u estron i estradiol. Stoga se supresija biosinteze estrogena u perifernim tkivima i u samom tkivu tumora može postići specifičnim inhibiranjem enzima aromataze.

Letrozol je nesteroidni inhibitor aromataze koji inhibira enzim aromatazu kompetitivnim vezanjem na hem citokrom-P450-podjedinice aromataze i time smanjuje biosintezu estrogena u svim tkivima u kojima je prisutan.

U zdravih žena u postmenopauzi, letrozol u jednokratnim dozama od 0,1 mg, 0,5 mg i 2,5 mg snižava koncentraciju estrona u serumu za 75%-78% i estradiola za 78% od početne vrijednosti. Vršni učinak postiže se unutar 48-78 sati.

U bolesnica s uznapredovalim rakom dojke u postmenopauzi, dnevne doze od 0,1 mg do 5 mg smanjile su koncentraciju estradiola, estrona i estron sulfata u plazmi kod svih liječenih bolesnica za 75-95% od početnih vrijednosti. Uz doziranje od 0,5 mg i više, mnoge su vrijednosti za estron i estron sulfat bile ispod granica dokazivanja, što ukazuje da se s ovim dozama postiže jača supresija estrogena. Supresija estrogena održavala se kroz cijeli period liječenja u svih tih bolesnica.

Letrozol vrlo specifično inhibira aktivnost aromataze. Supresija stvaranja steroida od strane nadbubrežnih žlijezda nije primijećena. U bolesnica u postmenopauzi liječenih dnevnim dozama letrozola od 0,1 do 5 mg nisu utvrđene klinički značajne promjene u koncentracijama kortizola,

aldosterona, 11-deoksikortizola, 17-hidroksiprogesterona i ACTH u plazmi, kao ni u aktivnosti renina u plazmi. Provedeno ispitivanje ACTH stimulacije nakon 6 i 12 tjedana liječenja s dnevnim dozama od 0,1 mg, 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2,5 mg i 5 mg nije pokazalo slabije stvaranje aldosterona i kortizola. Stoga nadomjestak glukokortikoida i mineralokortikoida nije potreban.

U zdravih žena u postmenopauzi nakon jednokratnih doza letrozola od 0,1 mg, 0,5 mg i 2,5 mg nisu uočene promjene u koncentraciji androgena (androstendiona i testosterona) u plazmi. U bolesnica u postmenopauzi liječenih dnevnim dozama od 0,1 mg do 5 mg također nisu nađene promjene u koncentraciji androstendiona u plazmi, što ukazuje da inhibiranje biosinteze estrogena ne dovodi do akumulacije prekursora androgena. Letrozol ne utječe na razine LH i FSH u plazmi bolesnica, niti na funkciju štitnjače, kao što je vidljivo iz razina TSH, T4 i T3.

Adjuvantno liječenje

Ispitivanje BIG 1-98

BIG 1-98 bilo je multicentrično, dvostruko-slijepo ispitivanje u kojem je više od 8000 žena u postmenopauzi s primarnim rakom dojke pozitivnim na hormonske receptore, metodom slučajnog odabira bilo svrstano u jednu od sljedećih terapijskih skupina: A. tamoksifen tijekom 5 godina, B. letrozol tijekom 5 godina, C. tamoksifen tijekom 2 godine nakon čega slijedi letrozol tijekom 3 godine, D. letrozol tijekom 2 godine nakon čega slijedi tamoksifen tijekom 3 godine.

Mjera primarnog ishoda bila je preživljenje bez bolesti (eng. *disease-free survival*, DFS); sekundarni ishodi djelotvornosti bili su vrijeme do udaljenih metastaza (engl. *time to distant metastasis*, TDM), preživljenje bez udaljene bolesti (eng. *distant disease-free survival*, DDFS), ukupno preživljenje (eng. *overall survival*, OS), preživljenje bez sistemske bolesti (eng. *systemic disease-free survival*, SDFS), invazivni kontralateralni rak dojke i vrijeme do ponovne pojave raka dojke.

