

# **Gazyva<sup>®</sup>**

**(obinutuzumabe)**

**Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.**

**Solução para diluição para infusão**

**1000 mg/ 40 mL (25 mg/ mL)**

**Agente antineoplásico, anticorpo monoclonal**

## **APRESENTAÇÃO**

Solução para diluição para infusão.

Caixa com 1 frasco-ampola de dose única de 1.000 mg em 40 mL (25 mg/mL).

## **VIA INTRAVENOSA**

## **USO ADULTO**

## **COMPOSIÇÃO**

Cada frasco-ampola de dose única com 40 mL contém

**Princípio ativo:** obinutuzumabe ..... 1.000 mg (25 mg/mL)

**Excipientes:** histidina, cloridrato de histidina monoidratado, trealose di-hidratada, Poloxamer 188 e água para injetáveis.

## **INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**

As informações disponíveis nesta bula aplicam-se exclusivamente a **Gazyva®**.

## **1. INDICAÇÕES**

### **Leucemia Linfocítica Crônica (LLC)**

**Gazyva®** em associação com clorambucila é indicado no tratamento de pacientes adultos com leucemia linfocítica crônica (LLC) não tratados previamente e com comorbidades, tornando-os não elegíveis ao tratamento baseado em fludarabina com dose completa.

### **Linfoma Folicular**

**Gazyva®** em associação com quimioterapia, seguido por **Gazyva®** em manutenção, em pacientes que respondem à terapia, é indicado no tratamento de pacientes com linfoma folicular (LF) não tratados previamente.

**Gazyva®** em associação com bendamustina, seguido por **Gazyva®** em manutenção, no tratamento de pacientes com linfoma folicular (LF) que não tenham respondido ou tenham recaído durante ou após tratamento com rituximabe ou com um esquema quimioterápico contendo rituximabe.

### **Nefrite lúpica (NL)**

**Gazyva®**, em combinação com micofenolato de mofetila, é indicado para tratamento em pacientes adultos com nefrite lúpica ativa Classe III ou IV, com ou sem Classe V concomitante.

## **2. RESULTADOS DE EFICÁCIA**

### **Leucemia linfocítica crônica<sup>1</sup>**

Estudo clínico fase III, internacional, multicêntrico, aberto, randomizado, realizado em dois estágios, com três braços (BO21004/CLL11) para investigar o perfil de segurança e eficácia de **Gazyva®** mais clorambucila (G-Clb) em

comparação com rituximabe mais clorambucila ou clorambucila (Clb) isolado foi conduzido e incluiu pacientes com leucemia linfocítica crônica não tratados previamente com comorbidades.

Antes da inclusão, os pacientes precisavam apresentar LLC, CD 20 positivo e uma ou ambas das seguintes medidas de condições clínicas coexistentes: escore de comorbidade (escala CIRS) maior que 6 ou função renal reduzida mensurada pela depuração de creatinina (CrCl) < 70 mL/min. Pacientes com função hepática [NCICTC grau 3 para testes de função hepática (AST, ALT > 5 x ULN por mais de 2 semanas; bilirrubina > 3 x ULN)] e função renal (CrCl < 30 mL/min) não adequadas foram excluídos.

Um total de 781 pacientes foi randomizado na proporção de 2:2:1 para receber **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila, rituximabe mais clorambucila ou clorambucila isolado. O Estágio 1 comparou **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila com clorambucila isolado em 356 pacientes e o Estágio 2 comparou **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila com rituximabe mais clorambucila em 663 pacientes. Os resultados de eficácia estão resumidos na tabela 1, nas figuras 1, 2 e 3.

Na maioria dos pacientes, **Gazyva**<sup>®</sup> foi administrado por via intravenosa na dose inicial de 1.000 mg nos Dias 1, 8 e 15 do primeiro ciclo de tratamento. Para reduzir a porcentagem de reações infusionais nos pacientes, 140 deles receberam a primeira dose de **Gazyva**<sup>®</sup> administrada em dois dias [Dia 1 (100 mg) e o Dia 2 (900 mg)] (vide item “Posologia e Modo de Usar”). Para cada ciclo de tratamento subsequente (ciclos 2 a 6), os pacientes receberam 1.000 mg de **Gazyva**<sup>®</sup> no Dia 1 apenas. Clorambucila foi administrado oralmente na dose de 0,5 mg/kg de peso corporal nos dias 1 e 15 de todos os ciclos de tratamento (1 a 6).

Os dados demográficos e as características basais foram bem equilibrados entre os grupos de tratamento. A maioria dos pacientes incluídos era caucasiana (95%) e do sexo masculino (61%). A mediana de idade foi de 73 anos, e 44% tinham 75 anos de idade ou mais. No período basal, 22% dos pacientes apresentavam estadios A e B de Binet, 42% apresentavam estadios B e C, e 36%, estadios A e C. O escore mediano de comorbidade foi 8, e 76% dos pacientes incluídos apresentavam escore de comorbidade acima de 6. A mediana estimada de CrCl foi de 62 mL/min, e 66% de todos os pacientes apresentavam CrCl < 70 mL/min. Quarenta e dois por cento dos pacientes incluídos apresentavam tanto CrCl < 70 mL/min como um escore de comorbidade > 6. Trinta e quatro por cento dos pacientes foram incluídos no escore de comorbidade isolado e 23% com função renal comprometida somente.

As condições clínicas coexistentes mais frequentemente reportadas (usando um corte de 30% ou mais) no sistema MedDRA são: distúrbios vasculares (73%), distúrbios cardíacos (46%), distúrbios gastrintestinais (38%), distúrbios do metabolismo e nutrição (40%), distúrbios renais e urinário (38%) e distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conectivo (33%).

O desfecho primário do estudo foi a sobrevida livre de progressão (SLP) avaliada pelo investigador (SLP-INV). Além disso, uma comissão de revisão independente (IRC) avaliou todos os pacientes com relação à progressão e avaliou a SLP (SLP-IRC).

Os principais desfechos secundários de eficácia foram o percentual de resposta no final do tratamento, a remissão molecular no final do tratamento (doença residual mínima) e o tempo até desfechos (sobrevida livre de evento, nova terapia antileucêmica). A sobrevida global para o Estágio 1 é apresentada na Figura 2. A sobrevida global para o Estágio 2 continuará sendo acompanhada, e os dados são ainda imaturos.

#### **Tabela 1. Resumo de eficácia do estudo BO21004 / CLL11.**

|                                                | Estágio 1                                    |                                      | Estágio 2                                    |                                      |
|------------------------------------------------|----------------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------------------------|--------------------------------------|
|                                                | clorambucila<br>N = 118                      | Gazyva® +<br>clorambucila<br>N = 238 | rituximabe +<br>clorambucila<br>N = 330      | Gazyva® +<br>clorambucila<br>N = 333 |
|                                                | Tempo de observação mediano<br>de 22,8 meses |                                      | Tempo de observação mediano<br>de 18,7 meses |                                      |
| SLP avaliada pelo investigador (SLP-INV)*      |                                              |                                      |                                              |                                      |
| Número (%) de pacientes com evento             | 96 (81,4%)                                   | 93 (39,1%)                           | 199 (60,3%)                                  | 104 (31,2%)                          |
| Tempo mediano para evento (meses)              | 11,1                                         | 26,7                                 | 15,2                                         | 26,7                                 |
| Razão de risco (IC 95%)                        | 0,18 [0,13; 024]                             |                                      | 0,39 [0,31; 0,49]                            |                                      |
| Valor p (teste <i>log-rank</i> estratificado†) | < 0,0001                                     |                                      | < 0,0001                                     |                                      |
| SLP avaliada pelo IRC (SLP-IRC)*               |                                              |                                      |                                              |                                      |
| Número (%) de pacientes com evento             | 90 (76,3%)                                   | 89 (37,4%)                           | 183 (55,5%)                                  | 103 (30,9%)                          |
| Tempo mediano para evento (meses)              | 11,2                                         | 27,2                                 | 14,9                                         | 26,7                                 |
| Razão de risco (IC 95%)                        | 0,19 [0,14; 0,27]                            |                                      | 0,42 [0,33; 0,54]                            |                                      |
| Valor p (teste <i>log-rank</i> estratificado†) | < 0,0001                                     |                                      | < 0,0001                                     |                                      |
| Taxa de resposta no final do tratamento        |                                              |                                      |                                              |                                      |
| Número de pacientes incluídos na análise       | 118                                          | 238                                  | 329                                          | 333                                  |
| Responsivos (%)                                | 37 (31,4%)                                   | 184 (77,3%)                          | 214 (65,0%)                                  | 261 (78,4%)                          |
| Não responsivos (%)                            | 81 (68,6%)                                   | 54 (22,7%)                           | 115 (35,0%)                                  | 72 (21,6%)                           |
| Diferença em porcentagem de resposta (IC 95%)  | 45,95 [35,6; 56,3]                           |                                      | 13,33 [6,4; 20,3]                            |                                      |
| Valor p (Teste de Qui-Quadrado)                | < 0,0001                                     |                                      | 0,0001                                       |                                      |
| Número de pacientes com resposta completa‡ (%) | 0 (0,0%)                                     | 53 (22,3%)                           | 23 (7,0%)                                    | 69 (20,7%)                           |
| Remissão molecular no final do tratamento§     |                                              |                                      |                                              |                                      |
| Número de pacientes incluídos na análise       | 90                                           | 168                                  | 244                                          | 239                                  |
| DRM negativos¶ (%)                             | 0 (0%)                                       | 45 (26,8%)                           | 6 (2,5%)                                     | 61 (25,5%)                           |
| DRM positivos⋈ (%)                             | 90 (100%)                                    | 123 (73,2%)                          | 238 (97,5%)                                  | 178 (74,5%)                          |
| Diferença em porcentagem de DRM (IC 95%)       | 26,79 [19,5; 34,1]                           |                                      | 23,06 [17,0; 29,1]                           |                                      |
| Sobrevida livre de evento                      |                                              |                                      |                                              |                                      |
| Número (%) de pacientes com evento             | 103 (87,3%)                                  | 104 (43,7%)                          | 208 (63,0%)                                  | 118 (35,4%)                          |
| Tempo mediano até o evento (meses)             | 10,8                                         | 26,1                                 | 14,3                                         | 26,1                                 |
| Razão de risco (IC 95%)                        | 0,19 [0,14; 0,25]                            |                                      | 0,43 [0,34; 0,54]                            |                                      |
| Valor p (teste <i>log-rank</i> estratificado†) | < 0,0001                                     |                                      | < 0,0001                                     |                                      |
| Tempo até nova terapia antileucêmica           |                                              |                                      |                                              |                                      |
| Número (%) de pacientes com evento             | 65 (55,1%)                                   | 51 (21,4%)                           | 86 (26,1%)                                   | 55 (16,5%)                           |
| Tempo mediano para evento (meses)              | 14,8                                         | -                                    | 30,8                                         | -                                    |
| Razão de risco (IC 95%)                        | 0,24 [0,16; 0,35]                            |                                      | 0,59 [0,42; 0,82]                            |                                      |

|                                                |                   |           |                     |           |
|------------------------------------------------|-------------------|-----------|---------------------|-----------|
| Valor p (teste <i>log-rank</i> estratificado†) | < 0,0001          |           | 0,0018              |           |
| <b>Sobrevida global</b>                        |                   |           |                     |           |
| Número (%) de pacientes com evento             | 24 (20,3%)        | 22 (9,2%) | 41 (12,4%)          | 28 (8,4%) |
| Tempo mediano até o evento (meses)             | NA                | NA        | NA**                | NA**      |
| Razão de risco (IC 95%)                        | 0,41 [0,23; 0,74] |           | 0,66 [0,41; 1,06]** |           |
| Valor p (teste <i>log-rank</i> estratificado†) | 0,0022            |           | 0,0849**            |           |

IRC: Comitê de Revisão Independente; SLP: sobrevida livre de progressão; IC: intervalo de confiança; DRM: doença residual mínima.

\* Definida como o tempo desde a randomização até a primeira ocorrência de progressão, recidiva ou óbito por qualquer causa, conforme avaliação do investigador.

† Estratificado por estágio Binet no período basal.

‡ Inclui 11 pacientes no braço G-Clb com resposta completa e recuperação incompleta da medula.

§ Sangue e medula óssea combinados.

¶ Negatividade DRM definida como resultado abaixo de 0,0001.

⋈ Inclui pacientes DRM positivos e pacientes que progrediram ou morreram antes do final do tratamento.

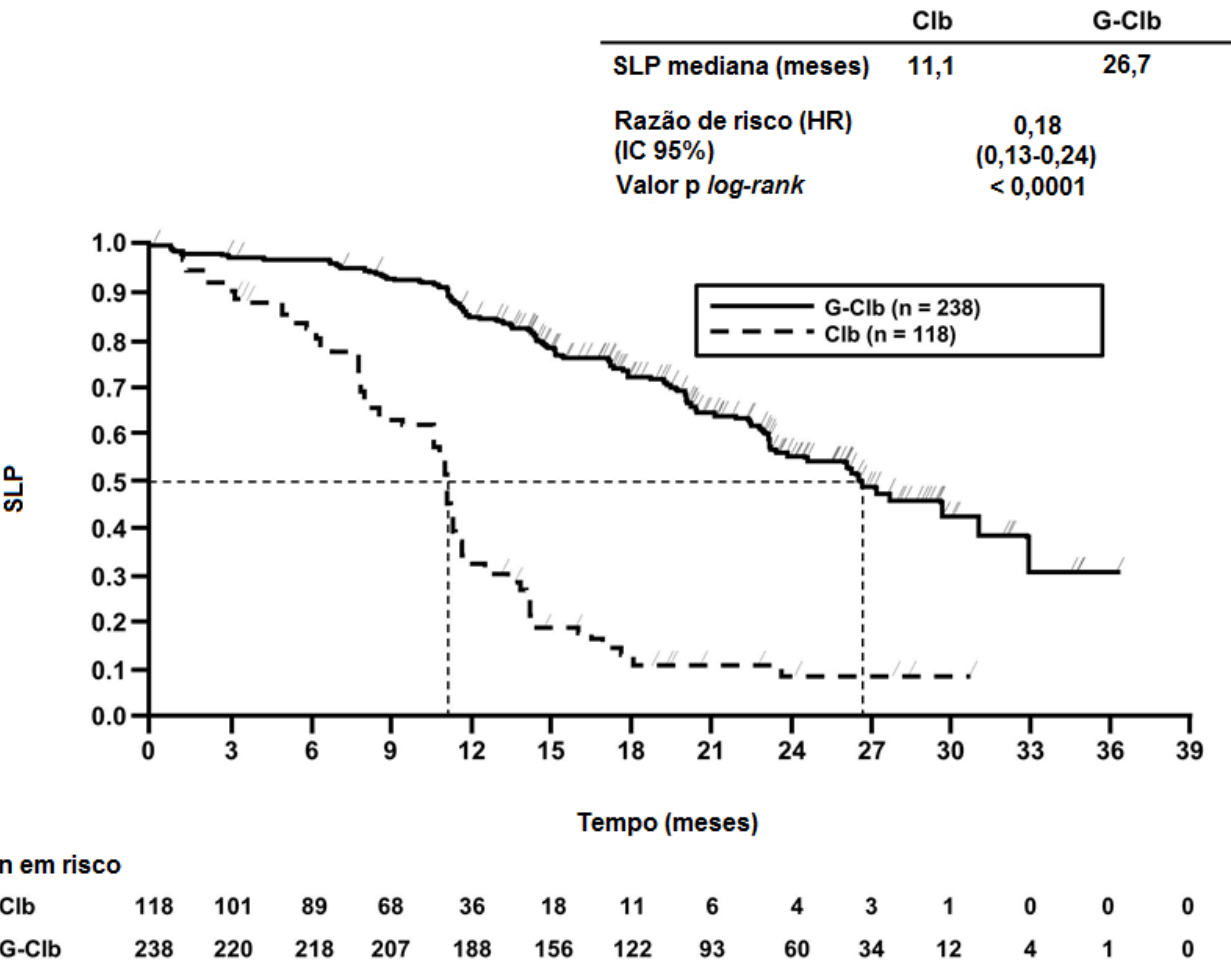
NA = não alcançado

\*\* Dado ainda imaturo.

Resultados da análise de SLP do subgrupo (sexo, idade, estágios de Binet, CrCl, escore CIRS, beta2-microglobulina, estado mutacional do IgVH, anormalidades cromossômicas, contagem de linfócitos no período basal) foram compatíveis com os resultados observados no total da população com intenção de tratamento (ITT). O risco de progressão da doença ou óbito (SLP) foi reduzido no braço **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila (GClb), em comparação com o braço que recebeu

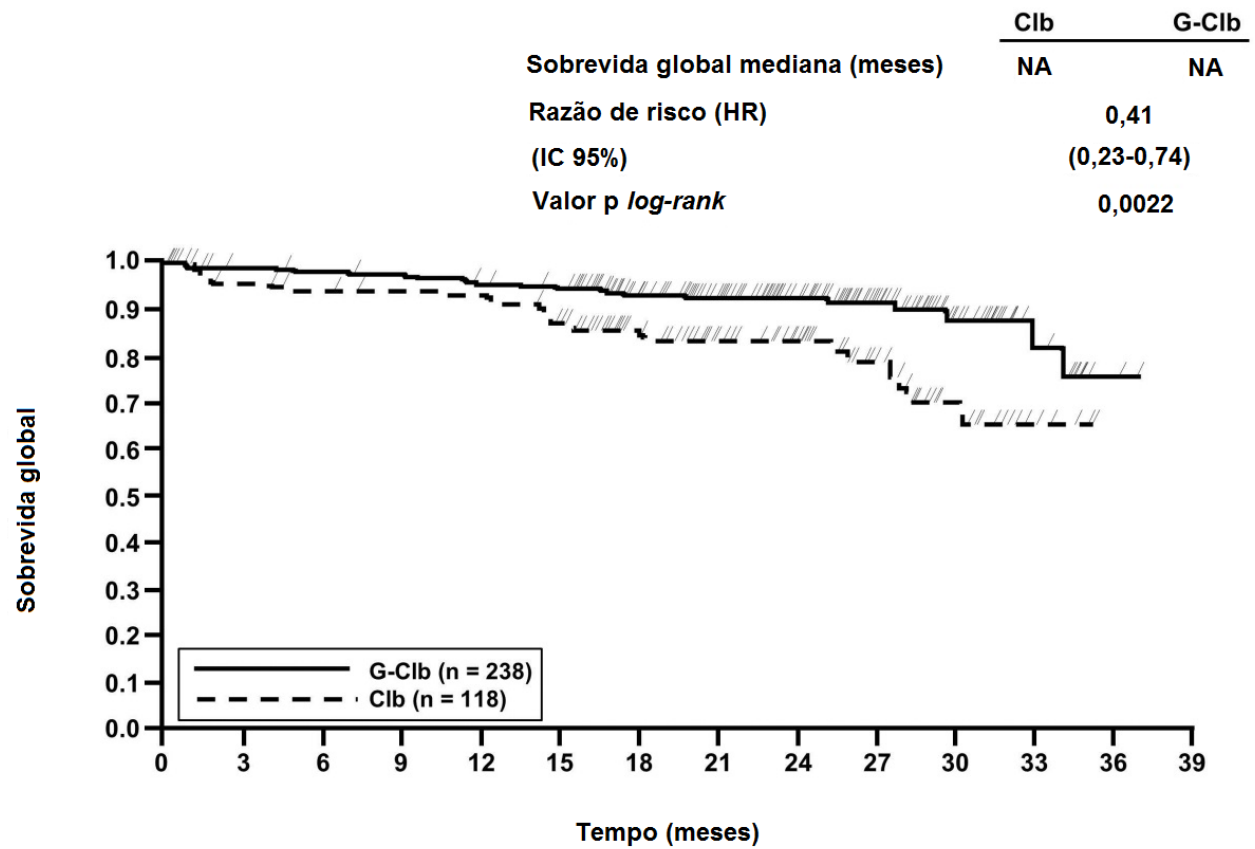
rituximabe mais clorambucila (RClb) e clorambucila isolado (Clb) em todos os subgrupos. A razão de risco variou de 0,08 a 0,42 para GClb *versus* Clb e 0,28 a 0,71 para GClb *versus* RClb.