Rezultati djelotvornosti uz medijan praćenja od 26 i 60 mjeseci

Podaci u Tablici 4 odražavaju rezultate primarne temeljne analize (eng. *Primary Core Analysis*, PCA) temeljene na podacima iz monoterapijskih krakova (A i B) i podacima iz dva kraka u kojima je došlo do promjene terapije (C i D) uz medijan trajanja liječenja od 24 mjeseci i medijan praćenja od 26 mjeseci odnosno uz medijan trajanja liječenja od 32 mjeseca i medijan praćenja od 60 mjeseci.

5-godišnje stope DFS-a bile su 84% za letrozol i 81,4% za tamoksifen.

Tablica 4: Primarna temeljna analiza: Preživljenje bez bolesti i ukupno preživljenje, uz medijan praćenja od 26 i 60 mjeseci (ITT populacija)

	Primarna temeljna analiza					
	Medijan praćenja 26 mjeseci			Medijan praćenja 60 mjeseci		
	Letrozol N=4003	Tamoksifen N=4007	HR ¹ (95% CI) p	Letrozol N=4003	Tamoksifen N=4007	HR ¹ (95% CI) p
Preživljenje bez bolesti (primarno)-dogadjaji (definicija iz plana ispitivanja ²)	351	428	0,81 (0,70; 0,93) 0,003	585	664	0,86 (0,77;0,96) 0,008
Ukupno preživljenje (sekundarno) Broj smrtnih slučajeva	166	192	0,86 (0,70; 1,06)	330	374	0,87 (0,75;1,01)

HR=omjer rizika; CI=interval pouzdanosti

¹Log rank test, stratificiran putem randomizacijskih opcija i prethodne adjuvantne kemoterapije (da/ne)

²Dogadjaji DFS-a: ponovno lokalno pojavljivanje, udaljena metastaza, invazivni kontralateralni rak dojke, drugi primarni tumor (ne dojke), smrt od bilo kojeg uzroka bez prethodnog raka.

Rezultati uz medijan praćenja od 96 mjeseci (samo za monoterapijske krakove)

Analiza monoterapijskih krakova (eng. *Monotherapy Arms Analysis, MAA*) dugoročne djelotvornosti monoterapije letrozolom u usporedbi s placebom (medijan trajanja liječenja: 5 godina), prikazana je u Tablici 5.

Tablica 5 Analiza monoterapijskih krakova: Preživljenje bez bolesti i ukupno preživljenje uz medijan praćenja od 96 mjeseci (ITT populacija)

	Letrozol N=2463	Tamoksifen N=2459	Omjer rizika ¹ (95% CI)	p- vrijednosti
Preživljenje bez bolesti - događaji (primarni) ²	626	698	0,87 (0,78;0,97)	0,01
Vrijeme do udaljene metastaze (sekundarni)	301	342	0,86 (0,74;1,01)	0,06
Ukupno preživljenje (sekundarni) – broj smrtnih slučajeva	393	436	0,89 (0,77;1,02)	0,08
Cenzurirana analiza DFS-a ³	626	649	0,83 (0,74;0,92)	
Cenzurirana analiza OS-a ³	393	419	0,81 (0,70;0,93)	

¹Log rank test, stratificiran putem randomizacijskih opcija i prethodne adjuvantne kemoterapije (da/ne)

²Događaji DFS-a: ponovno lokalno pojavljivanje, udaljena metastaza, invazivni kontralateralni rak dojke, drugi primarni tumor (ne dojke), smrt od bilo kojeg uzroka bez prethodnog raka.

³Opažanja u tomoksifen kraku cenzurirana na dan selektivnog prijelaza na letrozol

*Analiza sekvencijskog liječenja (eng. *Sequential Treatment Analysis STA*)*

Analiza sekvencijskog liječenja (STA) bavi se drugim primarnim pitanjem ispitivanja BIG 1-98, naime bi li naizmjenično liječenje tamoksifenom i letrozolom bilo superiornije od monoterapije.

Nije bilo nikakvih značajnih razlika u DFS-u, OS-u, SDFS-u ili DDFS-u nakon promjene terapije u odnosu na monoterapiju (Tablica 6).

Tablica 6: Analiza preživljenja bez bolesti kod sekvencijskog liječenja s letrozolom kao početnim endokrinim lijekom (STA analiza u populaciji koja je prešla na drugu terapiju)

	N	Broj događaja ¹	Omjer rizika ²	97,5% interval pouzdanosti	p-vrijednost po Coxovom modelu
[Letrozol→]Tamoksifen	1460	254	1,03	(0,84;1,26)	0,72
Letrozol	1464	249			

¹Definicija iz plana ispitivanja, uključujući druge primarne tumore koje nisu povezane s dojkom, nakon prijelaza/nakon isteka dvije godine

²Prilagođeno prema primjeni kemoterapije

Nije bilo značajnih razlika u DFS-u, OS-u, SDFS-u ili DDFS-u u bilo kojem STA-u od usporedbe parova u randomizaciji (Tablica 7).

Tablica 7 Analize od randomizacije (STA-R) preživljenja bez bolesti kod sekvencijskih liječenja (populacija ITT STA-R)

	Letrozol→Tamoksifen	Letrozol
Broj bolesnica	1540	1546
Broj bolesnica s događajima DFS-a	330	319

(definicija iz plana ispitivanja)		
Omjer rizikal (99% CI)	1,04 (0,85;1,27)	
	Letrozol→Tamoksifen	Tamoksifen²
Broj bolesnica	1540	1548
Broj bolesnica s događajima DFS-a (definicija iz plana ispitivanja)	330	353
Omjer rizikal (99% CI)	0,92 (0,75;1,12)	

¹Prilagođeno prema prethodnoj kemoterapiji (da/ne)

²626 (40%) bolesnica je prešlo na letrozol nakon što je 2005. otkrivena terapija u tamoksifen kraku

Ispitivanje D2407

Ispitivanje D2407 je otvoreno, randomizirano, multicentrično ispitivanje nakon stavljanje lijeka u promet. Osmišljeno je za uspoređivanje učinaka adjuvantnog liječenja letrozolom i tamoksifenom na mineralnu gustoću kostiju (eng. *bone marrow density*, BMD) i profile serumskih lipida. Ukupno je 262 bolesnica bilo raspoređeno na primanje ili letrozola tijekom 5 godina ili tamoksifena tijekom 2 godine te nakon toga letrozola tijekom 3 godine.

Nakon 24 mjeseca postojala je statistički značajna razlika u primarnoj mjeri ishoda. Lumbalna kralježnica pokazala je medijan smanjenja od 4,1% kod letrozola u usporedbi s medijanom povećanja od 0,3% kod tamoksifena.

Nijedna bolesnica s normalnim BMD-om na početku, nije razvila osteoporozu tijekom 2 godine liječenja. Samo se kod jedne bolesnice s osteopenijom na početku (T rezultat -1,9) razvila osteoporozu tijekom razdoblja liječenja (procjena centralnom revizijom).

Rezultati za ukupni BMD kuka bili su slični onima za lumbalnu kralježnicu, ali manje izraženi.

Nije bilo značajne razlike u stopi prijeloma (15% u letrozol skupini i 17% u tamoksifen skupini).

Medijan ukupnog kolesterola u tamoksifen skupini smanjio se za 16% nakon 6 mjeseci u odnosu na početnu vrijednost, a to se smanjenje održalo na naknadnim posjetima do 24. mjeseca. U letrozol skupini, ukupna razina kolesterola bila je razmjerno stabilna tijekom vremena. Stoga je postojala statistički značajna razlika u korist tamoksifena u svakoj vremenskoj točki.

Produženo adjuvantno liječenje (MA-17)

U multicentričnom, dvostruko slijepom, randomiziranom, placebo kontroliranom ispitivanju (MA-17), više od 5100 bolesnica u postmenopauzi s receptor-pozitivnim ili receptor- nepoznatim primarnim rakom dojke, nakon 4,5 do 6 godina adjuvantne terapije tamoksifenom, liječene su 5 godina ili letrozol tabletama ili placebo.

Mjera primarnog ishoda bila je preživljenje bez bolesti (eng. *disease-free survival*, DFS), definirano kao vrijeme do prve pojave bilo kojeg od sljedećih događaja: lokalni recidiv, udaljene metastaze ili kontralateralni rak dojke.

Prva planirana interim analiza provedena je nakon medijana vremena praćenja od oko 28 mjeseci (25% bolesnica praćeno je najmanje 38 mjeseci). Pokazala je da letrozol tablete značajno smanjuju rizik od ponovne pojave raka dojke za 42% u usporedbi s placebo (omjer ugroženosti, HR 0,58; 95% CI 0,45, 0,76; $P=0,00003$). Korist je opažena kod letrozola neovisno o statusu limfnih čvorova. Nije bilo značajne razlike u ukupnom preživljenju: (51 smrt na letrozolu, 62 na placebo; HR 0,82; 95% CI 0,56, 1,19).