Figura 1. Curva de Kaplan-Meier de Sobrevida Livre de Progressão do Estágio 1 avaliada pelo investigador.



IC = intervalo de confiança; SLP = sobrevida livre de progressão

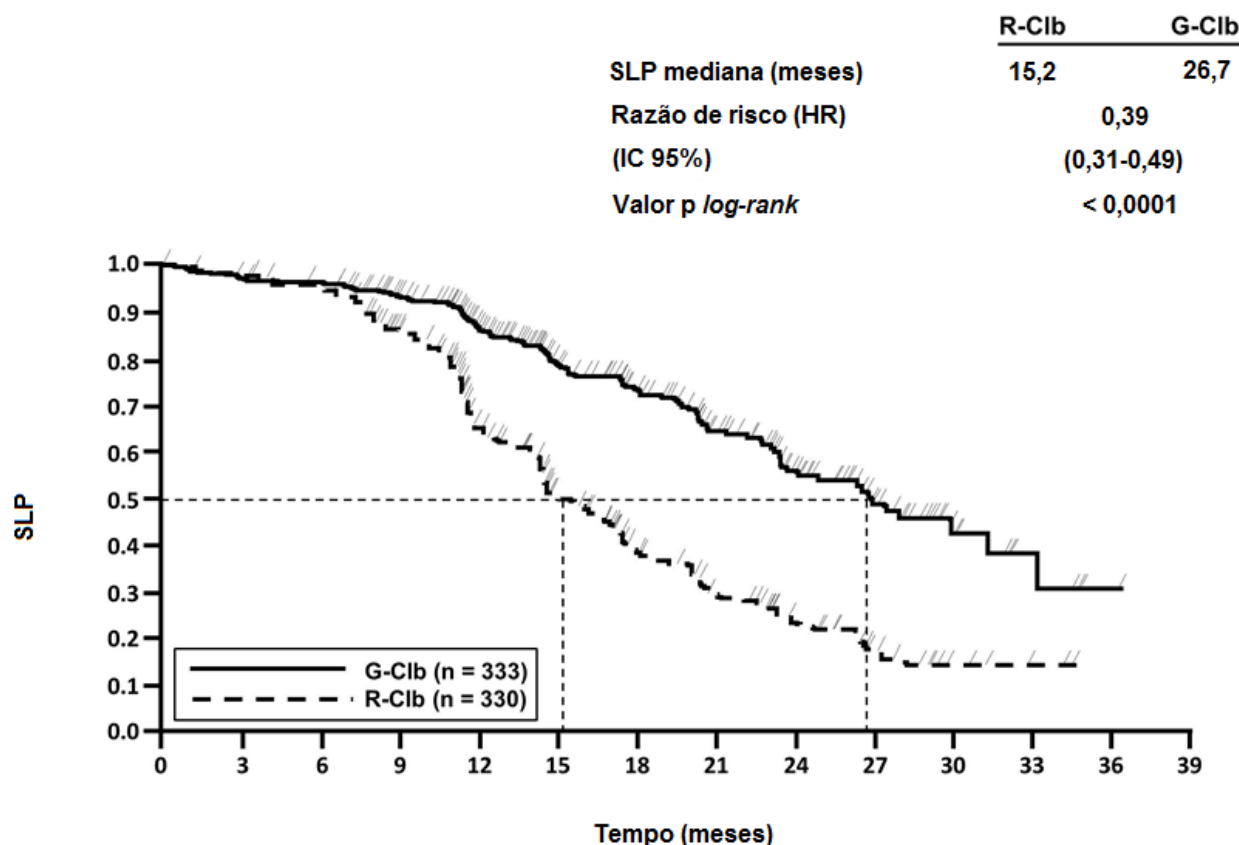
Figura 2. Curva de Kaplan-Meier de Sobrevida Global do Estágio 1.



|            |     |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |   |   |
|------------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|----|---|---|
| n em risco |     |     |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |   |   |
| Clb        | 118 | 109 | 105 | 103 | 102 | 94  | 70  | 56  | 44  | 29 | 15 | 5  | 0 | 0 |
| G-Clb      | 238 | 226 | 223 | 221 | 215 | 211 | 170 | 144 | 115 | 71 | 34 | 14 | 2 | 0 |

IC = intervalo de confiança; NA = não atingido

Figura 3. Curva de Kaplan-Meier de Sobrevida Livre de Progressão do Estágio 2 avaliada pelo investigador.



#### n em risco

|       |     |     |     |     |     |     |     |    |    |    |    |   |   |   |
|-------|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|----|----|----|----|---|---|---|
| R-Clb | 330 | 317 | 309 | 259 | 163 | 114 | 72  | 49 | 31 | 14 | 5  | 2 | 0 | 0 |
| G-Clb | 333 | 307 | 302 | 278 | 213 | 156 | 122 | 93 | 60 | 34 | 12 | 4 | 1 | 0 |

IC = intervalo de confiança; SLP = sobrevida livre de progressão

#### Resultados reportados pelos pacientes

Nos questionários QLQC30 e QLQ-CLL-16, utilizados para mensurar a percepção de qualidade de vida de pacientes oncológicos, conduzidos durante o período de tratamento, não foi observada nenhuma diferença substancial em nenhuma das subescalas. Dados durante o acompanhamento, especialmente para o braço clorambucila isolado, são limitados. No entanto, nenhuma diferença notável foi identificada até o momento durante o acompanhamento do parâmetro qualidade de vida.

Avaliações de qualidade de vida relacionada à saúde, específicas para fadiga durante o período de tratamento, não mostram diferença estatisticamente significativa que sugere que a adição de **Gazyva**® ao regime de tratamento com clorambucila não aumenta a sensação de fadiga para os pacientes.

#### Linfoma não Hodgkin (Linfoma folicular)<sup>2,3</sup>

##### Linfoma folicular não tratado previamente<sup>3</sup>

Em um estudo fase III, aberto, multicêntrico, randomizado (BO21223/GALLIUM), 1202 pacientes não tratados previamente com linfoma folicular (LF) de estágio II (Bulky)/ III/ IV foram avaliados. Os pacientes foram randomizados 1:1 para receber **Gazyva**® ou rituximabe em combinação com quimioterapia [CHOP (ciclofosfamida, doxorubicina, vincristina, prednisolona), CVP (ciclofosfamida, vincristina e prednisolona) ou bendamustina] seguido de manutenção com **Gazyva**® ou rituximabe para os pacientes que alcançaram uma resposta completa ou parcial.

Os dados demográficos e as características basais da população com linfoma folicular foram bem balanceados [idade mediana foi de 59 anos, a maioria dos pacientes era caucasiano (81%), e mulheres (53%)]. Setenta e nove por cento tinham *score* FLIPI  $\geq 2$  e 7% tinha a doença de Estágio II (bulky), 35% de Estágio III e 57% de Estágio IV. Cinquenta e sete por cento receberam a quimioterapia com bendamustina, 33% com CHOP e 10% com CVP. Quarenta e quatro por cento tinham doença bulky ( $> 7$ cm), 34% tinha pelo menos um sintoma B no basal e 97% tinha um *performance status* ECOG de 0-1 no basal.



**Gazyva®** (1000 mg) foi administrado por via intravenosa (conforme descrito no item “Posologia e Modo de Usar”) antes da quimioterapia. A bendamustina foi administrada por via intravenosa nos Dias 1 e 2 para todos os ciclos de tratamento (Ciclos 1-6) na dose de 90 mg/m<sup>2</sup>/dia quando administrada em associação com **Gazyva®**. Dose padrão de CHOP e CVP foi administrada. Após os ciclos 6-8, quando **Gazyva®** era administrado em associação com quimioterapia, a terapia de manutenção com **Gazyva®** foi administrada a cada 2 meses por 2 anos para pacientes que respondiam ou até a progressão da doença.

Os resultados de eficácia são resumidos na tabela 2. As curvas de Kaplan-Meier para SLP são mostradas na figura 4.

**Tabela 2. Resumo da eficácia em pacientes com LF do estudo BO21223 (GALLIUM).**

|                                                          | <b><u>Rituximabe + quimioterapia<br/>seguido por rituximabe<br/>manutenção<br/>N=601</u></b> | <b><u>Gazyva® + quimioterapia<br/>seguido de Gazyva®<br/>manutenção<br/>N=601</u></b> |
|----------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                          | <b><u>Tempo de observação<br/>mediano<br/>34 meses</u></b>                                   | <b><u>Tempo de observação<br/>mediano<br/>35 meses</u></b>                            |
| <b><u>Desfecho primário</u></b>                          |                                                                                              |                                                                                       |
| <b><u>SLP avaliada pelo investigador § (SLP-INV)</u></b> |                                                                                              |                                                                                       |
| Número (%) de pacientes com evento                       | 144 (24,0%)                                                                                  | 101 (16,8%)                                                                           |
| HR [IC 95%]                                              | 0,66 [0,51, 0,85]                                                                            |                                                                                       |
| p-value (Teste <i>Log-Rank</i> ,<br>estratificado*)      | 0,0012                                                                                       |                                                                                       |
| Estimativa de SLP de 2 anos                              | 80,9                                                                                         | 87,7                                                                                  |
| [IC 95%]                                                 | [77,4, 84,0]                                                                                 | [84,6, 90,1]                                                                          |
| Estimativa de SLP de 3 anos                              | 73,3                                                                                         | 80,0                                                                                  |
| [IC 95%]                                                 | [68,8, 77,2]                                                                                 | [75,9, 83,6]                                                                          |
| <b><u>Desfecho secundário</u></b>                        |                                                                                              |                                                                                       |
| <b><u>SLP avaliada pelo IRC§ (SLP-IRC)</u></b>           |                                                                                              |                                                                                       |
| Número (%) de pacientes com evento                       | 125 (20,8%)                                                                                  | 93 (15,5%)                                                                            |
| HR [IC 95%]                                              | 0,71 [0,54, 0,93]                                                                            |                                                                                       |
| p-value (Teste <i>Log-Rank</i> ,<br>estratificado*)      | 0,0138                                                                                       |                                                                                       |
| Estimativa de SLP de 2 anos                              | 82,0                                                                                         | 87,2                                                                                  |
| [IC 95%]                                                 | [78,5, 85,0]                                                                                 | [84,1, 89,7]                                                                          |
| Estimativa de SLP de 3 anos                              | 77,9                                                                                         | 81,9                                                                                  |
| [IC 95%]                                                 | [73,8, 81,4]                                                                                 | [77,9, 85,2]                                                                          |
| <b><u>Desfechos exploratórios</u></b>                    |                                                                                              |                                                                                       |
| <b><u>Tempo para a próxima terapia anti-linfoma</u></b>  |                                                                                              |                                                                                       |
| Número (%) de pacientes com evento                       | 111 (18,5%)                                                                                  | 80 (13,3%)                                                                            |
| HR [IC 95%]                                              | 0,68 [0,51, 0,91]                                                                            |                                                                                       |
| p-value (Teste <i>Log-Rank</i> ,<br>estratificado*)      | 0,0094                                                                                       |                                                                                       |
| <b><u>Sobrevida global</u></b>                           |                                                                                              |                                                                                       |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | <b><u>Rituximabe + quimioterapia<br/>seguido por rituximabe<br/>manutenção</u></b><br><b><u>N=601</u></b>                        | <b><u>Gazyva® + quimioterapia<br/>seguido de Gazyva®<br/>manutenção</u></b><br><b><u>N=601</u></b>   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | <b><u>Tempo de observação<br/>mediano</u></b><br><b><u>34 meses</u></b>                                                          | <b><u>Tempo de observação<br/>mediano</u></b><br><b><u>35 meses</u></b>                              |
| Número (%) de pacientes com evento<br>HR [IC 95%]<br>p-value (Teste <i>Log-Rank</i> , estratificado *)                                                                                                                                                                                                                                               | 46 (7,7%)<br><br>0,75 [0,49, 1,17] <sup>¶</sup><br><br>0,21 <sup>¶</sup>                                                         | 35 (5,8%)<br><br><br><br>                                                                            |
| <b><u>Taxa de resposta global** no final da<br/>indução‡ (Avaliada pelo INV, CT)</u></b><br><br>Responsivos (%) (RC, RP)<br>Diferença na taxa de resposta (%) [IC<br>95%]<br>p-value (Teste de Cochran-Mantel-<br>Haenszel)<br><br>Resposta Completa (RC)<br>IC 95% Clopper-Pearson<br>Resposta Parcial (RP)<br>IC 95% Clopper-Pearson               | 522 (86,9%)<br><br><br>1,7% [-2,1%, 5,5%]<br><br>0,33<br><br>143 (23,8%)<br>[20,4%, 27,4%]<br>379 (63,1%)<br>[59,1%, 66,9%]      | 532 (88,5%)<br><br><br><br><br><br>117 (19,5%)<br>[16,4%, 22,9%]<br>415 (69,1%)<br>[65,2%, 72,7%]    |
| <b><u>Taxa de conversão no final da indução</u></b><br>Pacientes com RP no final da indução<br>Conversão de RP para RC<br>Diferença na taxa (%) [95% IC]                                                                                                                                                                                             | 222<br>97 (43,7%)<br><br>5,7% [-3,1, 14,6%]                                                                                      | 271<br>134 (49,4%)<br><br>                                                                           |
| <b><u>Taxa de resposta global no final da<br/>manutenção</u></b><br>Pacientes avaliados no final da manutenção<br>Responsivos (%) (RC, RP)<br>Diferença na taxa de resposta (%) [IC<br>95%]<br>p-value (Teste de Cochran-Mantel-<br>Haenszel)<br>Resposta Completa (RC)<br>IC 95% Clopper-Pearson<br>Resposta parcial (RP)<br>IC 95% Clopper-Pearson | 533<br>341 (64,0%)<br><br>6,7% [1,0%, 12,4%]<br><br>0,0197<br><br>195 (36,6%)<br>[32,5%, 40,8%]<br>146 (27,4%)<br>[23,7%, 31,4%] | 525<br>371 (70,7%)<br><br><br><br><br>205 (39,0%)<br>[34,9%, 43,4%]<br>166 (31,6%)<br>[27,7%, 35,8%] |

IRC: Comitê de Revisão Independente; SLP: sobrevida livre de progressão; HR: Hazard Ratio; IC: Intervalo de Confiança, NR = Não atingido

\* Fatores de estratificação foram regime de quimioterapia, grupo de risco FLIPI para LF, região geográfica

<sup>¶</sup> Dado ainda imaturo. Mediana não foi alcançada no momento da análise.

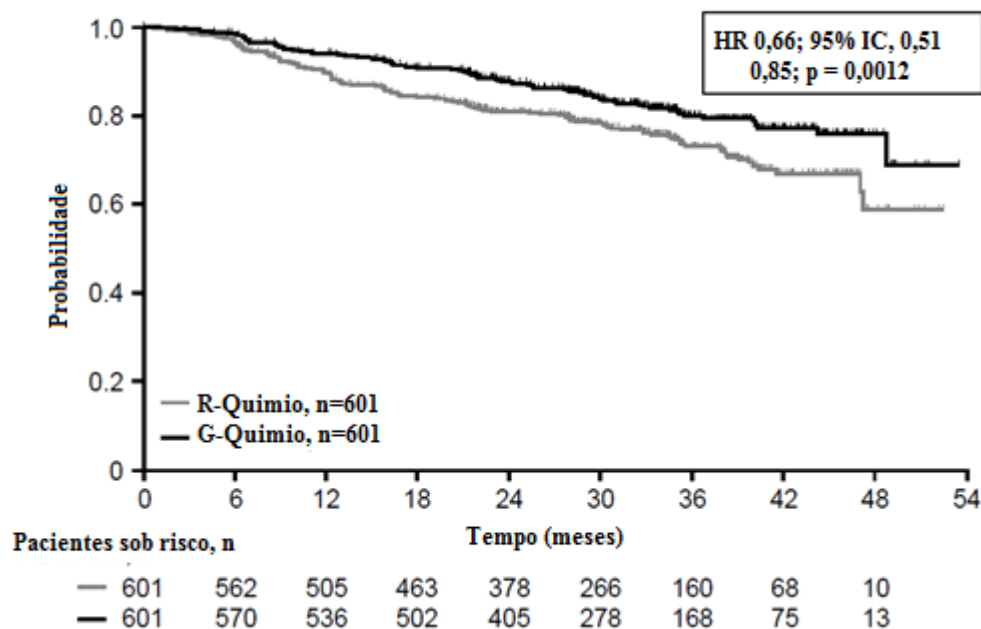
<sup>‡</sup> Fim da indução = fim da fase de indução, não inclui a manutenção em monoterapia

\*\*Avaliado pelo critério Cheson 2007 modificado

<sup>§</sup> Nível de significância dessa análise de eficácia interina: 0,012

As taxas de resposta no final da indução avaliadas por tomografia de emissão de pósitrons (PET) estavam disponíveis para 297/601 pacientes do braço de **Gazyva**<sup>®</sup> mais quimioterapia e para 298/601 pacientes do braço de rituximabe mais quimioterapia. As taxas de resposta completa no final da indução avaliadas por PET foram 62,3% no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> mais quimioterapia e 56,7% no braço de rituximabe mais quimioterapia. As taxas de resposta global foram similares nos dois braços do estudo com uma diferença de 4,3% a favor do braço de **Gazyva**<sup>®</sup> mais quimioterapia (85,9% para G-químio vs 81,5% para R-químio).

**Figura 4. Curva de Kaplan-Meier de sobrevida livre de progressão avaliada pelo INV em pacientes com LF.**



R-químio: Rituximabe mais quimioterapia, G-Químio: **Gazyva**<sup>®</sup> mais quimioterapia, HR: hazard ratio, IC: intervalo de confiança.

#### Resultados da análise de subgrupo

Com exceção do subgrupo FLIPI LOW RISK, os resultados da análise de subgrupo foram no geral, consistentes com os resultados vistos na população de LF, suportando a robustez dos resultados gerais. Embora outros subgrupos tenham sido avaliados (regime de quimioterapia, doença bulky, sintomas B no basal, estágio Ann Arbor e ECOG no basal) estes não permitem inferências por questões estatísticas, até o momento.

#### Linfoma folicular em pacientes recidivados / refratários<sup>2</sup>

Em um estudo fase III, aberto, multicêntrico, randomizado (GAO4753g/GADOLIN), 396 pacientes com LNH indolente que não apresentaram resposta ou que haviam progredido durante ou até 6 meses depois do tratamento com rituximabe ou um esquema que continha rituximabe foram avaliados. Os pacientes foram randomizados na razão de 1:1 para receber bendamustina (B) apenas (n = 202) ou **Gazyva**<sup>®</sup> em combinação com bendamustina (G + B) (n = 194) durante 6 ciclos, cada um com 28 dias de duração. Os pacientes no braço G + B que não apresentaram progressão de doença [isto é, pacientes com resposta completa (RC), resposta parcial (RP) ou doença estável (DE)] no final da indução continuaram recebendo manutenção com **Gazyva**<sup>®</sup> até a progressão da doença ou até dois anos (o que ocorresse primeiro). Os dados demográficos e as características basais foram bem equilibrados [a mediana de idade foi de 63 anos, a maioria dos pacientes era branca (88%) e do sexo masculino (58%)]. O tempo mediano desde o diagnóstico inicial foi de três anos, e o número mediano de terapias prévias foi 2 (intervalo de 1 a 10); 44% dos pacientes haviam recebido 1 terapia prévia, e 34% dos pacientes haviam recebido 2 terapias prévias.