Stoga je otkrivena slijepa šifra ispitivanja nakon prve interim analize i nastavljeno je kao otvoreno ispitivanje. Bolesnice iz placebo skupine mogle su prijeći na letrozol tablete do 5 godina. Više od 60% bolesnica podobnih za prebacivanje (bez bolesti u trenutku otkrivanja slijepih šifri) odlučilo je prijeći na letrozol. Konačna analiza obuhvatila je 1551 bolesnicu koja je prešla s placebo na letrozol tijekom medijana vremena od 31 mjeseca (raspon od 12 do 106 mjeseci) nakon završetka adjuvantne terapije tamoksifenom. Medijan trajanja terapije letrozolom nakon prijelaza bio je 40 mjeseci.

Konačna analiza provedena nakon medijana vremena praćenja od 62 mjeseca potvrdila je značajno smanjenje rizika od ponovne pojave raka dojke uz letrozol.

Tablica 8: Preživljenje bez bolesti i ukupno preživljenje (modificirana ITT populacija)

	Praćenje 28 mjeseci (Medijan) ¹			Praćenje 62 mjeseca (Medijan)		
	Letrozol N=2582	Placebo N=2586	HR (95% CI) ² <i>p</i> vrijednost	Letrozol N=2582	Placebo N=2586	HR (95% CI) ² <i>p</i> vrijednost
Preživljenje bez bolesti³						
Događaji	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)
DFS stopa nakon 4 godine	94,4%	89,8%		94,4%	91,4%	
Preživljenje bez bolesti³, uključujući smrt zbog bilo kojeg uzroka						
Događaji	122 (4,7%)	193 (7,5%)	0,62 (0,49;0,78)	344 (13,3%)	402 (15,5%)	0,89 (0,77;1,03)
DFS stopa nakon 5 godina	90,5%	80,8%		88,8%	86,7%	
Udaljene metastaze						
Događaji	57 (2,2%)	93 (3,6%)	0,61 (0,44;0,84)	142 (5,5%)	169 (6,5%)	0,88 (0,70;1,10)
Ukupno preživljenje						
Smrti	51 (2,0%)	62 (2,4%)	0,82 (0,56;1,19)	236 (9,1%)	232 (9,0%)	1,13 (0,95;1,36)
Smrti ⁴	--	--	--	236 ⁵ (9,1%)	170 ⁶ (6,6%)	0,78 (0,64;0,96)

HR-omjer hazarda/ugroženosti; CI= interval pouzdanosti

¹ Kada je 2003. godine otkriveno koja je bolesnica primala koju terapiju, 1551 bolesnica u placebo kraku (60% bolesnica pogodnih za prijelaz na drugu terapiju - tj. koje su bile bez bolesti) prešlo je na letrozole u medijanu od 31 mjesec nakon randomizacije. Analize predstavljene ovdje ignoriraju selektivni prijelaz.

² Stratificirano prema statusu receptora, statusu limfnih čvorova i prethodnoj adjuvantnoj terapiji.

³ Definicija događaja preživljenja bez bolesti iz plana ispitivanja: ponovno pojavljivanje na istom mjestu, udaljena metastaza ili kontralateralni rak dojke.

⁴Eksploratorna analiza, koja cenzurira vremena naknadnog praćenja na datum prijelaza (ako je do njega došlo) u placebo kraku.

⁵Medijan praćenja 62 mjeseca.

⁶Medijan praćenja do prijelaza (ako je do njega došlo) 37 mjeseci.

U podispitivanju kostiju u sklopu ispitivanja MA-17 u kojem su se istodobno davali kalcij i vitamin D, došlo je do većih smanjenja gustoće kostiju u usporedbi s početnom vrijednošću uz letrozol u odnosu na placebo. Jedina statistički značajna razlika javila se nakon 2 godine i odnosila se na ukupnu gustoću kostiju kuka (uz letrozol medijan smanjenja od 3,8% u odnosu na medijan smanjenja od 2,0% uz placebo).

U podispitivanju lipida u sklopu MA-17 nije bilo značajnih razlika između letrozola i placeba u ukupnom kolesterolu ili u bilo kojoj frakciji lipida.

U ažuriranom podispitivanju kvalitete života nije bilo značajnih razlika između terapija u sumarnom rezultatu za tjelesnu komponentu (eng. *Physical Component Summary Score*) ili u sumarnom rezultatu

za mentalnu komponentu (eng. *Mental Component Summary Score*), ili rezultatu za bilo koju domenu na ljestvici SF-36. Na ljestvici MENQOL, značajno više žena u letrozol kraku nego u placebo kraku (obično u prvoj godini liječenja) bilo je pogođeno simptomima uzrokovanim smanjenja estrogena – navale vrućine (valunzi) i suhoća rodnice. Simptom koji je smetao najvećem broju bolesnica u oba kraka liječenja bio je bol u mišićima, uz statistički značajnu razliku u korist placeba.

Neoadjuvantno liječenje

Dvostruko slijepo ispitivanje (P024) provedeno je u 337 bolesnica u menopauzi koje su imale rak dojke i nasumičnim odabirom su primale ili letrozol 2,5 mg ili tamoksifen tijekom 4 mjeseca. Na početku su sve bolesnice imale tumore faze T2-T4c, N0-2, M0, pozitivne na ER i/ili PgR, a nijedna bolesnica nije bila podobna za poštenu operaciju dojke. Na temelju kliničke procjene bilo je 55% kliničkih odgovora u letrozol kraku u odnosu na 36% za tamoksifen krak ($P < 0.001$). Taj rezultat dosljedno je bio potvrđen ultrazvukom (letrozol 35% u odnosu na tamoksifen 25%, $p > 0,04$) i mamografijom (letrozol 34% u odnosu na tamoksifen 16%, $p < 0,001$). Ukupno je 45% bolesnica u letrozol skupini u odnosu na 35% bolesnica u tamoksifen skupini ($P = 0,02$) bilo podvrgnuto poštenoj terapiji ($p = 0,02$). Tijekom predoperativnog razdoblja liječenja od 4 mjeseca 12% bolesnica liječenih letrozolom i 17% bolesnica liječenih tamoksifenom imalo je progresiju bolesti kod kliničke procjene.

Prva linija liječenja

Provedeno je kontrolirano dvostruko slijepo kliničko ispitivanje usporedbe 2,5 mg letrozola s 20 mg tamoksifena u prvoj liniji liječenja kod žena u postmenopauzi s uznapredovalim rakom dojke. U 907 žena letrozol se pokazao boljim od tamoksifena glede vremena do progresije (mjera primarnog ishoda) kao i stope objektivnog odgovora, vremenu do neuspjeha liječenja i kliničke koristi.

Rezultati su prikazani u Tablici 9:

Tablica 9: Rezultati nakon medijan vremena praćenja od 32 mjeseca

Varijabla	Statistika	Letrozol N=453	Tamoksifen N=454
Vrijeme do progresije	Medijan	9,4 mjeseci	6,0 mjeseci
	(95% CI za medijan)	(8,9;11,6 mjeseci)	(5,4;6,3 mjeseca)
	Omjer hazarda/ugroženosti (HR)	0,72	
	(95% CI za HR)	(0,62;0,83) $p < 0,0001$	
Stopa odgovora	CR+PR	145 (32%)	95 (21%)
	(95% CI)	(28;36%)	(17;25%)
	Omjer izgleda	1,78	
	(95% CI za omjer izgleda)	(1,32;2,40) $p = 0,0002$	

Vrijeme do progresije bilo je značajno duže, a stopa odgovora značajno veća za letrozol neovisno o tome je li adjuvantna antiestrogenska terapija primijenjena ili nije. Vrijeme do progresije bilo je značajno duže za letrozol, neovisno o dominantnom mjestu metastaze. Medijan vremena do progresije bio je 12,1 mjeseci za letrozol i 6,4 mjeseca za tamoksifen u bolesnica u kojih je metastaza zahvatila isključivo meka tkiva i medijan 8,3 mjeseci za letrozol i 4,6 mjeseci za tamoksifen u bolesnica s visceralnim metastazama.