**Gazyva**<sup>®</sup> foi administrado via intravenosa, na dose de 1.000 mg nos Dias 1, 8 e 15 do ciclo 1, no dia 1 dos ciclos 2 - 6, em ciclos de 28 dias, e, em pacientes que não apresentaram progressão da doença, a cada dois meses durante até dois anos ou até a progressão da doença. Bendamustina foi administrada por via intravenosa nos dias 1 e 2 para todos os ciclos de tratamento (ciclos 1 - 6) na dose de 90 mg/m<sup>2</sup>/dia quando administrada em combinação com **Gazyva**<sup>®</sup> ou 120 mg/m<sup>2</sup>/dia quando administrada isoladamente.

A análise primária demonstrou redução estatisticamente significativa e clinicamente relevante de 45% no risco de progressão da doença (DP) ou óbito com base na avaliação IRC em pacientes com LNH indolente que recebiam G+B seguidos por manutenção com G em relação ao uso de B em monoterapia (valor de p no teste de *log-rank* estratificado =

0,0001). As taxas de resposta avaliadas pelo IRC no final do tratamento de indução e a melhor resposta total avaliada pelo IRC 12 meses depois do início do tratamento foram similares nos dois braços de tratamento.

A maioria dos pacientes apresentava linfoma folicular (LF) (81,1%). Os resultados de eficácia da análise primária na população de LF são mostrados na tabela 3 e figuras 5 e 6. Entre os outros pacientes, 11,6% apresentavam linfoma de zona marginal (LZM) e 7,1% apresentavam linfoma de pequenos linfócitos (LPL). Não se pôde concluir sobre a eficácia nas subpopulações LZM e LPL.

Na análise final, o tempo mediano de observação foi de 45,9 meses (intervalo: 0 - 100,9 meses) para pacientes com LF no braço B e 57,3 meses (intervalo: 0,4 - 97,6 meses) para pacientes no braço G + B, representando um adicional de 25,6 meses e 35,2 meses do acompanhamento mediano nos braços B e G+B, respectivamente, desde a análise primária. Somente os parâmetros avaliados pelo investigador (INV) foram relatados na análise final, pois as avaliações do comitê de revisão independente (IRC) não continuaram. No geral, os resultados da eficácia foram consistentes com o que foi observado na análise primária. A sobrevida global (SG) em pacientes com LF foi estável com acompanhamento mais longo (vide figura 7); o HR para risco de morte foi de 0,71 (IC 95%: 0,51, 0,98).

**Tabela 3. Resumo da eficácia da análise primária em pacientes com LF do estudo GAO4753 (GADOLIN).**

|                                                          |                                         |                                                              |
|----------------------------------------------------------|-----------------------------------------|--------------------------------------------------------------|
|                                                          | bendamustina<br>N = 166                 | G+B seguidos por manutenção<br>com <b>Gazyva®</b><br>N = 155 |
|                                                          | Tempo mediano de<br>observação 20 meses | Tempo mediano de observação<br>22 meses                      |
| <b>Desfecho primário na população LF</b>                 |                                         |                                                              |
| <b>SLP avaliada pelo IRC (SLP-IRC)</b>                   |                                         |                                                              |
| Número (%) de pacientes com evento                       | 90 (54,2%)                              | 54 (34,8%)                                                   |
| Duração mediana de SLP (meses)                           | 13,8                                    | NR                                                           |
| HR [IC 95%]                                              | 0,48 [0,34, 0,68]                       |                                                              |
| Valor de p (teste <i>log-rank</i> estratificado*)        | < 0,0001                                |                                                              |
| <b>Desfechos secundários</b>                             |                                         |                                                              |
| <b>SLP avaliada pelo investigador (SLP-INV)</b>          |                                         |                                                              |
| Número (%) de pacientes com evento                       | 102 (61,4%)                             | 62 (40,0%)                                                   |
| Duração mediana de SLP (meses)                           | 13,7                                    | 29,2                                                         |
| HR [IC 95%]                                              | 0,48 [0,35, 0,67]                       |                                                              |
| Valor de p (teste <i>log-rank</i> estratificado*)        | < 0,0001                                |                                                              |
| <b>Melhor Resposta Global (MRG) (avaliada pelo IRC)§</b> |                                         |                                                              |
| Número de pacientes incluídos na análise                 | 161                                     | 153                                                          |
| Responsivos (%) (RC, RP)                                 | 124 (77,0%)                             | 122 (79,7%)                                                  |
| Diferença em taxa de resposta (%) [IC 95%]               | 2,72 [-6,74, 12,18]                     |                                                              |
| Valor de p (teste Cochran-Mantel-Haenszel)               | 0,6142¶¶                                |                                                              |
| <b>Duração da resposta (avaliada pelo IRC)</b>           |                                         |                                                              |
| Número de pacientes incluídos na análise                 | 127                                     | 122                                                          |
| Número (%) de pacientes com o evento                     | 74 (58,3%)                              | 36 (29,5%)                                                   |
| Duração mediana de resposta (meses)                      | 11,9                                    | NR                                                           |
| HR [IC 95%]                                              | 0,36 [0,24, 0,54)                       |                                                              |
| <b>Sobrevida Global</b>                                  |                                         |                                                              |
| Número (%) de pacientes com evento                       | 36 (21,7%)                              | 25 (16,1%)                                                   |
| Tempo mediano até o evento (meses)                       | NR¶¶                                    | NR¶¶                                                         |
| HR [IC 95%]                                              | 0,71 [0,43, 1,19] ¶¶                    |                                                              |
| Valor de p (teste <i>log-rank</i> estratificado*)        | 0,1976¶¶†                               |                                                              |
| <b>Taxa de resposta global no final da indução ‡</b>     |                                         |                                                              |

| (avaliada pelo IRC)                           |                     |             |
|-----------------------------------------------|---------------------|-------------|
| Pacientes avaliados no final do tratamento    | 155                 | 149         |
| Responsivos (%) (RC, RP)                      | 97 (62,6%)          | 105 (70,5%) |
| Diferença em taxa de resposta (%) [IC 95%]    | 7,89 [-3,05, 18,83] |             |
| Valor de p (teste de Cochran-Mantel-Haenszel) | 0,1713              |             |
| Resposta completa (RC)                        | 21 (13,5%)          | 14 (9,4%)   |
| Resposta parcial (RP)                         | 76 (49,0%)          | 91 (61,1%)  |
| Doença estável (DE)                           | 15 (9,7%)           | 12 (8,1%)   |
| Doença progressiva (DP)                       | 15 (9,7%)           | 15 (10,1%)  |
| Impossível avaliar (IA)                       | 4 (2,6%)            | 3 (2,0%)    |
| Ausente (NA)                                  | 24 (15,5%)          | 14 (9,4%)   |

IRC: Comitê de Revisão Independente; SLP: sobrevida livre de progressão; HR: Razão de Chances; IC : Intervalo de Confiança; NR = Não atingido

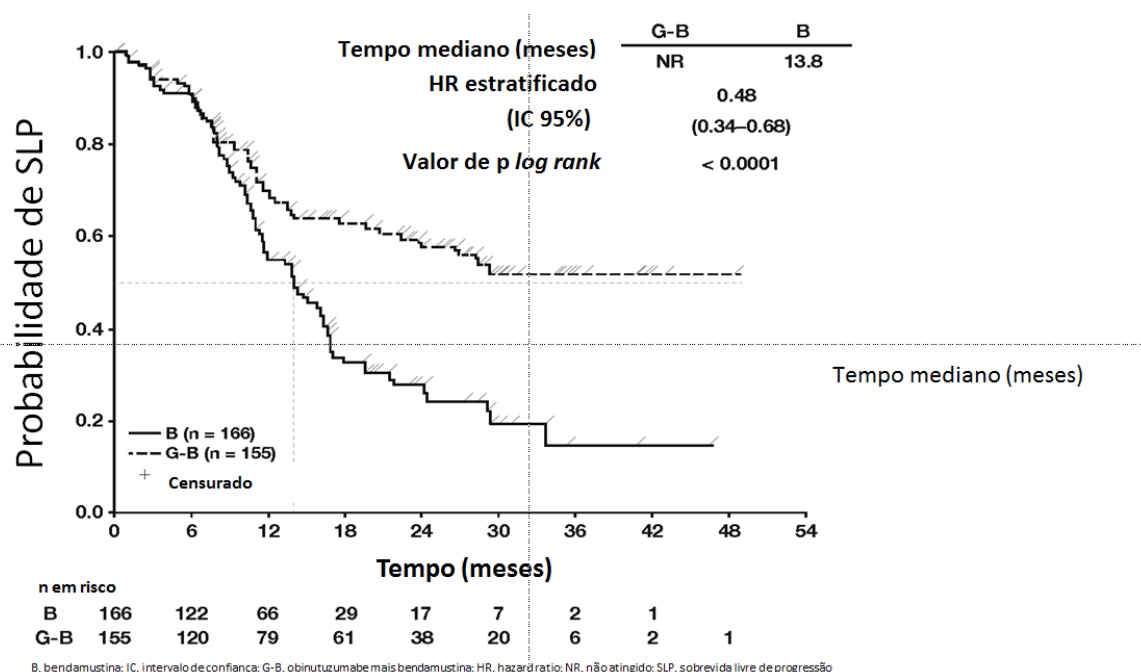
\* Os fatores de estratificação foram subtipo de LNH indolente (folicular *versus* não folicular: não usados na análise dos pacientes com LF), tipo refratário (monoterapia rituximabe *versus* rituximabe + quimioterapia) e terapias prévias ( $\leq 2$  *versus*  $> 2$ ).

§ Melhor resposta dentro de 12 meses do início do tratamento.

¶ Dados ainda não maduros.

‡ Final da indução = final da fase de indução. Não inclui monoterapia de manutenção.

**Figura 5. Curva de Kaplan-Meier de sobrevida livre de progressão avaliada pelo IRC em pacientes com LF.**



Resultados de análises de subgrupo.

Os resultados de análises de subgrupo foram em geral coerentes com os resultados observados na população LF total, o que apoiava a robustez do resultado total.

Figura 6. Plotagem de Forest de análises de subgrupo em pacientes com LF.

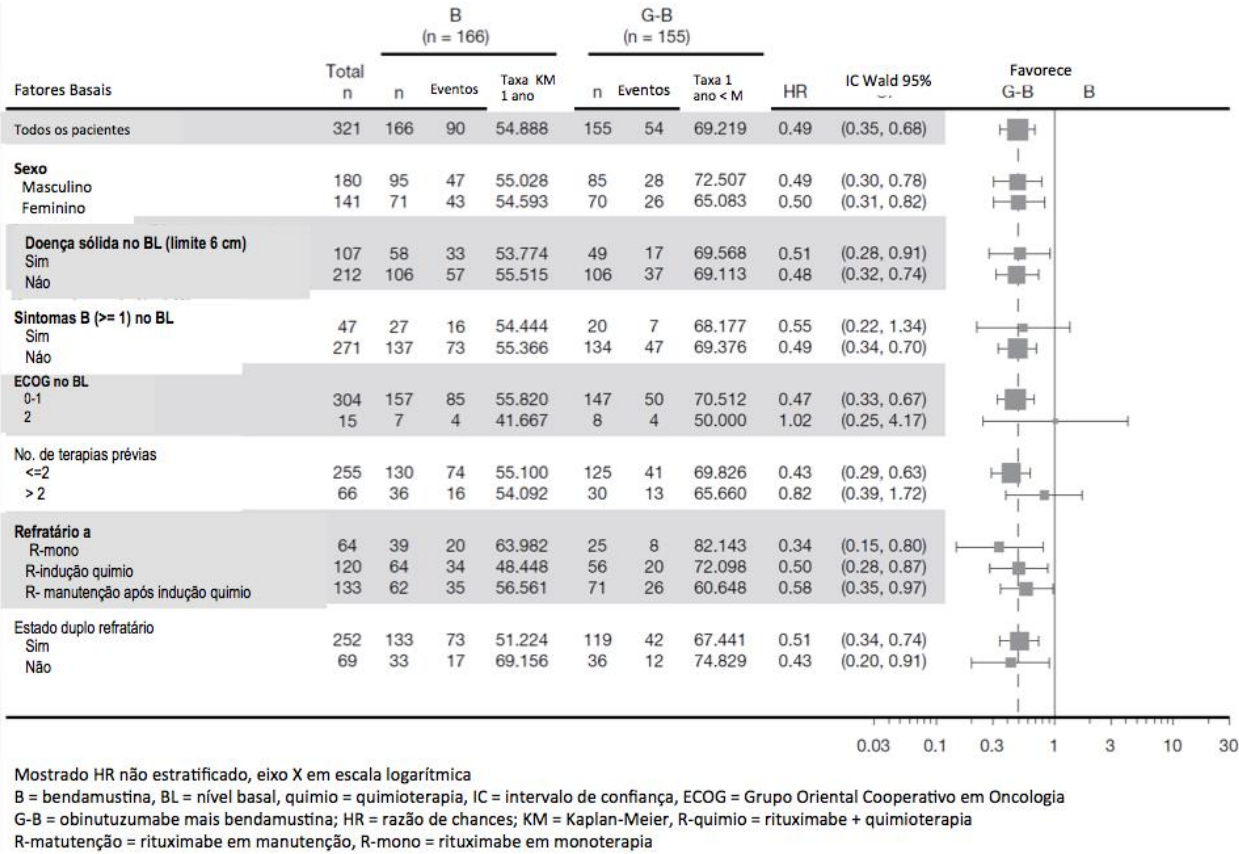
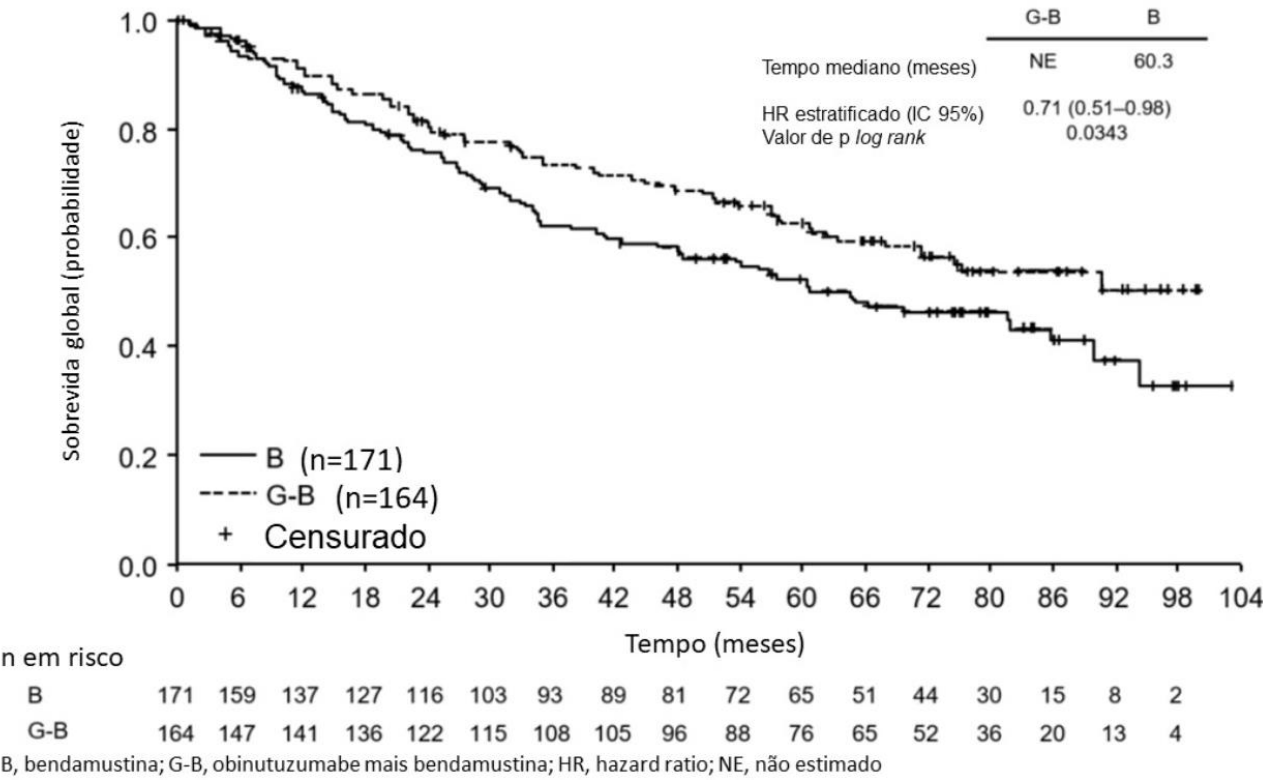


Figura 7. Curva de Kaplan-Meier da sobrevida global em pacientes com LF na análise final.



## Resultados reportados pelos pacientes

### *Linfoma folicular não tratado previamente<sup>3</sup>*

Com base no questionário FACT-Lym (utilizado para mensurar a qualidade de vida em pacientes) coletado durante o período de tratamento e de acompanhamento, ambos os braços apresentaram melhoras clinicamente significativas nos sintomas relacionados ao linfoma definido por um aumento  $\geq 3$  pontos do basal na sub-escala do linfoma, um aumento  $\geq 6$  pontos do basal no FACT-Lym TOI e  $\geq 7$  pontos no score total do FACT-Lym. Os escores de utilidade EQ-5D foram similares no basal, durante o tratamento e período de acompanhamento. Nenhuma diferença significativa foi vista entre os braços nas medidas de HRQOL ou status de saúde.

Dessa forma, os resultados de qualidade de vida foram semelhantes entre os grupos de tratamento.

### *Linfoma folicular em pacientes recidivados / refratários<sup>2</sup>*

Com base no questionário FACT-Lym (utilizado para mensurar a qualidade de vida em paciente com linfoma) e na escala de indicador EQ-5D coletados durante os períodos de tratamento e acompanhamento, a qualidade de vida relacionada à saúde foi em geral mantida no estudo pivotal sem nenhuma diferença significante entre os braços. No entanto, a adição de **Gazyva**<sup>®</sup> à bendamustina retardou o momento de piora de qualidade de vida, conforme medido pelo escore FACT-Lym TOI (HR = 0,83; IC 95%: 0,60, 1,13).

### *Estudo de infusão de curta duração (ICD)<sup>4</sup>*

A segurança da infusão de curta duração (aproximadamente 90 minutos) de **Gazyva**<sup>®</sup> administrado em combinação com CHOP, CVP ou quimioterapia com bendamustina foi avaliada em um estudo multicêntrico, aberto, de braço único em 113 pacientes com linfoma folicular avançado não tratado previamente (Estudo MO40597/GAZELLE). Os pacientes receberam o primeiro ciclo de **Gazyva**<sup>®</sup> na velocidade de infusão padrão no Dia 1, 8 e 15 do ciclo 1. Os pacientes que não apresentaram nenhuma reação adversa relacionada à infusão (RRI) de Grau  $\geq 3$  durante o primeiro ciclo receberam ICD a partir do Ciclo 2.

O desfecho primário do estudo foi a proporção de pacientes que apresentaram uma RRI de Grau  $\geq 3$  associada a ICD durante o Ciclo 2, entre aqueles que haviam recebido anteriormente 3 administrações de **Gazyva**<sup>®</sup> na velocidade de infusão padrão durante o Ciclo 1, sem apresentar uma RRI de Grau  $\geq 3$ .

Nenhuma RRI de Grau  $\geq 3$  foi observada entre os pacientes que receberam ICD no Ciclo 2. Após o Ciclo 2, apenas um paciente apresentou uma RRI de Grau 3 (hipertensão no Ciclo 5). Não foram observadas RRI com risco de vida, fatais ou graves após infusões de 90 minutos.