Dizajn ispitivanja dozvoljavao je bolesnicama da u slučaju ponovne progresije prijednu na drugu terapiju (ukriženi dizajn, eng. *cross-over*) ili prekinu sudjelovanje u ispitivanju. Približno 50% bolesnica je prešlo u suprotni krak liječenja, a prijelaz je praktički završio nakon 36 mjeseci. Medijan vremena za prijelaz iznosio je 17 mjeseci (s letrozola na tamoksifen) i 13 mjeseci (s tamoksifena na letrozol).

Terapija letrozolom u prvoj liniji liječenja uznapredovalog raka dojke rezultirala je medijanom ukupne stope preživljenja za letrozol od 34 mjeseca, u odnosu na 30 mjeseci za tamoksifen (logrank test $p=0,53$; nije značajno). Odsutnost prednosti liječenja letrozolom na ukupno preživljenje može se objasniti ukriženim dizajnom ispitivanja.

Druga linija liječenja

Provedena su dva kontrolirana klinička ispitivanja u kojima su uspoređivane dvije doze letrozola (0,5 mg i 2,5 mg) s megestrolacetatom, odnosno s aminoglutetimidom, kod žena u postmenopauzi s uznapredovalim rakom dojke, koje su prethodno liječene antiestrogenima.

U vremenu do progresije bolesti nije bilo značajne razlike između 2,5 mg letrozola i megestrolacetata ($p=0,07$). Primijećene su statistički značajne razlike u korist 2,5 mg letrozola prema megestrolacetatu glede stope odgovora tumora (24% u odnosu na 16%, $p=0,04$) i vremena do neuspjeha liječenja ($p=0,04$). U ukupnom preživljenju nije bilo razlike između ova dva kraka ($p=0,2$).

U drugom ispitivanju, stopa odgovora na liječenje nije bila značajno različita između 2,5 mg letrozola i aminoglutetimida ($p=0,06$). Letrozol 2,5 mg bio je statistički značajno bolji od aminoglutetimida glede vremena do progresije ($p=0,008$), vremena do neuspjeha liječenja ($p=0,003$) i ukupnog preživljenja ($P=0,002$).

Rak dojke u muškaraca

Primjena letrozola u muškaraca s rakom dojke nije bila ispitivana.

5.2. Farmakokinetička svojstva

Apsorpcija

Letrozol se brzo i potpuno apsorbira iz probavnog sustava (srednja apsolutna bioraspoloživost: 99,9%). Istodobno uzimanje hrane blago smanjuje brzinu apsorpcije (medijan Tmax: 1 sat natašte, u odnosu na 2 sata nakon obroka; srednja vrijednost Cmax: $129\pm 20,3$ nmol/l natašte, u odnosu na $98,7\pm 18,6$ nmol/l nakon obroka), ali se opseg apsorpcije (AUC) ne mijenja. Mali utjecaj na brzinu apsorpcije ne smatra se klinički značajnim, stoga se letrozol može uzimati neovisno o obroku.

Distribucija

Letrozol se veže na proteine plazme u iznosu od oko 60%, uglavnom na albumin (55%). Koncentracija letrozola u eritrocitima iznosi oko 80% koncentracije u plazmi. Nakon primjene 2,5 mg ^{14}C -označenog letrozola, oko 82% radioaktivnosti u plazmi otpada na nepromijenjenu tvar. Stoga je sistemska izloženost metabolitima neznatna. Letrozol se brzo i u velikom opsegu distribuira u tkivima. Prividni volumen distribucije iznosi oko $1,87\pm 0,47$ l/kg u stanju dinamičke ravnoteže.

Biotransformacija

Metabolički klirens u farmakološki inaktivan karbinol metabolit je glavni put eliminacije letrozola ($\text{Cl}_m = 2,1$ l/h), no on je relativno spor u usporedbi s jetrenim krvotokom (oko 90 l/h). Pokazalo se da izoenzimi 3A4 i 2A6 citokroma P450 mogu prevesti letrozol u spomenuti metabolit. U ukupnoj eliminaciji letrozola, stvaranje beznačajnih, neidentificiranih metabolita i izravno izlučivanje putem bubrega i stolice nema veću ulogu. Unutar 2 tjedna nakon primjene 2,5 mg ^{14}C -označenog letrozola kod zdravih žena u postmenopauzi, $88,2\pm 7,6\%$ radioaktivnosti nađeno je u mokraći, a $3,8\pm 0,9\%$ u stolici. Najmanje 75% nađene radioaktivnosti u mokraći nakon 216 sati ($84,7\pm 7,8\%$ doze) otpadalo je na glukuronid karbinol metabolit, oko 9% na 2 neidentificirana metabolita, a 6% na nepromijenjeni letrozol.

Eliminacija

Prividno terminalno poluvrijeme eliminacije u plazmi iznosi oko 2 do 4 dana. Uz svakodnevnu primjenu 2,5 mg postižu se uravnotežene koncentracije unutar 2-6 tjedana. Plazmatske koncentracije u stanju dinamičke ravnoteže su otprilike 7 puta više nego koncentracije izmjerene nakon jednokratne doze od 2,5 mg, dok su 1,5-2 puta više od vrijednosti predviđenih na temelju koncentracija nakon jednokratne doze, što ukazuje na manju nelinearnost u farmakokinetici letrozola uz dnevnu primjenu

od 2,5 mg. S obzirom da se uravnotežene koncentracije ne mijenjaju tijekom vremena, može se zaključiti da ne dolazi do kontinuiranog nakupljanja letrozola.

Linearnost/nelinearnost

Farmakokinetika letrozola bila je proporcionalna dozi nakon jednokratnih oralnih doza do 10 mg (raspon doza: 0,01 do 30 mg) te nakon dnevnih doza do 1,0 mg (raspon doza: 0,1 do 5 mg). Nakon jednokratne oralne doze od 30 mg došlo je do blagog prekomjerno proporcionalnog povećanja AUC vrijednosti. Pri dnevnim dozama od 2,5 i 5 mg, AUC vrijednosti su porasle za približno 3,8 puta za 2,5 mg i 12 puta za 5 mg, umjesto 2,5 odnosno 5 puta, u usporedbi s dnevnom dozom od 1 mg. Stoga je preporučena doza od 2,5 mg/dan vjerojatno granična doza pri kojoj prekomjerna proporcionalnost postaje po prvi put vidljiva, dok je prekomjerno proporcionalno povećanje više izraženo pri dozi od 5 mg/dan. Prekomjerna proporcionalno povećanje u odnosu na dozu vjerojatno je rezultat zasićenja procesa metaboličke eliminacije. Razine u stanju dinamičke ravnoteže bile su postignute nakon 1 do 2 mjeseca u svim ispitivanim režimima doziranja (0,1-5,0 mg dnevno).

Posebne populacije

Starije osobe

Životna dob ne utječe na farmakokinetiku letrozola.

Oštećenje funkcije bubrega

U kliničkom ispitivanju na 19 dobrovoljaca s različitim stupnjevima funkcije bubrega (24-satni klirens kreatinina 9-116 ml/min) nakon jednokratne doze od 2,5 mg nije utvrđen utjecaj na farmakokinetiku letrozola. Uz gore navedeno ispitivanje kojim se ocjenjivao utjecaj oštećenja funkcije bubrega na letrozol, analiza kovarijata provedena je na podacima iz dvaju ključnih ispitivanja (ispitivanje AR/BC2 i ispitivanje AR/BC3). Izračunati klirens kreatinina (CLcr) [raspon u ispitivanju AR/BC2: 19 do 187 ml/min; raspon u ispitivanju AR/BC3: 10 do 180 ml/min] nije pokazao statistički značajnu povezanost između najnižih razina letrozola u plazmi u stanju dinamičke ravnoteže (C_{min}). Nadalje, podaci iz ispitivanja AR/BC2 i AR/BC3 za drugu liniju liječenja metastatskog raka dojke nisu dali dokaze štetnog učinka letrozola na CLcr ili oštećenja funkcije bubrega.

Stoga nije potrebno prilagođavanje doze za bolesnike s oštećenjem funkcije bubrega (CLcr \geq 10 ml/min). Vrlo je malo informacija dostupno za bolesnike s teškim oštećenjem funkcije bubrega (CLcr < 10 ml/min).