## Nefrite lúpica<sup>5</sup>

Um estudo de Fase III multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo, de grupos paralelos (CA41705/REGENCY) foi conduzido para comparar a eficácia e a segurança de **Gazyva**<sup>®</sup> versus placebo em pacientes com nefrite lúpica (NL) Classes III ou IV, com ou sem Classe V concomitante segundo a ISN/RPS 2003, tratados com terapia padrão consistindo em micofenolato de mofetila (MMF) e corticosteroides.

Os pacientes tinham NL ativa ou ativa/crônica Classe III ou IV, com ou sem Classe V proliferativa concomitante segundo a ISN/RPS 2003, determinada por biópsia renal, anticorpo antinuclear (ANA) positivo atual ou passado, relação proteína-creatinina urinária (UPCR)  $\geq 1$  g/g e haviam recebido pelo menos uma dose de metilprednisolona IV em pulso ( $\geq 250$  mg) ou tratamento equivalente para NL durante os 6 meses anteriores à triagem ou durante a triagem.

Pacientes com TFG  $< 30$  mL/min/1,73 m<sup>2</sup> ou com necessidade de diálise ou transplante, com esclerose em  $> 50\%$  dos glomérulos na biópsia renal, presença de glomerulonefrite rapidamente progressiva, evidência de infecção ativa, recebimento de terapia anti-CD20  $< 9$  meses antes ou durante a triagem, ou recebimento de ciclofosfamida, tacrolimus, ciclosporina ou voclosporina no período de 2 meses ou durante a triagem foram excluídos.

No total, 271 pacientes foram randomizados 1:1 para receber **Gazyva**<sup>®</sup> 1000 mg ou placebo por via intravenosa, em combinação com micofenolato de mofetila (MMF) 2-2,5 g/dia e um ciclo de redução gradual de corticosteroides, e foram avaliados ao longo de 76 semanas. Os pacientes randomizados para receber **Gazyva**<sup>®</sup> foram ainda randomizados em uma proporção de 1:1 para receber **Gazyva**<sup>®</sup> 1000 mg IV no Dia 1, Semanas 2, 24, 26, 50 e 52 (Braço 1) ou **Gazyva**<sup>®</sup> 1000 mg IV no Dia 1, Semanas 2, 24, 26 e 52 (Braço 2). A totalidade dos dados de eficácia de **Gazyva**<sup>®</sup> combinando ambos os braços de tratamento é mostrada na Tabela 4.

Todos os pacientes receberam prednisona 0,5 mg/kg/dia por via oral (máximo de 60 mg/dia) e permaneceram nessa dose até a Semana 2. A partir do Dia 15, a prednisona foi reduzida gradualmente até atingir a dose alvo de 5 mg/dia na Semana 24. A prednisona foi mantida em uma dose baixa (5 mg/dia) da Semana 24 até a Semana 80.

A idade mediana dos participantes da pesquisa era de 31 anos, 84,5% eram do sexo feminino, 57,6% eram hispânicos ou latinos, 47,6% eram brancos, 14,8% eram negros ou afro-americanos. A distribuição por classe de biópsia renal foi de 39,5% Classe III, 60,5% Classe IV e 31,4% tinham Classe V concomitante. A TFG<sub>e</sub> média (DP) no período basal foi de 102,3 ( $\pm$ 30,8) mL/min/1,73 m<sup>2</sup>. A UPCR média (DP) no período basal foi de 3,34 ( $\pm$ 2,87) mg/mg, com 42,2% dos pacientes exibindo UPCR  $\geq$  3 mg/mg no período basal.

A medida de desfecho primário foi a proporção de participantes da pesquisa que obtiveram resposta renal completa (RRC) na Semana 76, definida como o atendimento a todos os seguintes critérios: UPCR < 0,5 g/g; taxa de filtração glomerular estimada (TFG<sub>e</sub>)  $\geq$  85% do valor basal (conforme calculado usando a equação de 2009 da *Chronic Kidney Disease Epidemiology Collaboration - CKD-EPI*); nenhuma ocorrência dos seguintes eventos intercorrentes: terapia de resgate, falha do tratamento, morte ou descontinuação precoce do estudo.

As principais medidas de desfechos secundários incluíram: proporção de participantes da pesquisa que obtiveram RRC com redução gradual de prednisona bem-sucedida na Semana 76 (definida como obtenção de RRC na Semana 76 sem receber prednisona > 7,5 mg/dia ou equivalente da Semana 64 até a Semana 76), proporção de participantes da pesquisa que obtiveram resposta proteinúrica na Semana 76 (definida como obtenção de UPCR < 0,8 g/g e nenhuma ocorrência dos seguintes eventos intercorrentes: terapia de resgate, falha do tratamento, morte ou descontinuação precoce do estudo) e proporção de participantes da pesquisa que tiveram morte ou eventos renais até a Semana 76 (definida como ocorrência de morte, falha do tratamento, aumento  $\geq$  50% na UPCR para um valor  $\geq$  3 e/ou diminuição  $\geq$  30% na TFG<sub>e</sub> para um valor < 60).

A proporção de pacientes que obtiveram RRC na Semana 76 foi significativamente maior (46,4%) em participantes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> em combinação com terapia padrão em comparação a participantes que receberam placebo mais terapia padrão (33,1%) (consulte a Tabela 4).

No grupo de **Gazyva**<sup>®</sup>, 42,7% dos participantes obtiveram RRC na Semana 76 com prednisona gradualmente reduzida  $\leq$  7,5 mg/dia ou equivalente da Semana 64 até a Semana 76, vs. 30,9% dos participantes no braço de placebo (vide Tabela 4).

**Tabela 4. Resumo de eficácia em participantes da pesquisa adultos com nefrite lúpica do estudo REGENCY.**

|                                                                            | <b>Placebo + terapia padrão<br/>(N=136)</b> | <b>Gazyva<sup>®</sup> + terapia padrão<br/>(N=135)</b> |
|----------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|--------------------------------------------------------|
| <b><i>Desfecho primário</i></b>                                            |                                             |                                                        |
| <b>Resposta renal completa (RRC) na Semana 76 (%)</b>                      | 33,1 (25,18; 41,00)                         | 46,4 (37,95; 54,86)                                    |
| Diferença dos tratamentos (IC de 95%)                                      | 13,40 (1,95; 24,84)                         |                                                        |
| Valor p                                                                    | 0,0232                                      |                                                        |
| Componentes da RRC:                                                        |                                             |                                                        |
| UPCR < 0,5 g/g                                                             | 49 (36,0%)                                  | 64 (47,4%)                                             |
| TFG <sub>e</sub> $\geq$ 85% no período basal                               | 103 (75,7%)                                 | 113 (83,7%)                                            |
| Nenhuma ocorrência de eventos intercorrentes                               | 102 (75,0%)                                 | 120 (88,9%)                                            |
| <b><i>Principais desfechos secundários</i></b>                             |                                             |                                                        |
| <b>RRC com redução gradual de prednisona bem-sucedida na Semana 76 (%)</b> | 30,9 (23,12; 38,65)                         | 42,7 (34,32; 51,09)                                    |
| Diferença dos tratamentos (IC de 95%)                                      | 11,88 (0,57; 23,18)                         |                                                        |
| Valor p                                                                    | 0,0421                                      |                                                        |
| <b>Resposta proteinúrica na Semana 76 (%)</b>                              | 41,9 (33,62; 50,20)                         | 55,5 (47,09; 63,95)                                    |
| Diferença dos tratamentos (IC de 95%)                                      | 13,68 (2,01; 25,36),                        |                                                        |
| Valor p                                                                    | 0,0227                                      |                                                        |

Redução clinicamente importante, mas não estatisticamente significativa, de mortes ou eventos renais relacionados foi observada nos participantes da pesquisa tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> em combinação com terapia padrão (18,9%) em comparação àqueles que receberam placebo em combinação com terapia padrão (35,6%) (diferença de -16,83% [IC de 95% -27,42 a -6,23]).



## Análises de subgrupos

Análises pré-especificadas do desfecho primário mostraram benefício consistente do tratamento em favor de **Gazyva**<sup>®</sup> em diferentes subgrupos de atividade da doença. O estudo REGENCY não tinha poder estatístico para avaliar a eficácia em subgrupos individuais.

Dos pacientes com UPCR basal  $\geq 3$  g/g (n=114), 36,5% no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> obtiveram RRC vs. 17,7% no braço de placebo (diferença de 17,78% [IC de 95% 1,63% a 33,93%]), enquanto para pacientes com UPCR  $< 3$  g/g (n=156), 52,0% no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> obtiveram RRC vs. 45,9% no braço de placebo (diferença de 7,77% [IC de 95% -7,71% a 23,25%]).

Dos pacientes com biópsia de NL classe IV no período basal (n=164), 44,2% no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> obtiveram RRC vs. 28,2% no braço de placebo (diferença de 15,17% [IC de 95% 0,80% a 29,54%]), enquanto para pacientes com biópsia de NL classe III (n=107), 49,5% no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> obtiveram RRC vs. 41,2% no braço de placebo (diferença de 7,05% [IC de 95% -11,52% a 25,63%]).

Dos pacientes com NL classe V concomitante (n=85), 49,1% no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> obtiveram RRC vs. 23,7% no braço de placebo (diferença de 25,53% [IC de 95% 6,33% a 44,73%]), enquanto para pacientes com NL sem classe V concomitante (n=186), 45,0% no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> obtiveram RRC vs. 36,7% no braço de placebo (diferença de 8,82% [IC de 95% -5,16% a 22,80%]).

## Referências bibliográficas

- <sup>1</sup> Clinical Study Report – BO21004.
- <sup>2</sup> Clinical Study Report – GADOLIN (GAO4753g)
- <sup>3</sup> Clinical Study Report – GALLIUM (BO21223)
- <sup>4</sup> Clinical Study Report – GAZELLE (MO40597)
- <sup>5</sup> Clinical Study Report – REGENCY (CA41705)

## 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

### Propriedades Farmacodinâmicas

#### Mecanismo de ação

**Gazyva**<sup>®</sup> é um anticorpo monoclonal humanizado recombinante Tipo II anti-CD20 do isotipo IgG1 e produzido por glicoengenharia. É especificamente direcionado à alça extracelular do antígeno transmembrana CD20 na superfície de linfócitos pré-B e B maduros não malignos e malignos, mas não sobre células-tronco hematopoéticas, células pró-B, plasmócitos normais ou outros tecidos normais. A glicoengenharia da porção Fc de **Gazyva**<sup>®</sup> resulta em mais afinidade por receptores FcγRIII sobre células imunoefetoras, como células NK (*Natural Killer*) e macrófagos e monócitos, em comparação com anticorpos não produzidos por glicoengenharia.

Em estudos não clínicos, **Gazyva**<sup>®</sup> induz morte celular direta e é mediador de citotoxicidade celular dependente de anticorpos (CCDA) e fagocitose celular dependente de anticorpos (FCDA) por meio do recrutamento de células imunoefetoras positivas FcγRIII. Além disso, **Gazyva**<sup>®</sup> apresenta baixo grau de citotoxicidade dependente do complemento (CDC). Em modelos animais, **Gazyva**<sup>®</sup> induz depleção potente de células B com eficácia antitumoral. Em comparação com anticorpos CD20 Tipo I, **Gazyva**<sup>®</sup>, um anticorpo Tipo II, é caracterizado por uma indução aumentada de morte celular direta com redução concomitante de CDC. Comparado a anticorpos anti-CD20 não produzidos por glicoengenharia, **Gazyva**<sup>®</sup> caracteriza-se por aumento da citotoxicidade celular dependente de anticorpos (CCDA) e fagocitose celular dependente de anticorpo (FCDA) como consequência da glicoengenharia. Isso se traduz em depleção de células B no sangue e órgãos linfoides secundários, bem como maior eficácia antitumoral em vários modelos animais em comparação com os anticorpos anti CD20 de primeira geração. Também em comparação com os anticorpos anti CD20 de primeira geração, **Gazyva**<sup>®</sup> depletou mais efetivamente as células B CD19+ esplênicas e melhorou os parâmetros da doença, como a glomerulonefrite, em um modelo animal de doença lúpica estabelecida.

### Efeitos farmacodinâmicos

No estudo clínico pivotal em pacientes com LLC, BO21004 / CLL11, 91% (40 em 44) dos pacientes passíveis de avaliação tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> apresentaram depleção de células B (definido como número de células B CD19+  $< 0,07 \times 10^9/L$ ) no final do período de tratamento, que se manteve durante os primeiros seis meses de acompanhamento. A recuperação das células B foi observada dentro de 12 a 18 meses de acompanhamento em 35% (14 de 40) dos pacientes sem doença progressiva e 13% (5 de 40) com doença progressiva.

No estudo clínico pivotal em pacientes com LNH indolente (GAO4753/GADOLIN), 97% (171 de 176) dos pacientes passíveis de avaliação tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> tinham depleção de células B no final do período de tratamento e 97% (61

de 63) manteve depleção de células B por mais de 6 meses desde a última dose. A recuperação das células B foi observada dentro de 12-18 meses de acompanhamento em 11% (5 de 46) dos pacientes avaliados.

No ensaio clínico pivotal em pacientes com NL (CA41705/REGENCY), os níveis totais de células B CD19+ periféricas abaixo do limite definido de 10 u foram alcançados em 99,2% dos pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> na Semana 4 após o início do tratamento e permaneceram abaixo desse limite em 95% dos pacientes na Semana 76.

Reduções em células B naïves circulantes, células B de memória e plasmoblastos/plasmócitos foram observadas na Semana 4 e permaneceram baixas até a Semana 76 após o início do tratamento.

O tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> levou a melhorias em relação ao placebo no complemento (C3 e C4) até a Semana 4 e em anticorpos anti-DNA de fita dupla até a Semana 12; essas alterações foram sustentadas até a Semana 76.

Em pacientes com níveis baixos de C3 no início do estudo, a normalização dos níveis de C3 ocorreu em 49% na Semana 12 e em 62% na Semana 76 dos pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup>, em comparação com 33% e 29% no grupo placebo. Em pacientes com níveis baixos de C4 no início do estudo, a normalização dos níveis de C4 ocorreu em 75% na Semana 12 e em 88% na Semana 76 dos pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup>, em comparação com 55% na Semana 12 e 55% na Semana 76 no grupo placebo. Entre os pacientes com anti-dsDNA positivo no início do estudo, 32% e 56% dos pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> soroconverteram na Semana 4 e Semana 76, em comparação com 16% e 16% dos pacientes que receberam placebo.

A relevância clínica dos biomarcadores farmacodinâmicos mencionados acima não foi estabelecida.

### **Propriedades farmacocinéticas**

Foi desenvolvido um modelo farmacocinético populacional para analisar dados farmacocinéticos em 469 pacientes com LNH indolente (em sua maioria LF), 342 com LLC e 130 com linfoma difuso de grandes células B (LDGCB) dos estudos Fase I, Fase II e Fase III que receberam **Gazyva**<sup>®</sup>.

Um modelo farmacocinético populacional foi desenvolvido para analisar os dados farmacocinéticos em 196 pacientes com nefrite lúpica de estudos de Fase II e III que foram tratados com **Gazyva**<sup>®</sup>.

### **Absorção**

#### **Leucemia Linfocítica Crônica (LLC) e Linfoma Folicular (LF)**

**Gazyva**<sup>®</sup> é administrado por via intravenosa. Não foram realizados estudos clínicos com outras vias de administração. A partir do modelo farmacocinético populacional, após infusão do Dia 1 do ciclo 6 em pacientes com LLC, o valor mediano estimado de  $C_{\text{máx}}$  foi 465,7 µg/mL e o valor de  $AUC_{(T)}$  foi 8,961 µg.d/mL. Nos pacientes com LNH indolente, o valor mediano estimado de  $C_{\text{máx}}$  foi 539,3 µg/mL, e o valor de  $AUC_{(T)}$  foi de 10,956 µg\*d/mL.

#### **Nefrite lúpica**

Com base no modelo de farmacocinética populacional em pacientes com nefrite lúpica, a  $C_{\text{máx}}$  mediana estimada no estado estacionário foi de 468 µg/mL e a AUC no estado estacionário foi de 8740 µg\*d/mL.

### **Distribuição**

#### **Leucemia Linfocítica Crônica (LLC) e Linfoma Folicular (LF)**

Depois da administração intravenosa, o volume de distribuição do compartimento central (2,72 L) aproxima-se ao volume do soro, o que indica que a distribuição é, em grande parte, restrita ao plasma e ao líquido intersticial.

#### **Nefrite lúpica**

Depois da administração intravenosa, o volume de distribuição do compartimento central (2,22 L) aproxima-se ao volume do soro, o que indica que a distribuição é, em grande parte, restrita ao plasma e ao líquido intersticial.

### **Metabolismo**

O metabolismo de **Gazyva**<sup>®</sup> não foi estudado diretamente. A maior parte dos anticorpos é eliminada por catabolismo.

## **Eliminação**

### Leucemia Linfocítica Crônica (LLC) e Linfoma Folicular (LF)

A depuração de **Gazyva**<sup>®</sup> foi de, aproximadamente, 0,11 L/dia em pacientes com LLC e 0,08 L/dia em pacientes com LNH indolente, com uma  $t_{1/2}$  de eliminação mediana de 26,4 dias em pacientes com LLC e 36,8 dias em pacientes com LNH indolente.

A depuração de **Gazyva**<sup>®</sup> compreende duas vias paralelas que a descrevem: uma via de depuração linear e uma não linear que se altera em função do tempo. Durante o início do tratamento, a via de depuração não linear variável com o tempo é dominante e, consequentemente, é a principal via de depuração. À medida que o tratamento continua, o impacto dessa via diminui, e a via de depuração linear predomina. Esse é um indicativo de *target mediated drug disposition* (TMDD), em que a abundância inicial de células CD20 causa uma rápida remoção de **Gazyva**<sup>®</sup> da circulação. No entanto, quando a maior parte das células CD20 fica ligada a **Gazyva**<sup>®</sup>, o impacto de TMDD sobre a farmacocinética é minimizado.

### Nefrite lúpica

A depuração de **Gazyva**<sup>®</sup> foi de aproximadamente 0,13 L/dia com uma eliminação mediana  $t_{1/2}$  de 22,4 dias. A eliminação de **Gazyva**<sup>®</sup> compreende duas vias paralelas que descrevem a depuração: uma via de depuração linear e uma via de depuração não linear que muda em função do tempo. A depuração variável ao longo do tempo diminui com o tempo com um coeficiente de decaimento exponencial, provavelmente relacionado à redução do alvo CD20 e à melhora da proteinúria ao longo do tempo e independente do tempo relacionado aos processos catabólicos endógenos de IgG.

## **Farmacocinética em populações especiais**

### Leucemia Linfocítica Crônica (LLC) e Linfoma Folicular (LF)

Na análise de farmacocinética populacional, o sexo revelou-se uma covariável que justifica algumas das variabilidades entre os pacientes, com depuração em estado de equilíbrio dinâmico (CLss) 18% maior e um volume de distribuição (V) 19% maior no sexo masculino. No entanto, os resultados da análise populacional mostraram que as diferenças em exposição não são significativas (com uma mediana estimada de AUC e  $C_{\text{máx}}$  em pacientes com LLC de 11.282  $\mu\text{g}\cdot\text{d}/\text{mL}$  e 578,9  $\mu\text{g}/\text{mL}$  no sexo feminino e 8.451  $\mu\text{g}\cdot\text{d}/\text{mL}$  e 432,5  $\mu\text{g}/\text{mL}$  no sexo masculino, respectivamente, no ciclo 6 e AUC e  $C_{\text{máx}}$  em pacientes LNH indolente de 13.172  $\mu\text{g}\cdot\text{d}/\text{mL}$  e 635,7  $\mu\text{g}/\text{mL}$  no sexo feminino e 9.769  $\mu\text{g}\cdot\text{d}/\text{mL}$  e 481,3  $\mu\text{g}/\text{mL}$  no sexo masculino, respectivamente), indicando que não existe a necessidade de ajuste de dose baseado no sexo.

### **Pacientes idosos**

A análise farmacocinética populacional de **Gazyva**<sup>®</sup> mostrou que a idade não afeta a sua farmacocinética. Nenhuma diferença significativa foi observada na farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup> entre pacientes < 65 anos (n = 454), pacientes entre 65 e 75 anos (n = 317) e pacientes > 75 anos (n = 190).

### **Pacientes pediátricos**

Não foram conduzidos estudos para investigar a farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup> em crianças.

### **Insuficiência renal**

A análise farmacocinética populacional de **Gazyva**<sup>®</sup> mostrou que a depuração de creatinina (CrCl) não afeta a farmacocinética do produto. A farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes com depuração de creatinina levemente diminuída (CrCl 50 - 89 mL/min, n = 464) ou moderadamente diminuída (CrCl 30 a 49 mL/min, n = 106) foi semelhante à de pacientes com função renal normal (CrCl  $\geq$  90 mL/min, n = 383). Dados farmacocinéticos em pacientes com insuficiência renal grave (CrCl 15 -- 29 mL/min) são limitados (n = 8), portanto, não é possível fazer nenhuma recomendação específica de dose.

### **Insuficiência hepática**

Não foram conduzidos estudos formais de farmacocinética, e nenhum dado de farmacocinética populacional foi coletado em pacientes com insuficiência hepática.

### Nefrite lúpica

### **Pacientes idosos**

Não foram conduzidos estudos para investigar a farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes idosos com 65 anos ou mais.

### **Pacientes pediátricos**

Não foram conduzidos estudos para investigar a farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup> em crianças.

### **Insuficiência renal**

A análise farmacocinética populacional de **Gazyva**<sup>®</sup> mostrou que a depuração de creatinina (CrCl) não afeta a farmacocinética em pacientes com NL. A farmacocinética de obinutuzumabe em pacientes com insuficiência renal leve ou moderada foi semelhante à daqueles com função renal normal. A segurança e eficácia de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes com insuficiência renal grave não foram estudadas formalmente.

### **Insuficiência hepática**

Não foram conduzidos estudos formais de farmacocinética, e nenhum dado de farmacocinética populacional foi coletado em pacientes com insuficiência hepática. Moléculas de IgG1, como obinutuzumabe, são metabolizadas por enzimas proteolíticas amplamente distribuídas, que não estão restritas ao tecido hepático, e é improvável que alterações na função hepática tenham qualquer efeito na eliminação do obinutuzumabe.

### **Segurança pré-clínica**

#### **Carcinogenicidade**

Não foram realizados estudos de carcinogenicidade para estabelecer o potencial carcinogênico de **Gazyva**<sup>®</sup>.

#### **Mutagenicidade**

Não foram realizados estudos para estabelecer o potencial mutagênico de **Gazyva**<sup>®</sup>.

#### **Comprometimento da fertilidade**

Não foram realizados estudos específicos em animais para avaliar o efeito de **Gazyva**<sup>®</sup> sobre a fertilidade. Nenhum evento adverso sobre órgãos reprodutores masculinos e femininos foi observado em estudos de toxicidade de dose repetida em macacos *cynomolgus*.

#### **Teratogenicidade**

Um estudo de toxicidade sobre o desenvolvimento pré e pós-natal foi realizado em macacas *cynomolgus* prenhes. Os animais receberam doses intravenosas semanais de **Gazyva**<sup>®</sup> [médias de AUC<sub>0-168h</sub> em estado de equilíbrio (no Dia 139 p.c.) foram de 125.000 e 250.000 (µg.h)/mL com 25 e 50 mg/kg, respectivamente; a C<sub>máxx</sub> média foi 1.220 e 2.470 µg/mL com 25 e 50 mg/kg, respectivamente] durante a gestação (período de organogênese; Dia 20 pós-coito até o parto). Os filhotes expostos não apresentaram nenhum efeito teratogênico, mas as células B estavam completamente depletadas no dia 28 pós-parto. As exposições dos filhotes no dia 28 pós-parto sugerem que **Gazyva**<sup>®</sup> pode atravessar a barreira hematoplacentária. As concentrações no soro do filhote no dia 28 pós-parto estavam na faixa das concentrações do soro materno, enquanto que as concentrações no leite no mesmo dia eram muito baixas (menos que 0,5% dos níveis séricos maternos correspondentes), sugerindo que a exposição dos filhotes deve ter ocorrido dentro do útero. O número de células B retornou a níveis normais, e a função imunológica foi restaurada dentro de seis meses a partir do parto.

#### **Outros**

Em um estudo de 26 semanas com macacos *cynomolgus*, reações de hipersensibilidade foram notadas e atribuídas ao reconhecimento do anticorpo humanizado como estranho nesses macacos (C<sub>máx</sub> e AUC<sub>0-168h</sub> em estado de equilíbrio - Dia 176 – depois da administração semanal de 5, 25 e 50 mg/kg foram 377, 1.530 e 2.920 µg/mL e 39.800, 183.000 e 344.000 (µg.h)/mL, respectivamente). Os achados incluíram reações anafiláticas ou anafilactoides agudas e aumento da prevalência de inflamação sistêmica e infiltrados compatíveis com reações de hipersensibilidade mediadas por imunocomplexos, como arterite / periarterite, glomerulonefrite e inflamação serosa / adventícia. Essas reações levaram à exclusão não programada de 6/36 animais tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> durante as fases de administração e recuperação, e essas alterações foram parcialmente reversíveis. Não se observou nenhuma toxicidade renal de relação causal com **Gazyva**<sup>®</sup> em seres humanos.

## **4. CONTRAINDICAÇÕES**

**Gazyva**<sup>®</sup> é contraindicado a pacientes com hipersensibilidade conhecida (mediada por IgE) a obinutuzumabe ou a qualquer dos excipientes.

## **5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

Para aumentar a rastreabilidade dos medicamentos biológicos, o nome comercial e o número de lote do produto administrado deve ser claramente registrado (ou declarado) no prontuário médico do paciente.

## Gerais

Infusões de **Gazyva**® não devem ser administradas em injeção direta ou em *bolus*.

### Leucemia linfocítica crônica (LLC) ou linfoma folicular (LF)

#### Reações relacionadas a infusão (RRI)

**Gazyva**® pode causar reações infusionais graves e de risco à vida (RRIs). Sessenta e cinco por cento dos pacientes com LLC apresentaram uma reação aos primeiros 1.000 mg de **Gazyva**® infundidos. Trinta e sete por cento dos pacientes com LNH recidivados ou refratários e 60% dos pacientes com LNH não tratados previamente apresentaram uma reação no dia 1 da infusão de **Gazyva**®. As RRIs ocorreram dentro de 24 horas após a administração de **Gazyva**®. RRIs também podem ocorrer nas infusões subsequentes. Os sintomas podem incluir hipotensão, taquicardia, dispneia, e sintomas respiratórios (por exemplo: broncoespasmo, irritação de laringe e garganta, chiado e edema na laringe). Os sintomas mais frequentemente relatados incluem náusea, fadiga, desconforto torácico, dispneia, tontura, vômito, diarreia, erupção cutânea, hipertensão, hipotensão, rubores, cefaleia, pirexia e calafrios (vide item “Reações Adversas”).

Administre pré-medicação, como acetaminofeno, anti-histamínico e glicocorticoide, aos pacientes (vide item “Posologia e Modo de Usar”). Monitore atentamente os pacientes durante toda a infusão. Reduza a velocidade de infusão, interrompa a infusão ou descontinue permanentemente **Gazyva**® com base na gravidade das RRIs (vide item Posologia e Modo de Usar”). Institua tratamento médico (por exemplo glicocorticoides, epinefrina, broncodilatadores e/ou oxigênio) para manejo das RRIs, conforme necessário.

Em pacientes com LLC que receberam as medidas combinadas para a prevenção de reações infusionais (corticosteroide e analgésico / anti-histamínico oral adequados, suspensão de anti-hipertensivos), observou-se redução da incidência de reações infusionais de todos os graus. As taxas de reações infusionais de graus 3 - 4 (as quais foram baseadas em um número relativamente pequeno de pacientes) foram similares antes e depois que as medidas de mitigação foram implementadas. As medidas para reduzir as reações infusionais (vide item “Posologia e Modo de Usar”) devem ser seguidas. A incidência e a gravidade de sintomas relacionados à infusão foram substancialmente reduzidas após a infusão dos primeiros 1.000 mg, e a maioria dos pacientes não apresentou nenhuma reação infusional durante as administrações subsequentes (vide item “Reações Adversas”).

Na maioria dos pacientes, independentemente da indicação, as reações infusionais foram leves a moderadas e puderam ser controladas com a redução da velocidade ou interrupção da primeira infusão, mas reações graves e potencialmente fatais com necessidade de tratamento sintomático também foram reportadas. Reações infusionais podem ser indistinguíveis clinicamente de reações alérgicas mediadas por IgE (por exemplo: anafilaxia). Pacientes com carga tumoral elevada e/ou número elevado de linfócitos circulantes na LLC ( $> 25 \times 10^9/L$ ) podem apresentar aumento do risco de reação infusional grave. Vide item “Posologia e Modo de Usar” para informações sobre profilaxia e tabela 12 – “Orientações para alteração da velocidade de infusão em caso de reações infusionais para leucemia linfocítica crônica e linfoma folicular” sobre como manejar as reações infusionais com base no grau da reação.

Os pacientes não devem receber novas infusões de **Gazyva**® caso apresentem:

- Sintomas respiratórios agudos potencialmente fatais;
- Reação infusional grau 4 (isto é, potencialmente fatal); ou
- Uma segunda ocorrência de reação infusional grau 3 (prolongada / recorrente), após reiniciar a primeira infusão ou durante uma infusão subsequente

Pacientes que apresentem condições cardíacas ou pulmonares preexistentes devem ser monitorados cuidadosamente durante toda a infusão e no período pós-infusão. Hipotensão pode ocorrer durante as infusões intravenosas de **Gazyva**®. Portanto, a suspensão de tratamentos anti-hipertensivos deve ser considerada por 12 horas antes e durante toda a infusão de **Gazyva**® e também durante a primeira hora após a administração. Pacientes com risco agudo de crise hipertensiva devem ser avaliados com relação aos riscos e benefícios para suspensão de sua medicação anti-hipertensiva.

#### Reações de hipersensibilidade incluindo doença do soro

Foram relatadas reações de hipersensibilidade em pacientes tratados com **Gazyva**®. Sinais de hipersensibilidade de manifestação imediata incluíram anafilaxia, dispneia, broncoespasmo, hipotensão, urticária e taquicardia. Hipersensibilidade de manifestação tardia diagnosticada como doença do soro também foi relatada, com sintomas que incluem dor torácica, artralgia difusa e febre. Reações de hipersensibilidade podem ser difíceis de distinguir clinicamente de reações relacionadas à infusão. No entanto, hipersensibilidade ocorre muito raramente na primeira infusão e, quando observada, frequentemente ocorre após a primeira exposição.

Se houver suspeita de uma reação de hipersensibilidade durante ou após uma infusão, a infusão deve ser interrompida e o tratamento permanentemente descontinuado. Pacientes com reações de hipersensibilidade conhecidas ao **Gazyva**®, incluindo doença do soro, não devem ser tratados novamente.

A hipersensibilidade pode ser clinicamente difícil de distinguir de uma reação relacionada à infusão.

### Síndrome de lise tumoral (SLT)

A síndrome de lise tumoral foi reportada com **Gazyva**<sup>®</sup>. Pacientes considerados sob risco [por exemplo: pacientes com elevada carga tumoral ou contagem elevada de linfócitos circulantes ( $> 25 \times 10^9/L$ ) e / ou insuficiência renal ( $CrCl < 70$  mL/min)] devem receber profilaxia. A profilaxia deve ser realizada com hidratação e administração de uricostáticos (por exemplo: alopurinol) ou uma alternativa adequada, como urato oxidase (por exemplo: rasburicase), antes da infusão de **Gazyva**<sup>®</sup>, conforme descrito no item “Posologia e Modo de Usar”. Todos os pacientes considerados como de risco devem ser cuidadosamente monitorados durante os dias iniciais de tratamento, com especial foco para a função renal, valores de potássio e ácido úrico. Qualquer orientação adicional de acordo com a prática clínica deve ser seguida. Para tratamento de síndrome da lise tumoral, devem-se corrigir anormalidades eletrolíticas, monitorar a função renal e o equilíbrio hídrico e administrar cuidados de suporte, e isso inclui diálise, quando indicado.

### Neutropenia

Neutropenia grave e potencialmente fatal, que incluiu neutropenia febril, foi reportada durante o tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup>. Pacientes que apresentam neutropenia devem ser monitorados cuidadosamente com exames laboratoriais regulares até a resolução. Se for necessário tratamento, ele deve ser administrado de acordo com as orientações locais, e deve ser considerada a administração de fatores estimuladores de colônias de granulócitos. Qualquer sinal de infecção concomitante deve ser tratado adequadamente. A neutropenia de início tardio (ocorrendo 28 dias após o término do tratamento) ou prolongada (durando mais de 28 dias depois de completado / interrompido o tratamento) pode ocorrer.

Considere atrasos da dose em caso de neutropenia de Grau 3 ou 4. Recomenda-se fortemente que pacientes com neutropenia grave e de longa duração ( $> 1$  semana) recebam profilaxia antimicrobiana até a resolução da neutropenia para Grau 1 ou 2. Considere profilaxia antiviral e antifúngica.

### Trombocitopenia

Trombocitopenia grave e potencialmente fatal, que incluiu trombocitopenia aguda (ocorrendo dentro de 24 horas após a infusão) foi observada durante tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup>. Eventos hemorrágicos fatais também foram reportados no ciclo 1 em pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup>. Uma relação clara entre trombocitopenia e eventos hemorrágicos não foi estabelecida.

Os pacientes devem ser cuidadosamente monitorados para trombocitopenia, especialmente durante o primeiro ciclo. Exames laboratoriais regulares devem ser realizados até a resolução dos eventos, e atrasos da dose devem ser considerados em caso de trombocitopenia grave ou potencialmente fatal. A transfusão de hemoderivados (por exemplo.: transfusão de plaquetas) fica a critério do médico. O uso de qualquer tratamento concomitante que possa possivelmente piorar eventos relacionados à trombocitopenia, tais como com inibidores de plaquetas e anticoagulantes, também deve ser avaliado, especialmente durante o primeiro ciclo.

### Anormalidades de coagulação, incluindo coagulação intravascular disseminada (CID)

Coagulação intravascular disseminada (CID) foi relatada em pacientes recebendo obinutuzumabe para tratamento de linfoma folicular e leucemia linfocítica crônica. Na maioria dos casos, os eventos envolveram alterações subclínicas (assintomáticas) nas plaquetas e parâmetros laboratoriais de coagulação após a primeira infusão, com resolução espontânea geralmente ocorrendo no dia 8. Em alguns casos, os eventos foram associados a RRs (reações relacionadas à infusão) e/ou SLT (síndrome de lise tumoral). Nenhum fator de risco de linha de base específico para CID foi identificado (vide item “Reações adversas”).

### Piora de condições cardíacas preexistentes

Em pacientes com doença cardíaca subjacente, arritmias (como fibrilação atrial e taquiarritmias), *angina pectoris*, síndrome coronariana aguda, infarto do miocárdio e insuficiência cardíaca ocorreram quando tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> (vide item “Reações Adversas”). Esses eventos podem ocorrer como parte de uma reação infusional e podem ser fatais. Portanto, pacientes com história de cardiopatia devem ser cuidadosamente monitorados. Além disso, eles devem ser hidratados com cautela, a fim de evitar potencial acúmulo de líquidos.

### Infecções

Infecções bacterianas, fúngicas e virais (novas ou recorrentes) fatais e sérias podem ocorrer durante e após a terapia com **Gazyva**<sup>®</sup>. Quando **Gazyva**<sup>®</sup> foi administrado com quimioterapia seguida por **Gazyva**<sup>®</sup> em monoterapia, foram relatadas infecções de Grau 3 a 5 em até 8% dos pacientes durante a terapia combinada, até 13% dos pacientes durante a monoterapia e até 8% dos pacientes após o tratamento (vide item “Reações Adversas”).

No estudo denominado GALLIUM, mais infecções de Grau 3 a 5 foram relatadas naqueles pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup> e bendamustina (117/410 pacientes, 29%) em comparação a **Gazyva**<sup>®</sup> mais CHOP ou CVP (43/281 pacientes,

15%). Mais infecções fatais foram relatadas em pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> e bendamustina (3%), em comparação a **Gazyva**<sup>®</sup> mais CHOP ou CVP (< 1%), inclusive durante a fase de monoterapia e após a conclusão do tratamento.

Não administre **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes com uma infecção ativa. Pacientes com um histórico de infecções recorrentes ou crônicas podem apresentar maior risco de infecção.

#### Reativação do vírus da hepatite B

A reativação do vírus da hepatite B (VHB), em alguns casos resultando em hepatite fulminante, insuficiência hepática e óbito, pode ocorrer em pacientes tratados com anticorpos anti-CD20 tais como **Gazyva**<sup>®</sup>. A reativação do VHB foi relatada em pacientes positivos para o antígeno de superfície da hepatite B (HBsAg) e também em pacientes que são negativos para HBsAg, porém positivos para o anticorpo core da hepatite B (anti-HBc). A reativação também ocorreu em pacientes que parecem ter sido curados da infecção por hepatite B (ou seja, negativos para HBsAg, positivos para anti-HBc, e positivos para o anticorpo de superfície da hepatite B [anti-HBs]).

A reativação do VHB é definida como um aumento abrupto na replicação do VHB, manifestando-se como um rápido aumento no nível de DNA de VHB sérico ou a detecção de HBsAg em uma pessoa que anteriormente era negativa para HBsAg e positiva para anti-HBc. A reativação da replicação do VHB é com frequência acompanhada de hepatite, ou seja, aumento nos níveis de transaminase e, em casos graves, aumento nos níveis de bilirrubina, insuficiência hepática e óbito.

Examine todos os pacientes quanto à infecção por VHB, realizando a quantificação de HBsAg e anti-HBc antes de iniciar o tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup>. Para pacientes que demonstrarem evidências de infecção por hepatite B (positivos para HBsAg [independentemente do status do anticorpo] ou negativos para HBsAg, porém positivos para anti-HBc), consulte profissionais da saúde especialistas no tratamento de hepatite B em relação ao monitoramento e à consideração de terapia antiviral para o VHB.

Monitore os pacientes com evidências de infecção por VHB atual ou anterior quanto a sinais clínicos e laboratoriais de hepatite ou reativação do VHB durante o tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> e por vários meses após o mesmo. A reativação do VHB foi relatada para outros anticorpos citolíticos direcionados ao CD20 após a conclusão da terapia.

Em pacientes que desenvolverem reativação do VHB enquanto estiverem recebendo **Gazyva**<sup>®</sup>, descontinuar imediatamente **Gazyva**<sup>®</sup> e qualquer quimioterapia concomitante e iniciar o tratamento apropriado. A retomada de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes cuja reativação do VHB for resolvida deve ser discutida com profissionais da saúde especialistas no tratamento de hepatite B. Existem dados insuficientes com relação à segurança da retomada do tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes que desenvolvem reativação do VHB.

#### Leucoencefalopatia multifocal progressiva (LEMP)

LEMP foi reportado em pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> (vide item “Reações Adversas”). O diagnóstico de LEMP deve ser considerado em qualquer paciente que apresente sintomas novos primários ou alterações de manifestações neurológicas preexistentes.