Oštećenje funkcije jetre

U sličnom ispitivanju na dobrovoljcima s različitim stupnjevima funkcije jetre, srednje AUC vrijednosti u ispitanika s umjerenim oštećenjem funkcije jetre (Child-Pugh stadij B) bile su 37% više nego u zdravih ispitanika, ali ipak unutar raspona nađenog kod ispitanika bez oštećene funkcije jetre. U ispitivanju u kojem je uspoređivana farmakokinetika letrozola nakon jednokratne oralne doze u osam muških ispitanika s cirozom i teškim oštećenjem funkcije jetre (Child-Pugh stadij C), u odnosu na zdrave dobrovoljce (N=8), AUC i t_{1/2} porasli su za 95 % odnosno 187%. Stoga je u bolesnika s teškim oštećenjem funkcije jetre letrozol potrebno primijeniti s oprezom i tek nakon procjene omjera rizika/koristi za svaku takvu bolesnicu pojedinačno.

5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene

U raznim nekliničkim ispitivanjima sigurnosti primjene na standardnim vrstama životinja nije bilo znakova sistemske toksičnosti, kao ni toksičnosti na ciljanim organima.

Letrozol je pokazao nizak stupanj akutne toksičnosti u glodavaca koji su dobivali do 2000 mg/kg tjelesne težine. U pasa, letrozol je izazvao znakove umjerene toksičnosti uz dozu od 100 mg/kg tjelesne težine.

U ispitivanjima toksičnosti ponovljenih doza u štakora i pasa do 12 mjeseci, glavna opažanja mogu se pripisati farmakološkom djelovanju tvari. U obje vrste s dozama do 0,3 mg/kg nije bilo štetnih učinaka.

Oralna primjena letrozola u ženki štakora imala je za posljedicu smanjenja u omjerima parenja i trudnoće te povećanja predimplantacijskog gubitka.

Ispitivanja mutagenog potencijala *in vitro* i *in vivo* nisu pokazala genotoksičnost letrozola.

U ispitivanju karcinogenosti od 104 tjedna na mužjacima štakora nisu primijećeni tumori povezani s primjenom letrozola. U ženki štakora nađeno je smanjenje učestalosti dobroćudnih i zloćudnih tumora dojke uz sve doze letrozola.

U ispitivanju karcinogenosti od 104 tjedna na mužjacima miševa nisu primijećeni tumori povezani s primjenom letrozola. U ženki miševa je uočeno općenito s dozom povezano povećanje incidencije benignih granuloznih teka-staničnih tumora jajnika uz sve ispitivane doze letrozola. Smatralo se da su ti tumori povezani s farmakološkom inhibicijom sinteze estrogena te bi mogli biti uzrokovani povišenim LH-om koji je rezultat smanjenja cirkulirajućeg estrogena.

Letrozol je bio embriotoksičan i fetotoksičan u gravidnih štakora i kunića nakon peroralne primjene klinički značajnih doza. U štakora sa živim fetusima došlo je do porasta učestalosti fetalnih malformacija uključujući zaobljenu glavu i srasle vratne kralješke. Povećana incidencija malformacija ploda nije uočena u kunića. Nije poznato je li to bila neizravna posljedica farmakološkog djelovanja (inhibicija biosinteze estrogena) ili izravni učinak djelatne tvari (vidjeti dijelove 4.3 i 4.6)

Preklinička zapažanja su ograničena na ona povezana s prepoznatim farmakološkim djelovanjem, što je jedini razlog zabrinutosti za sigurnost primjene u ljudi, dobiven iz ispitivanja na životinjama.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1. Popis pomoćnih tvari

Jezgra tablete

celuloza, mikrokristalična 102
laktoza hidrat
kukuruzni škrob
silicijev dioksid, bezvodni, koloidni
natrijev škroboglikolat (vrsta A)
magnezijev stearat

Ovojnica tablete

hipromeloza,
makrogol 400
titanijev dioksid
talk
žuti željezov oksid (E172)

6.2. Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

6.3. Rok valjanosti

2 godine

6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Ovaj lijek ne zahtjeva posebne uvjete čuvanja.

6.5. Vrsta i sadržaj spremnika

Kartonska kutija s aluminij-PVC/PE/PVDC blisterima s po 10 filmom obloženih tableta.
Veličine pakiranja: 10, 20, 30, 50, 60, 90 ili 100 filmom obloženih tableta.
Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

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

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Alpha-Medical d.o.o.
Dragutina Golika 36
10000 Zagreb

8. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

HR-H-342092738

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 26.10.2023.
Datum obnove odobrenja: /

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

05. srpnja 2024.