Os sintomas de LEMP são inespecíficos e podem variar de acordo com a região afetada do cérebro. Sintomas motores, com achados de trato corticoespinhal (por exemplo: fraqueza muscular, paralisia e distúrbios sensoriais), anormalidades de sensibilidade, sintomas cerebelares e defeitos de campo visual são comuns. Alguns sinais / sintomas considerados “corticais” (por exemplo: afasia ou desorientação visual e espacial) podem ocorrer. A avaliação de LEMP inclui – mas não se limita a – consulta com neurologista, ressonância magnética nuclear (RMN) do cérebro e punção lombar (teste de LCR para DNA de vírus JC). A terapia com **Gazyva**<sup>®</sup> deve ser suspensa durante a investigação de potencial LEMP e permanentemente descontinuada em caso de LEMP confirmada. A descontinuação ou redução de qualquer quimioterapia ou terapia imunossupressora concomitante também deve ser considerada. O paciente deve ser encaminhado ao neurologista para avaliação e tratamento da LEMP.

#### Imunização

A segurança da imunização com vacinas de vírus vivo ou atenuado durante e após a terapia com **Gazyva**<sup>®</sup> não foi estudada e a vacinação com vacinas de vírus vivo não é recomendada durante o tratamento e até a recuperação das células B.

Exposição no útero a **Gazyva**<sup>®</sup> e vacinação de crianças com vacinas de vírus vivo

Por causa da potencial depleção das células B em crianças de mães que receberam **Gazyva**<sup>®</sup> durante a gravidez, a segurança e o tempo de vacinação com vírus vivo devem ser discutidos com o pediatra. A prorrogação da vacinação com vacinas de vírus vivo deve ser considerada para crianças nascidas de mães que receberam **Gazyva**<sup>®</sup> durante a gravidez até o nível de células B da criança estar dentro da faixa de normalidade (vide item “Uso em populações especiais”).

## Nefrite lúpica

### Infecções

**Gazyva**® não deve ser administrado na presença de uma infecção ativa e precaução deve ser exercida ao considerar o uso de **Gazyva**® em pacientes com histórico de infecções recorrentes ou crônicas. Infecções bacterianas, fúngicas graves e infecções virais novas ou reativadas podem ocorrer durante e após a conclusão da terapia com **Gazyva**®. Infecções fatais foram relatadas em pacientes recebendo **Gazyva**® para o tratamento de NL. A triagem do vírus da hepatite B (HBV) deve ser realizada em todos os pacientes antes do início do tratamento com **Gazyva**®. No mínimo, isso deve incluir o status HBsAg e o status HBcAb. Esses podem ser complementados com outros marcadores apropriados conforme as diretrizes locais. Pacientes com doença ativa de Hepatite B não devem ser tratados com **Gazyva**®. Pacientes com sorologia positiva para hepatite B devem ser monitorados e gerenciados de acordo com os padrões médicos locais para prevenir a reativação da hepatite.

### Neutropenia

Neutropenia grave e potencialmente fatal, que incluiu neutropenia febril, foi reportada em pacientes recebendo **Gazyva**® para o tratamento de NL. Pacientes que apresentam neutropenia devem ser monitorados cuidadosamente com exames laboratoriais regulares até a resolução. Se for necessário tratamento, ele deve ser administrado de acordo com as orientações locais, e deve ser considerada a administração de fatores estimuladores de colônias de granulócitos (G-CSF). Qualquer sinal de infecção concomitante deve ser tratado adequadamente.

### Reações relacionadas a infusão (RRI)

Em pacientes com NL, reações relacionadas à infusão (RRI) ocorreram predominantemente durante a infusão dos primeiros 1.000 mg. As RRIs foram geralmente leves (Grau 1) a moderadas (Grau 2) e puderam ser controladas diminuindo ou interrompendo temporariamente a infusão (vide Tabela 13). No entanto, RRIs graves (Grau 3) e com risco de vida (Grau 4) que exigiram tratamento sintomático também foram relatadas. Vide item “Posologia e Modo de Usar” para informações sobre profilaxia.

Os pacientes não devem receber novas infusões de **Gazyva**® caso apresentem:

- Sintomas respiratórios agudos potencialmente fatais;
- Reação infusional grau 4 (isto é, potencialmente fatal); ou
- Uma segunda ocorrência de reação infusional grau 3 (prolongada / recorrente), após reiniciar a primeira infusão ou durante uma infusão subsequente

Pacientes que apresentem condições cardíacas ou pulmonares preexistentes devem ser monitorados cuidadosamente durante toda a infusão e no período pós-infusão. Hipotensão pode ocorrer durante as infusões intravenosas de **Gazyva**®. A suspensão de tratamentos anti-hipertensivos deve ser considerada por 12 horas antes e durante toda a infusão de **Gazyva**® e também durante a primeira hora após a administração. Pacientes com risco agudo de crise hipertensiva devem ser avaliados com relação aos riscos e benefícios para suspensão de sua medicação anti-hipertensiva.

### Leucoencefalopatia multifocal progressiva (LEMP)

LEMP foi relatada em pacientes recebendo **Gazyva**® para tratamento de LLC e LF (vide os itens “Advertências e precauções - Leucemia linfocítica crônica (LLC) ou linfoma folicular (LF)” e “Reações adversas”), e não foi relatada em pacientes tratados com **Gazyva**® nos estudos agrupados, controlados por placebo, de NL. **Gazyva**® deve ser suspenso durante a investigação de potencial LEMP e permanentemente descontinuado em caso de LEMP confirmada. A descontinuação ou redução da terapia imunossupressora concomitante também deve ser considerada. O paciente deve ser encaminhado a um neurologista para avaliação e tratamento da **Gazyva**®.

### Imunização

A segurança da imunização com vacinas de vírus vivo ou atenuado após a terapia com **Gazyva**® não foi estudada. A vacinação com vacinas de vírus vivo não é recomendada durante o tratamento e até a recuperação das células B.

Exposição no útero a **Gazyva**® e vacinação de crianças com vacinas de vírus vivo:

Por causa da potencial depleção das células B em crianças de mães que receberam **Gazyva**® durante a gravidez, a segurança e o tempo de vacinação com vírus vivo devem ser discutidos com o pediatra. A prorrogação da vacinação com vacinas de vírus vivo deve ser considerada para crianças nascidas de mães que receberam **Gazyva**® durante a gravidez até o nível de células B da criança estar dentro da faixa de normalidade (vide item “Uso em populações especiais - Gravidez”).



## Uso em populações especiais

### Gravidez

**Categoria de risco na gravidez: C. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Gazyva®** deve ser evitado durante a gravidez, a menos que o potencial benefício para a mãe supere o potencial risco para o feto. Mulheres com possibilidade de engravidar devem usar contracepção eficaz enquanto recebem **Gazyva®** e por 18 meses após o fim do tratamento (vide item “Propriedades Farmacocinéticas”). A prorrogação da vacinação com vacinas de vírus vivo deve ser considerada para crianças nascidas de mães que receberam **Gazyva®** durante a gravidez até que os níveis de linfócitos B da criança estejam dentro da faixa de normalidade.

Não foram realizados estudos em gestantes. Um estudo de reprodução em macacas *cynomolgus* não mostrou evidência de toxicidade embrionária e fetal ou efeitos teratogênicos, mas resultou na depleção completa de linfócitos B nos filhotes. O número de células B retornou ao normal e a função imunológica foi restaurada nos filhotes dentro de seis meses após o nascimento (vide item “Segurança pré-clínica”). Não obstante, as concentrações séricas de **Gazyva®** nos filhotes foram similares àqueles nas mães no dia 28º dia pós-parto, enquanto que as concentrações encontradas no leite no mesmo dia foram muito baixas, o que sugere que **Gazyva®** atravesse a placenta.

### Lactação

**Uso contraindicado no aleitamento ou na doação de leite humano.**

**Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.**

Como o IgG humano é secretado no leite e como o potencial de absorção e prejuízo para o lactente é desconhecido, as mulheres devem ser orientadas a descontinuar a amamentação durante a terapia com **Gazyva®** e por 18 meses após a última dose (vide item “Propriedades Farmacocinéticas”). Estudos em animais mostraram excreção de **Gazyva®** no leite (vide item “Segurança pré-clínica”).

### Uso pediátrico

A segurança e a eficácia de **Gazyva®** não estão estabelecidas em crianças abaixo de 18 anos de idade.

### Uso em idosos

- Leucemia linfocítica crônica

No estudo pivotal em LLC, 46% (156 de 336) dos pacientes tratados com **Gazyva®** mais clorambucila, tinham idade igual ou superior a 75 anos, sendo a mediana de idade 74 anos. Esses pacientes apresentaram mais eventos adversos graves e eventos adversos que levaram a óbito que os pacientes < 75 anos. Nenhuma diferença significativa em eficácia foi observada entre pacientes ≥ 75 anos de idade e aqueles < 75 anos (vide item “Resultados de Eficácia”).

- Linfoma não Hodgkin

Nos estudos pivotais em LNH indolente, pacientes com 65 anos de idade ou mais apresentaram mais eventos adversos graves e eventos adversos que levaram a descontinuação ou óbito que pacientes < 65 anos. Nenhuma diferença clinicamente significativa em eficácia foi observada.

- Nefrite lúpica

A segurança e a eficácia de **Gazyva®** não estão estabelecidas em idosos com 65 ou mais anos de idade.

### Insuficiência renal

- Leucemia linfocítica crônica

No estudo pivotal em LLC, 27% (90 de 336) dos pacientes tratados com **Gazyva®** mais clorambucila apresentavam insuficiência renal moderada [depuração de creatinina (CrCl) < 50 mL/min]. Esses pacientes apresentaram mais eventos adversos graves e eventos adversos que levaram a óbito que aqueles associados com CrCl ≥ 50 mL/min (vide itens “Ajustes de dose para populações especiais” e “Farmacocinética em Populações Especiais”). Não foram observadas diferenças significantes na eficácia entre os pacientes com CrCl < 50 mL/min e aqueles com CrCl ≥ 50 mL/min. Pacientes com CrCl < 30 mL/min foram excluídos do estudo (vide item “Resultados de Eficácia”).

- Linfoma não Hodgkin

No estudo pivotal em LNH indolente, 7,7% (GAO4753g - GADOLIN, ou seja 14 de 204) e 5% (BO21223 - GALLIUM, seja 35 de 698) dos pacientes apresentavam insuficiência renal moderada (CrCl < 50 mL/min). Esses pacientes

apresentaram mais eventos adversos graves, eventos adversos de graus 3 a 5 e descontinuação do tratamento (apenas pacientes do estudo BO21223 - GALLIUM) que os associados com  $\text{CrCl} \geq 50 \text{ mL/min}$  (vide item “Instruções para Dose Especial” e Farmacocinética em Populações Especiais”). Pacientes com  $\text{CrCl} < 40 \text{ mL/min}$  foram excluídos do estudo (vide item “Estudos de Eficácia Clínica”).

- Nefrite lúpica

A análise farmacocinética populacional de **Gazyva**<sup>®</sup> mostrou que a depuração de creatinina não afeta a farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes com nefrite lúpica. A farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes com insuficiência renal leve ou moderada foi semelhante à de pacientes com função renal normal. A segurança e eficácia de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes com insuficiência renal grave não foram formalmente estudadas (vide item “Posologia e modo de usar - Instruções para Dose Especial” e “Características farmacológicas - Farmacocinética em Populações Especiais”).

#### Insuficiência hepática

A segurança e a eficácia de **Gazyva**<sup>®</sup> em pacientes com insuficiência hepática não foram estabelecidas.

#### **Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas**

Não foram realizados estudos sobre os efeitos de **Gazyva**<sup>®</sup> sobre a capacidade de dirigir ou operar máquinas. Os pacientes com sintomas de reações infusionais devem ser orientados a não dirigir nem operar máquinas até que os sintomas sejam resolvidos.

Até o momento, não há informações de que obinutuzumabe possa causar *doping*.

### **6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Não foram realizados estudos formais de interação droga / droga, embora subestudos limitados de interação entre drogas tenham sido conduzidos para **Gazyva**<sup>®</sup> com bendamustina, CHOP (ciclofosfamida, doxorrubicina, vincristina, prednisolona), FC (fludarabina, ciclofosfamida) e clorambucila. A coadministração com **Gazyva**<sup>®</sup> não teve nenhum efeito sobre a farmacocinética de bendamustina, FC ou componentes individuais do CHOP; além disso, não houve nenhum efeito aparente de bendamustina, FC, clorambucila ou CHOP sobre a farmacocinética de **Gazyva**<sup>®</sup>. O risco de interações com outros medicamentos usados concomitantemente não pode ser descartado.

### **7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Antes de aberto, **Gazyva**<sup>®</sup> deve ser conservado sob refrigeração (entre 2 e 8 °C). O produto deve ser mantido na embalagem original, de forma a protegê-lo da luz. Não congelar. Não agitar.

A solução preparada para infusão deve ser usada imediatamente. Se isso não ocorrer, o tempo e as condições de armazenamento em uso são de responsabilidade do usuário e não devem ultrapassar 24 horas em temperatura entre 2 e 8 °C, conforme o perfil de estabilidade química, física e microbiológica da solução de infusão.

**Gazyva**<sup>®</sup> não contém conservantes antimicrobianos. Portanto, deve-se tomar cuidado para garantir que a solução para infusão não seja contaminada durante o preparo.

#### **Prazo de validade**

Este medicamento possui prazo de validade de 36 meses a partir da data de fabricação.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**Gazyva**<sup>®</sup> é um líquido límpido, incolor a levemente castanho, fornecido em dose única de 1.000 mg em um frasco-ampola de vidro estéril, isento de conservantes, não pirogênico, que contém 40 mL de líquido concentrado (25 mg/mL).

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## Descarte de medicamentos não utilizados e/ou com data de validade vencida.

O descarte de medicamentos no meio ambiente deve ser minimizado. Os medicamentos não devem ser descartados no esgoto, e o descarte em lixo doméstico deve ser evitado. Utilize o sistema de coleta local estabelecido, se disponível.

## 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

**Gazyva®** deve ser administrado por infusão intravenosa por meio de uma linha dedicada, em um ambiente onde meios de reanimação estejam imediatamente disponíveis e sob a supervisão rigorosa de um médico experiente. Infusões de **Gazyva®** não devem ser administradas em injeção direta ou em *bolus*. Deve-se utilizar solução isotônica de cloreto de sódio 0,9% (soro fisiológico) como veículo de infusão (vide item “Instruções para Diluição”).

### Profilaxia e pré-medicação para a síndrome de lise tumoral (SLT)

Pacientes com uma alta carga tumoral e / ou uma alta contagem de linfócitos circulantes ( $> 25 \times 10^9/L$ ) e / ou insuficiência renal [depuração de creatinina ( $CrCl$ )  $< 70$  mL/min] são considerados sob risco de SLT e deve receber profilaxia. A profilaxia deve ser realizada com hidratação adequada e administração de uricostáticos (por exemplo: alopurinol) ou alternativa adequada, tal qual urato oxidase (por exemplo: rasburicase), antes do início da infusão de **Gazyva®** de acordo com a prática recomendada (vide item “Advertências e Precauções”). Caso seja considerado adequado, os pacientes devem continuar a receber a profilaxia repetidamente antes de cada infusão subsequente.

### Profilaxia e pré-medicação para reações infusionais

A pré-medicação para reduzir o risco de reações relacionadas à infusão (vide item “Advertências e Precauções”) é apresentada na tabela 5. A pré-medicação com corticosteroide é recomendada a pacientes com LF e obrigatória para pacientes com LLC para a primeira infusão e pacientes com NL. A pré-medicação para infusões subsequentes e outra pré-medicação deve ser administrada como descrito a seguir.

Hipotensão, um sintoma relacionado às reações infusionais, pode ocorrer durante as infusões intravenosas de **Gazyva®**. Portanto, a interrupção de tratamentos anti-hipertensivos deve ser considerada por 12 horas antes e durante cada infusão de **Gazyva®** e durante a primeira hora após a administração de **Gazyva®** (vide item “Advertências e Precauções”).

**Tabela 5. Pré-medicação administrada antes da infusão de Gazyva® para reduzir o risco de reações infusionais.**

| Indicação/ Dia de tratamento/ Ciclo                       | Pacientes com necessidade de pré-medicação                              | Pré-medicação                               | Administração                                                     |
|-----------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
| Ciclo 1:<br><br>LLC<br>Dia 1,<br>Dia 2<br><br>LF<br>Dia 1 | Todos os pacientes                                                      | Corticosteroide intravenoso <sup>1, 2</sup> | Completado pelo menos uma hora antes da infusão de <b>Gazyva®</b> |
|                                                           |                                                                         | Analgésico/antipirético oral <sup>3</sup>   | Pelo menos 30 minutos antes da infusão de <b>Gazyva®</b>          |
|                                                           |                                                                         | Anti-histamínico <sup>4</sup>               |                                                                   |
| Todas as infusões subsequentes:<br><br>LLC e LF           | Pacientes sem reações infusionais durante a infusão prévia              | Analgésico / antipirético oral <sup>3</sup> | Pelo menos 30 minutos antes da infusão de <b>Gazyva®</b>          |
|                                                           | Pacientes com reações infusionais (grau 1 ou 2) na infusão prévia       | Analgésico / antipirético oral <sup>3</sup> | Pelo menos 30 minutos antes da infusão de <b>Gazyva®</b>          |
|                                                           |                                                                         | Anti-histamínico <sup>4</sup>               |                                                                   |
|                                                           | Pacientes que apresentaram reações infusionais grau 3 na infusão prévia | Corticosteroide intravenoso <sup>1</sup>    | Completado pelo menos 1 hora antes da infusão de <b>Gazyva®</b>   |

|                |                                                                                                       |                                             |                                                                                                                                                                                                                                               |
|----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                | OU<br>Pacientes com número de<br>linfócitos > 25 x 10 <sup>9</sup> /L antes<br>do tratamento seguinte | Analgésico / antipirético oral <sup>3</sup> | Pelo menos 30 minutos antes<br>da infusão de <b>Gazyva</b> <sup>®</sup>                                                                                                                                                                       |
|                |                                                                                                       | Anti-histamínico <sup>4</sup>               |                                                                                                                                                                                                                                               |
| Nefrite Lúpica | Todos os pacientes                                                                                    | Corticosteroide intravenoso <sup>5</sup>    | Completado entre 30 e 60<br>minutos antes da infusão de<br><b>Gazyva</b> <sup>®</sup><br><br>A partir da Dose 6, o<br>corticosteroide intravenoso<br>deve ser administrado apenas a<br>pacientes que apresentaram<br>SLT na infusão anterior. |
|                |                                                                                                       | Analgésico / antipirético oral <sup>6</sup> |                                                                                                                                                                                                                                               |
|                |                                                                                                       | Anti-histamínico <sup>4</sup>               |                                                                                                                                                                                                                                               |

<sup>1</sup> 100 mg de prednisona / prednisolona IV ou 20 mg de dexametasona IV ou 80 mg de metilprednisolona IV. Hidrocortisona não deve ser usada, por não ser eficaz na redução das taxas de reações infusionais.

<sup>2</sup> Se o regime de quimioterapia que contém corticosteroide for administrado no mesmo dia de **Gazyva**<sup>®</sup>, o corticosteroide pode ser uma medicação oral se administrado pelo menos 60 minutos antes de **Gazyva**<sup>®</sup> e, nesse caso, a pré-medicação com corticosteroide IV não é necessária.

<sup>3</sup> Por exemplo: 1.000 mg de acetaminofeno/paracetamol.

<sup>4</sup> Por exemplo: 10 mg de loratadina ou 50 mg de difenidramina.

<sup>5</sup> 80 mg de metilprednisolona.

<sup>6</sup> 650-1000 mg de acetaminofeno/paracetamol.

## Dose padrão

### Leucemia linfocítica crônica em combinação com clorambucila<sup>1</sup>

#### Ciclo 1

A dose recomendada de **Gazyva**<sup>®</sup> é de 1.000 mg administrados nos Dias 1 e 2 e nos Dias 8 e 15 dos primeiros 28 dias do ciclo de tratamento conforme mostrado na Tabela 6.

Duas bolsas de infusão devem ser preparadas para a primeira dose (100 mg para a primeira infusão e 900 mg para a segunda infusão). Se a dose de 100 mg for finalizada sem modificações da velocidade de infusão ou interrupções, a dose de 900 mg pode ser administrada no mesmo dia (sem atraso de dose), desde que supervisão médica e tempo e condições apropriadas estejam disponíveis durante a infusão. Se houver qualquer modificação da velocidade de infusão ou interrupções durante os primeiros 100 mg, a infusão de 900 mg deve ser administrada no dia seguinte (vide Tabela 5).

#### Ciclos 2 – 6

A dose recomendada de **Gazyva**<sup>®</sup> é de 1.000 mg no dia 1 para cada ciclo de tratamento de 28 dias, como mostrado na Tabela 5.

**Tabela 6. Dose e velocidade de infusão de Gazyva<sup>®</sup> para pacientes com LLC.**

| Dia do ciclo de tratamento |                                 | Dose de Gazyva <sup>®</sup> | Velocidade de infusão                                                                                                                                                                   |
|----------------------------|---------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                            |                                 |                             | Para o gerenciamento das reações relacionadas à infusão (RRI's), que ocorrerem durante a infusão consulte a tabela 11                                                                   |
| Ciclo 1                    | Dia 1                           | 100 mg                      | Administre 25 mg/h em 4 horas. Não aumente a velocidade de infusão                                                                                                                      |
|                            | Dia 2 ou<br>Dia 1<br>(contínuo) | 900 mg                      | Se não ocorreu RRI na infusão anterior, administre 50 mg/h. A velocidade de infusão pode ser escalonada em incrementos de 50 mg/h a cada 30 minutos até a velocidade máxima de 400 mg/h |

|            |        |          |                                                                                                                                                                                                                                                 |
|------------|--------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |        |          | Se o paciente apresentar RRI durante a infusão anterior, inicie a administração com 25 mg/h. A velocidade pode ser escalonada em incrementos de até 50 mg/h a cada 30 minutos até a velocidade máxima de 400 mg/h                               |
|            | Dia 8  | 1.000 mg | Se não ocorreu RRI na infusão anterior em que a velocidade de infusão final foi $\geq 100$ mg/h, as infusões podem ser iniciadas em velocidade de 100 mg/h e aumentadas em incrementos de 100 mg/h a cada 30 minutos, até o máximo de 400 mg/h. |
|            | Dia 15 | 1.000 mg |                                                                                                                                                                                                                                                 |
| Ciclos 2-6 | Dia 1  | 1.000 mg | Se o paciente apresentar RRI durante a infusão anterior, administre 50 mg/h. A velocidade pode ser escalonada em incrementos de até 50 mg/h a cada 30 minutos até a velocidade máxima de 400 mg/h.                                              |

<sup>1</sup> Vide item “Resultados de Eficácia” para informações sobre a dose de clorambucila.

### Doses adiadas ou perdidas (LLC)

Caso uma dose programada de **Gazyva**<sup>®</sup> seja perdida, ela deve ser administrada assim que possível. Não aguarde até a próxima dose planejada. O intervalo programado entre as doses do tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> deve ser mantido.

### Linfoma folicular

#### Linfoma folicular não tratado previamente

A dose recomendada de **Gazyva**<sup>®</sup> é de 1.000 mg administrada por infusão intravenosa no esquema de dose mostrado na tabela 7.

Para pacientes com linfoma folicular não tratados previamente, **Gazyva**<sup>®</sup> deve ser administrado em associação à quimioterapia como conforme segue:

- Seis ciclos de 28 dias em associação com bendamustina<sup>2</sup> ou,
- Seis ciclos de 21 dias em associação com CHOP, seguido por 2 ciclos adicionais de 21 dias de **Gazyva**<sup>®</sup> em monoterapia,
- Oito ciclos de 21 dias em associação com CVP.

Pacientes não tratados previamente que alcançaram uma resposta completa ou parcial com uso de **Gazyva**<sup>®</sup> em associação com quimioterapia devem continuar a receber **Gazyva**<sup>®</sup> na dose de 1.000 mg em monoterapia como terapia de manutenção a cada 2 meses até a progressão da doença ou por até 2 anos.

**Tabela 7. Dose e velocidade de infusão de Gazyva<sup>®</sup> no tratamento de pacientes com linfoma folicular não tratado previamente.**

| Dia do ciclo de tratamento   |                                                     | Dose de Gazyva <sup>®</sup> | Velocidade de infusão<br><br>Para o gerenciamento das reações relacionadas à infusão (RRI) que ocorrerem durante a infusão, consulte a tabela 10.                                                                                                                                 |
|------------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Ciclo 1                      | Dia 1                                               | 1.000 mg                    | Administrar na velocidade de infusão de 50 mg/h. A velocidade de infusão pode ser escalonada em incrementos de 50 mg/h a cada 30 minutos até um máximo de 400 mg/h                                                                                                                |
|                              | Dia 8                                               | 1.000 mg                    | Se não ocorrer RRI ou ocorrer uma RRI de grau 1 durante a infusão prévia em que a velocidade de infusão final foi $\geq 100$ mg/h, as infusões podem ser iniciadas em velocidade de 100 mg/h e aumentadas em incrementos de 100 mg/h a cada 30 minutos até um máximo de 400 mg/h. |
|                              | Dia 15                                              | 1.000 mg                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Ciclos 2 a 6 ou ciclos 2 a 8 | Dia 1                                               | 1.000 mg                    | Se o paciente apresentar uma RRI de grau 2 ou maior durante a infusão prévia, administre 50 mg/h. A taxa de infusão pode ser escalonada em incrementos de 50 mg/h a cada 30 minutos até o máximo de 400 mg/h.                                                                     |
| Manutenção                   | A cada dois meses até a progressão ou até dois anos | 1.000 mg                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                   |

<sup>2</sup> Vide item “Resultados de eficácia” para informações sobre a dose de bendamustina.

**Gazyva®** deve ser administrado na velocidade de infusão padrão no Ciclo 1 (vide Tabela 7). Em pacientes que não apresentam reações adversas de Grau  $\geq 3$  relacionadas à infusão (RRIs) durante o Ciclo 1, **Gazyva®** pode ser administrado como uma velocidade de infusão de curta duração (aproximadamente 90 minutos) (ICD), a partir do Ciclo 2 (vide Tabela 8).

**Tabela 8. Infusão de curta duração. Dose e velocidade de infusão de Gazyva® no tratamento de pacientes com linfoma folicular não tratado previamente.**

| Dia do ciclo de tratamento   |                                                     | Dose de Gazyva® | Velocidade de infusão                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|------------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                              |                                                     |                 | Para o gerenciamento das reações relacionadas à infusão (RRI) que ocorrerem durante a infusão, consulte a tabela 11.                                                                                                                                                                                                   |
| Ciclos 2 a 6 ou ciclos 2 a 8 | Dia 1                                               | 1000 mg         | Se não ocorrer RRI de Grau $\geq 3$ durante o Ciclo 1:                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| Manutenção                   | A cada dois meses até a progressão ou até dois anos | 1000 mg         | 100 mg/h por 30 minutos, em seguida 900 mg/h por aproximadamente 60 minutos.<br><br>Se o paciente apresentar uma RRI de Grau 1-2 com sintomas persistentes ou se uma RRI de Grau 3 ocorreu durante a infusão de curta duração anterior, administrar <b>Gazyva®</b> com a velocidade de infusão padrão (vide Tabela 6). |

#### **Linfoma folicular em pacientes recidivados / refratários**

A dose recomendada de **Gazyva®** é de 1.000 mg administrada por infusão intravenosa no esquema de dose mostrado na tabela 9.

Para pacientes com linfoma folicular que recaíram após tratamento que continha rituximabe ou que são refratários a rituximabe ou à terapia que contém rituximabe, **Gazyva®** deve ser administrado em 6 ciclos de 28 dias em combinação com bendamustina<sup>2</sup>.

Pacientes recidivados / refratários que apresentem resposta completa ou parcial ou doença estável devem continuar a receber **Gazyva®** 1.000 mg isoladamente como terapia de manutenção uma vez a cada dois meses até a progressão da doença ou por até dois anos.

**Tabela 9. Dose e velocidade de infusão de Gazyva® no tratamento de linfoma folicular em pacientes recidivados / refratários.**

| Dia do ciclo de tratamento |                                                     | Dose de Gazyva® | Velocidade de infusão                                                                                                                                                                                                                                                             |
|----------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                            |                                                     |                 | Para o gerenciamento das reações relacionadas à infusão (RRI) que ocorrerem durante a infusão, consulte a tabela 10.                                                                                                                                                              |
| Ciclo 1                    | Dia 1                                               | 1.000 mg        | Administrar a 50 mg/h. A velocidade de infusão pode ser escalonada em incrementos de 50 mg/h a cada 30 minutos até um máximo de 400 mg/h                                                                                                                                          |
|                            | Dia 8                                               | 1.000 mg        | Se não ocorrer RRI ou ocorrer uma RRI de grau 1 durante a infusão prévia em que a velocidade de infusão final foi $\geq 100$ mg/h, as infusões podem ser iniciadas em velocidade de 100 mg/h e aumentadas em incrementos de 100 mg/h a cada 30 minutos até um máximo de 400 mg/h. |
|                            | Dia 15                                              | 1.000 mg        |                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Ciclos 2 a 6               | Dia 1                                               | 1.000 mg        |                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Manutenção                 | A cada dois meses até a progressão ou até dois anos | 1.000 mg        | Se o paciente apresentar uma RRI de grau 2 ou maior durante a infusão prévia, administre 50 mg/h. A taxa de infusão pode ser escalonada em incrementos de 50 mg/h a cada 30 minutos até o máximo de 400 mg/h                                                                      |

<sup>2</sup> Vide item “Resultados de eficácia” para informações sobre a dose de bendamustina.

**Gazyva®** deve ser administrado na velocidade de infusão padrão no Ciclo 1 (vide Tabela 9). Em pacientes que não apresentam reações adversas de Grau  $\geq 3$  relacionadas à infusão (RRIs) durante o Ciclo 1, **Gazyva®** pode ser administrado como uma velocidade de infusão de curta duração (aproximadamente 90 minutos) (ICD), a partir do Ciclo 2 (vide Tabela 10).

**Tabela 10. Infusão de curta duração. Dose e velocidade de infusão de Gazyva® no tratamento de linfoma folicular em pacientes recidivados / refratários.**

| Dia do ciclo de tratamento   |                                                     | Dose de Gazyva® | Velocidade de infusão                                                                                                                                                                                                              |
|------------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                              |                                                     |                 | Para o gerenciamento das reações relacionadas à infusão (RRI) que ocorrerem durante a infusão, consulte a tabela 12.                                                                                                               |
| Ciclos 2 a 6 ou ciclos 2 a 8 | Dia 1                                               | 1000 mg         | Se não ocorrer RRI de Grau $\geq 3$ durante o Ciclo 1:<br><br>100 mg/h por 30 minutos, em seguida 900 mg/h por aproximadamente 60 minutos.                                                                                         |
| Manutenção                   | A cada dois meses até a progressão ou até dois anos | 1000 mg         | Se o paciente apresentar uma RRI de Grau 1-2 com sintomas persistentes ou se uma RRI de Grau 3 ocorreu durante a infusão de curta duração anterior, administrar <b>Gazyva®</b> com a velocidade de infusão padrão (vide Tabela 8). |

**Doses adiadas ou perdidas no tratamento de linfoma folicular não tratado previamente e em pacientes recidivados ou refratários**

Se uma dose planejada de **Gazyva®** for perdida, deve ser administrada o mais rápido possível. Não omita nem espere até a próxima dose planejada seguinte.

Se ocorrer toxicidade antes do Dia 8 ou Dia 15 do ciclo 1 necessitando atrasar o tratamento, essas doses devem ser administradas após resolução da toxicidade. Nesses casos, todas as visitas subsequentes e o início do ciclo 2 devem ser alterados para acomodar o atraso do ciclo 1.

Durante a manutenção, mantenha o esquema de administração original para as doses subsequentes.

**Nefrite Lúpica**

A dose recomendada de **Gazyva®** é de 1.000 mg administrada por infusão intravenosa, de acordo com a tabela 11.

**Tabela 11. Dose e velocidade de infusão de Gazyva® para pacientes com nefrite lúpica.**

| Número da dose | Tempo de tratamento                      | Dose de Gazyva® | Velocidade de infusão                                                                                                                                                                                                                                                        |
|----------------|------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1              | Infusão inicial                          | 1.000 mg        | Administrar à velocidade de 50 mg/h. A velocidade de infusão pode ser escalonada em incrementos de 50 mg/h a cada 30 minutos até um máximo de 400 mg/h. Para o gerenciamento das reações relacionadas à infusão (RRI) que ocorrerem durante a infusão, consulte a tabela 12. |
| 2              | Semana 2<br>(duas semanas após a dose 1) | 1.000 mg        | Administrar à velocidade de 100 mg/h. A velocidade de infusão pode ser escalonada à velocidade de 100 mg/h a cada 30 minutos até um máximo de 400 mg/h.                                                                                                                      |
| 3              | Semana 24                                | 1.000 mg        |                                                                                                                                                                                                                                                                              |

|                      |                                           |          |
|----------------------|-------------------------------------------|----------|
| 4                    | Semana 26<br>(duas semanas após a dose 3) | 1.000 mg |
| 5* e doses seguintes | A cada 6 meses                            | 1.000 mg |

\* Dose 5 poderá ser administrada 6 meses após a dose 4.

Para obter informações sobre a posologia do micofenolato de mofetila (MMF), consulte a bula deste medicamento.

Em pacientes que não apresentam reações adversas de Grau  $\geq 3$  relacionadas à infusão (RRIs) durante a administração anterior de **Gazyva**<sup>®</sup> pode ser administrado como uma velocidade de infusão de curta duração (aproximadamente 90 minutos) (ICD), a partir da dose 2 (vide Tabela 12), com pré-medicação continuada.

**Tabela 12. Infusão de curta duração. Dose e velocidade de infusão de Gazyva<sup>®</sup> no tratamento nefrite lúpica**

| Número da Dose de Gazyva <sup>®</sup>                                        | Velocidade de infusão                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1                                                                            | Vide tabela 11                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 2 em diante<br>(Se não ocorrer RRI de Grau $\geq 3$ durante a dose anterior) | 100 mg/h por 30 minutos, em seguida 900 mg/h por aproximadamente 60 minutos.<br><br>Se o paciente apresentar uma RRI de Grau 1-2 com sintomas persistentes ou se uma RRI de Grau 3 ocorreu durante a infusão de curta duração anterior, administrar <b>Gazyva</b> <sup>®</sup> com a velocidade de infusão padrão (vide tabela 11). |

#### Doses adiadas ou perdidas no tratamento de nefrite lúpica

Se uma dose planejada de **Gazyva**<sup>®</sup> for perdida, deve ser administrada o mais rápido possível – não espere até a próxima dose planejada. O cronograma de administração deve ser ajustado para manter o intervalo adequado entre as doses.

#### Modificações de dose durante o tratamento (todas as indicações)

Não são recomendadas reduções de dose de **Gazyva**<sup>®</sup>.

Para o controle dos eventos adversos sintomáticos (inclusive reações infusionais), vide tabela 13 e o item “Advertências e Precauções”.

**Tabela 13. Orientações para alteração da velocidade de infusão em caso de reações infusionais para leucemia linfocítica crônica e linfoma folicular (vide “Reações relacionadas a infusão” do item “Advertências e Precauções”).**

|                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Grau 4<br/>(potencialmente fatal)</b> | <ul style="list-style-type: none"> <li>Interrompa a infusão e descontinue a terapia permanentemente</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>Grau 3 (grave)</b>                    | <ul style="list-style-type: none"> <li>Interrompa temporariamente a infusão e trate os sintomas. <ul style="list-style-type: none"> <li>Para pacientes que apresentaram reação relacionada à infusão (RRI) grau 3 durante tratamento com velocidade padrão de infusão, após o desaparecimento dos sintomas, reinicie a infusão em velocidade não maior que metade da velocidade anterior (velocidade do momento em que ocorreu a RRI). Se o paciente não apresentar nenhum sintoma adicional de RRI, reinicie o escalonamento da velocidade de infusão em incrementos e intervalos adequados para a dose de tratamento (vide tabelas 5 para LLC, 6 e 8 para LF)</li> <li>Para pacientes com LF que apresentarem RRI grau 3 durante infusão de curta duração (ICD), após o desaparecimento dos sintomas, reinicie a infusão em velocidade não maior que metade da velocidade anterior (velocidade do</li> </ul> </li> </ul> |



|                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|--------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                      | <p>momento em que ocorreu a RRI) e não maior que 400mg/hora. Se for possível que o paciente complete a infusão sem RRI grau 3, a próxima infusão deve ser administrada na velocidade padrão de infusão.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Para pacientes com LLC que recebem a dose do Dia 1 do ciclo 1, dividida em 2 dias: a velocidade de infusão do Dia 1 pode ser aumentada de volta até 25 mg/h depois de 1 hora, mas sem nenhum aumento posterior</li> <li>• Se o paciente apresentar uma segunda ocorrência das reações infusionais grau 3, interrompa a infusão e descontinue definitivamente a terapia</li> </ul>                                          |
| <b>Graus 1 – 2 (leve e moderada)</b> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reduza a velocidade de infusão e trate os sintomas.</li> <li>• Com o desaparecimento dos sintomas, continue a infusão.</li> <li>• Se o paciente não apresentar nenhum sintoma de reação infusional, reinicie o escalonamento da velocidade de infusão nos incrementos e intervalos adequados para a dose de tratamento (vide tabelas 5, 6, 7, 8 e 9) . <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Para pacientes com LLC que recebem a dose do Dia 1 do ciclo 1, dividida durante 2 dias: a velocidade de infusão do Dia 1 pode ser aumentada de volta aos 25 mg/h após a primeira hora, mas não mais do que isso</li> </ul> </li> </ul> |

**Tabela 14. Orientações para alteração da velocidade de infusão em caso de reações infusionais para nefrite lúpica (vide “Reações relacionadas a infusão” do item “Advertências e Precauções”).**

|                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|--------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Grau 4 (potencialmente fatal)</b> | Interrompa a infusão e descontinue a terapia permanentemente                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>Grau 3 (grave)</b>                | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Interrompa temporariamente a infusão e trate os sintomas. <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Para pacientes que apresentarem RRI grau 3 durante a infusão padrão, após a resolução dos sintomas, reinicie a infusão em não mais do que metade da velocidade anterior (a velocidade usada no momento em que a RRI ocorreu). Se o paciente não apresentar mais sintomas de RRI, o escalonamento da velocidade de infusão pode ser retomado nos incrementos e intervalos apropriados para a dose do tratamento.</li> </ul> </li> <li>• Se o paciente apresentar uma segunda ocorrência das reações infusionais grau 3, interrompa a infusão e descontinue definitivamente a terapia</li> </ul> |
| <b>Graus 1 – 2 (leve e moderada)</b> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reduza a velocidade de infusão para metade da velocidade de infusão que estava sendo utilizada no momento da reação e trate os sintomas.</li> <li>• Após a resolução dos sintomas, a infusão deve ser mantida na velocidade reduzida por mais 30 minutos.</li> <li>• Se o paciente não apresentar nenhum sintoma de reação infusional, reinicie o escalonamento da velocidade de infusão nos incrementos e intervalos adequados para a dose de tratamento.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                             |

### **Ajustes de dose para populações especiais**

#### Crianças

A segurança e a eficácia de **Gazyva**® em crianças abaixo dos 18 anos de idade não foram estabelecidas.

#### Idosos

Não é necessário ajuste de dose para pacientes idosos para LCC e LF (vide item “Uso em Populações Especiais”). A segurança e a eficácia de **Gazyva**® não estão estabelecidas em idosos com 65 ou mais anos de idade para NL (vide item “Características Farmacológicas – Farmacocinética em populações especiais”).

### Insuficiência renal

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal leve a moderada. A segurança e a eficácia de **Gazyva**® para LCC, FL e NL em pacientes com insuficiência renal grave não foram formalmente estudadas (vide itens “Insuficiência Renal” em “Advertências e Precauções” e “Farmacocinética em populações especiais”).

### Insuficiência hepática

A segurança e a eficácia de **Gazyva**® em pacientes com insuficiência hepática não foram estabelecidas.

### **Instruções para diluição**

**Gazyva**® deve ser preparado por um profissional da saúde, que utilizará técnicas assépticas. Utilize seringa e agulha estéreis para o preparo de **Gazyva**®. Não é recomendável o uso de dispositivos de transferência de sistema fechado (*closed system transfer devices* - CSTD) para a preparação de **Gazyva**®, uma vez que existem evidências insuficientes sobre a compatibilidade desses dispositivos com o produto.

### Para os ciclos 2 – 6 em LLC, todos os ciclos em LF e durante todo o tratamento de NL.

Retire 40 mL de líquido concentrado de **Gazyva**® do frasco e dilua em uma bolsa de infusão de cloreto de polivinila (PVC) ou de poliolefina não PVC contendo solução estéril e não pirogênica de cloreto de sódio 0,9%.

### Preparo das bolsas de infusão para LLC apenas, para o ciclo 1, do Dia 1, a serem administradas ao longo de dois dias

Para assegurar a diferenciação das duas bolsas de infusão para a dose inicial de 1.000 mg, a recomendação é a utilização de bolsas de diferentes tamanhos para distinguir entre a dose de 100 mg para o Dia 1 do Ciclo 1 e a dose de 900 mg para o Dia 1 (contínuo) ou Dia 2 do Ciclo 1. Para preparar as duas bolsas de infusão, retirar 40 mL de líquido concentrado de **Gazyva**® do frasco e diluir 4 mL em uma bolsa de infusão de 100 mL, e os 36 mL restantes em uma bolsa de 250 mL de PVC ou de poliolefina não PVC que contém solução estéril e não pirogênica de cloreto de sódio 0,9%. Rotular cada bolsa de infusão de maneira clara. A segunda bolsa de infusão a ser utilizada no Dia 2 (quando for o caso) deve ser armazenada dentro das condições informadas no item “Cuidados de Armazenamento do Medicamento”, até a administração do produto.

| Dose de <b>Gazyva</b> ® a ser administrada | Quantidade necessária da solução para diluição para infusão de <b>Gazyva</b> ® | Tamanho da bolsa de infusão de PVC ou de poliolefina não PVC |
|--------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|
| 100 mg                                     | 4 mL                                                                           | 100 mL                                                       |
| 900 mg                                     | 36 mL                                                                          | 250 mL                                                       |
| 1.000 mg                                   | 40 mL                                                                          | 250 mL                                                       |

Não usar outros diluentes, como a solução de glicose (5%) (vide item “Incompatibilidades”).

A bolsa deve ser lentamente invertida, de forma a misturar a solução, o que evita a formação excessiva de espuma.

Drogas parenterais devem ser inspecionadas visualmente em relação à matéria particulada e alterações da cor antes da administração.

### **Incompatibilidades**

Não foram observadas incompatibilidades entre **Gazyva**® e bolsas de cloreto de polivinila (PVC), polietileno ou polipropileno nem com *kits* de infusão de cloreto de polivinila (PVC), poliuretano (PU) ou polietileno (PE), bem como filtros em linha opcionais que entrem em contato com o produto com superfícies de polietersulfona (PES), um dispositivo de auxílio com torneira de três vias feito de policarbonato (PC). Também não foram observadas incompatibilidades com cateteres feitos de polieteruretano (PEU) em intervalos de concentração de 0,4 mg/mL a 20 mg/mL após a diluição de **Gazyva**® com cloreto de sódio 0,9%. O produto diluído não deve ser agitado nem congelado.

Não usar outros diluentes como solução de glicose (5%) para diluir **Gazyva**®, porque seu uso não foi testado.

## 9. REAÇÕES ADVERSAS

### Estudos clínicos

#### Leucemia linfocítica crônica

As reações adversas ao medicamento (RAMs) descritas neste item foram identificadas durante o tratamento e o acompanhamento do estudo clínico pivotal, BO21004/CLL11, em que **Gazyva®** foi administrado em combinação com clorambucila, comparado a clorambucila isolado (Estágio 1) ou rituximabe mais clorambucila (Estágio 2). Em pacientes tratados com **Gazyva®** em combinação com clorambucila, 81% receberam os 6 ciclos de tratamento, em comparação com 89% dos pacientes no braço tratado com rituximabe mais clorambucila e 67% dos pacientes no braço tratado apenas com clorambucila.

As tabelas 15 e 16 resumem as RAMs que ocorreram com maior incidência (diferença  $\geq 2\%$ ) em pacientes que receberam **Gazyva®** mais clorambucila, em comparação com clorambucila isolada ou rituximabe mais clorambucila respectivamente.

**Tabela 15. Reações adversas reportadas com maior incidência (diferença  $\geq 2\%$ ) em pacientes que receberam Gazyva® mais clorambucila, em comparação com clorambucila isolado (Estágio 1).**

| RAM (MedDRA)<br>Classe de sistema<br>orgânico                  | Todos os graus (%)      |                                      | Graus 3 – 5 <sup>+</sup> (%) |                                   |
|----------------------------------------------------------------|-------------------------|--------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------|
|                                                                | clorambucila<br>n = 116 | Gazyva® +<br>clorambucila<br>n = 241 | clorambucila<br>n = 116      | Gazyva® + clorambucila<br>n = 241 |
| <b>Lesões, envenenamentos e complicações de procedimentos</b>  |                         |                                      |                              |                                   |
| Reações infusionais                                            | N/A                     | 68,9                                 | N/A                          | 21,2                              |
| <b>Distúrbios do sangue e do sistema linfático</b>             |                         |                                      |                              |                                   |
| Neutropenia                                                    | 18,1                    | 40,7                                 | 15,5                         | 34,9                              |
| Trombocitopenia                                                | 7,8                     | 15,4                                 | 4,3                          | 11,2                              |
| Anemia                                                         | 10,3                    | 12,4                                 | 4,3                          | 4,6                               |
| Leucopenia                                                     | 0                       | 7,1                                  | 0                            | 5,4                               |
| <b>Infecções e infestações</b>                                 |                         |                                      |                              |                                   |
| Infecção do trato urinário                                     | 2,6                     | 6,2                                  | < 1                          | 1,7                               |
| Herpes oral                                                    | < 1                     | 3,7                                  | 0                            | 0                                 |
| Rinite†                                                        | < 1                     | 2,1                                  | 0                            | 0                                 |
| Faringite                                                      | 0                       | 2,1                                  | 0                            | 0                                 |
| <b>Distúrbios gerais e condições do local de administração</b> |                         |                                      |                              |                                   |
| Febre                                                          | 6,9                     | 10,4                                 | 0                            | < 1                               |
| <b>Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino</b>     |                         |                                      |                              |                                   |
| Tosse                                                          | 6,9                     | 9,5                                  | < 1                          | 0                                 |
| <b>Distúrbios do metabolismo e da nutrição</b>                 |                         |                                      |                              |                                   |
| Síndrome de lise tumoral                                       | < 1                     | 4,1                                  | 0                            | 1,7                               |
| Hiperuricemia                                                  | 0                       | 3,3                                  | 0                            | < 1                               |
| <b>Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conectivo</b>    |                         |                                      |                              |                                   |
| Artralgia                                                      | 2,6                     | 4,6                                  | < 1                          | < 1                               |

|                                                                                 |      |      |     |     |
|---------------------------------------------------------------------------------|------|------|-----|-----|
| Dorsalgia                                                                       | 1,7  | 5,0  | 0   | < 1 |
| Dor torácica musculoesquelética                                                 | 0    | 2,5  | 0   | < 1 |
| <b>Distúrbios vasculares</b>                                                    |      |      |     |     |
| Hipertensão                                                                     | 1,7  | 3,7  | 1,7 | 1,7 |
| <b>Exames</b>                                                                   |      |      |     |     |
| Número de leucócitos diminuído                                                  | < 1  | 2,1  | 0   | 2,1 |
| Número de neutrófilos diminuído                                                 | 0    | 2,1  | 0   | 2,1 |
| Peso aumentado                                                                  | 0    | 2,1  | 0   | 0   |
| <b>Distúrbios cardíacos</b>                                                     |      |      |     |     |
| Fibrilação atrial                                                               | 0    | 2,1  | 0   | < 1 |
| <b>Neoplasmas benignos, malignos e inespecíficos (incluem cistos e pólipos)</b> |      |      |     |     |
| Carcinoma de células escamosas da pele                                          | 0    | 2,1  | 0   | 1,2 |
| <b>Distúrbios gastrintestinais</b>                                              |      |      |     |     |
| Diarreia‡                                                                       | 11,2 | 10,4 | < 1 | 2,5 |
| <b>Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo</b>                                |      |      |     |     |
| Alopecia                                                                        | 0    | 2,1  | 0   | 0   |

\* Em todos os graus ou graus 3 – 5.

+ Nenhuma reação adversa grau 5 foi observada com uma diferença  $\geq 2\%$  entre os braços de tratamento.

‡ Com a atualização dos dados do estágio 1 e estágio 2, esse evento não foi mais reportado com uma diferença de  $\geq 2\%$  entre os braços de tratamento.

**Tabela 16. Reações adversas reportadas com maior incidência (diferença  $\geq 2\%$ ) em pacientes que receberam Gazyva® mais clorambucila.**

| <b>RAM (MedDRA)<br/>Classe de sistema<br/>orgânico</b>        | <b>Todos os graus (%)</b>                             |                                                    | <b>Graus 3 – 5+ (%)</b>                               |                                                |
|---------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------|
|                                                               | <b>rituximabe +<br/>clorambucila<br/><br/>n = 321</b> | <b>Gazyva® +<br/>clorambucila<br/><br/>n = 336</b> | <b>rituximabe +<br/>clorambucila<br/><br/>n = 321</b> | <b>Gazyva® + clorambucila<br/><br/>n = 336</b> |
| <b>Lesões, envenenamentos e complicações de procedimentos</b> |                                                       |                                                    |                                                       |                                                |
| Reações infusionais                                           | 37,7                                                  | 65,8                                               | 3,7                                                   | 19,9                                           |
| <b>Distúrbios do sangue e do sistema linfático</b>            |                                                       |                                                    |                                                       |                                                |
| Neutropenia                                                   | 32,1                                                  | 38,1                                               | 28,3                                                  | 33,0                                           |
| Trombocitopenia                                               | 6,5                                                   | 14,3                                               | 3,1                                                   | 10,4                                           |
| Leucopenia                                                    | 1,9                                                   | 6,3                                                | < 1                                                   | 4,5                                            |
| <b>Distúrbios gastrintestinais</b>                            |                                                       |                                                    |                                                       |                                                |
| Diarreia                                                      | 7,5                                                   | 10,1                                               | < 1                                                   | 2,1                                            |

|                                                             |     |     |     |     |
|-------------------------------------------------------------|-----|-----|-----|-----|
| Constipação                                                 | 5,0 | 8,3 | 0   | 0   |
| <b>Infecções e infestações</b>                              |     |     |     |     |
| Nasofaringite                                               | 3,1 | 5,7 | 0   | < 1 |
| Infecção do trato urinário                                  | 1,6 | 5,4 | < 1 | 1,5 |
| <b>Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conectivo</b> |     |     |     |     |
| Dorsalgia                                                   | 2,8 | 4,8 | < 1 | < 1 |
| Artralgia                                                   | 2,5 | 4,8 | 0   | < 1 |
| <b>Distúrbios do metabolismo e da nutrição</b>              |     |     |     |     |
| Síndrome de lise tumoral                                    | 0   | 4,2 | 0   | 1,8 |

\* Em todos os graus ou graus 3 – 5.

+ Nenhuma reação adversa grau 5 foi observada com uma diferença  $\geq 2\%$  entre os braços de tratamento.

## Linfoma não Hodgkin

### Linfoma folicular em pacientes recidivados / refratários – Estudo clínico GADOLIN/ GAO4753g

O estudo clínico GAO4753g denominado GADOLIN avaliou a segurança em 407 pacientes com LNH em pacientes com recidiva ou refratários, inclusive linfoma folicular (81%), linfoma linfocítico de pequenas células e linfoma de zona marginal (uma doença para a qual **Gazyva**® não está indicado), que não responderam ou apresentaram progressão dentro de 6 meses de tratamento com rituximabe ou com um regime que o continha. Na população de pacientes com LF, o perfil de reações adversas foi consistente com a população geral de LNH. Os pacientes receberam **Gazyva**® em associação com bendamustina (204 pacientes), seguido de monoterapia com **Gazyva**® em pacientes sem progressão, ou somente com bendamustina (203 pacientes).

Os pacientes que foram randomizados para o braço com **Gazyva**® + bendamustina receberam três doses semanais de 1.000 mg no primeiro ciclo e uma dose única de 1.000 mg uma vez a cada 28 dias por mais 5 ciclos, em associação com bendamustina 90 mg/m<sup>2</sup> intravenosa nos dias 1 e 2 em todos os 6 ciclos. Pacientes que não progrediram com a combinação receberam uma dose única de 1.000 mg de **Gazyva**® monoterapia a cada dois meses até progressão, ou no máximo por dois anos. O braço controle recebeu bendamustina 120 mg/m<sup>2</sup> nos dias 1 e 2 de cada ciclo, por 6 ciclos, sendo a duração de cada ciclo de 28 dias. No braço tratado com **Gazyva**®, 78% dos pacientes receberam 6 ciclos de bendamustina e 82% receberam os 6 ciclos completos de **Gazyva**®; 72 (46%) dos 158 pacientes que começaram a monoterapia de **Gazyva**® receberam todas as doses planejadas. No braço controle, 72% dos pacientes receberam 6 ciclos de bendamustina.

Reações adversas graves ocorreram em 45% dos indivíduos do braço tratado com **Gazyva**® e em 37% dos indivíduos do braço tratado apenas com bendamustina. Reações adversas fatais dentro de 90 dias de tratamento ocorreram em 3,4% e 2,5%, respectivamente. Durante o tratamento e acompanhamento combinados, reações adversas fatais ocorreram em 10% dos indivíduos que receberam **Gazyva**® e em 7,4% dos indivíduos que receberam apenas bendamustina, sendo infecções e segundas malignidades primárias as causas principais.

Modificações de dose em decorrência de reações adversas ocorreram em 50% dos casos no braço de **Gazyva**® e em 42% dos casos no braço controle, e a descontinuação de qualquer medicamento em decorrência de reações adversas ocorreu em 20% e 17%, respectivamente.

A Tabela 17 apresenta reações adversas selecionadas no estudo GADOLIN.

As reações adversas mais comuns (incidência  $\geq 20\%$ ) nos indivíduos que receberam **Gazyva**® incluíram reações relacionadas a infusão, fadiga, neutropenia, tosse, infecções do trato respiratório superior e dor musculoesquelética.

**Tabela 17. Reações adversas (incidência  $\geq 10\%$  e  $\geq 2\%$  maiores no braço tratado com Gazyva®) em pacientes com LNH recidivados ou refratários (GADOLIN).**

| Sistema orgânico<br>Reações adversas <sup>a, b</sup>         | Gazyva®<br>+ bendamustina seguido de<br>monoterapia com Gazyva®<br>n = 204 |                 | Bendamustina<br>n = 203 |               |
|--------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|-----------------|-------------------------|---------------|
|                                                              | Todos os Graus<br>%                                                        | Graus 3 a 5 %   | Todos os Graus<br>%     | Graus 3 a 5 % |
| <b>Complicações procedurais</b>                              |                                                                            |                 |                         |               |
| Reação relacionada à infusão <sup>c</sup>                    | 67                                                                         | 11              | 63                      | 5             |
| <b>Distúrbios gerais</b>                                     |                                                                            |                 |                         |               |
| Fadiga                                                       | 40                                                                         | 3               | 36                      | 3             |
| Pirexia                                                      | 19                                                                         | 1               | 15                      | 1             |
| <b>Distúrbios do sistema sanguíneo e linfático</b>           |                                                                            |                 |                         |               |
| Neutropenia                                                  | 37                                                                         | 35 <sup>d</sup> | 29                      | 27            |
| <b>Infecções e infestações</b>                               |                                                                            |                 |                         |               |
| Infecção do trato respiratório superior                      | 36                                                                         | 3               | 23                      | 1             |
| Infecção do trato respiratório não especificada              | 14                                                                         | 1               | 8                       | 0             |
| Infecção do trato urinário                                   | 13                                                                         | 3               | 7                       | 0             |
| <b>Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais</b>    |                                                                            |                 |                         |               |
| Tosse                                                        | 31                                                                         | < 1             | 21                      | 0             |
| <b>Distúrbios musculoesqueléticos e de tecido conjuntivo</b> |                                                                            |                 |                         |               |
| Dor musculoesquelética                                       | 28                                                                         | 1               | 20                      | 0             |
| Artralgia                                                    | 12                                                                         | < 1             | 5                       | 0             |
| <b>Distúrbios de pele e tecido subcutâneo</b>                |                                                                            |                 |                         |               |
| Rash                                                         | 17                                                                         | < 1             | 14                      | < 1           |
| Prurido                                                      | 11                                                                         | 0               | 6                       | 0             |

<sup>a</sup> Inclui reações adversas reportadas ao longo do tratamento e acompanhamento do estudo.

<sup>b</sup> Inclui termos gerais/agrupados.

<sup>c</sup> Com exceção de onde for mencionado, eventos individuais que atendem à definição de “reação relacionada à infusão” foram excluídos da Tabela 14 acima, pois estão incluídos no termo geral “reação relacionada à infusão”.

<sup>d</sup> Inclui um evento fatal.

**Reações relacionadas à infusão** são definidas como qualquer reação adversa relatada que ocorreu durante ou após 24 horas da infusão.

**Fadiga** inclui fadiga, letargia, astenia.

**Pirexia** inclui pirexia, hipertermia, aumento da temperatura corporal.

**Tosse** inclui tosse, tosse produtiva, síndrome da tosse de vias aéreas superiores.

**Neutropenia** inclui neutropenia, agranulocitose, granulocitopenia, redução da contagem de neutrófilos.

**Infecção respiratória do trato superior** inclui congestão do trato respiratório superior, inflamação do trato respiratório superior, infecção fúngica do trato respiratório superior, infecção por rinovírus e todos os termos contendo: infecção do trato respiratório superior, laringite, nasofaringite, faringite, rinite, tonsilite e sinusite com exceção de sinusobronquite.

**Infecção do trato respiratório não especificada** inclui infecção do trato respiratório, infecção viral do trato respiratório, influenza, doença semelhante à influenza, sinusobronquite, infecção pelo vírus sincicial respiratório.

**Infecção do trato urinário** inclui todos os termos contendo: infecção do trato urinário, cistite, pielonefrite.

**Dor musculoesquelética** inclui dor no peito de origem não cardíaca, dor nos ossos, dor espinal, mialgia, dor nas costas, dor no pescoço, desconforto musculoesquelético, dor nas extremidades e todos os termos contendo “dor musculoesquelética”.

**Rash** inclui erupção relacionada ao medicamento, reação cutânea, todos os termos contendo “rash”, urticária e termos

selecionados contendo “dermatite”.

**Prurido** inclui prurido, prurido generalizado.

Outras reações adversas clinicamente relevantes (Incidência < 10% e ≥ 2% maiores no braço de **Gazyva®**) incluíram:

- Distúrbios linfáticos e do sangue: neutropenia febril (6%)
- Infecção: sepse (7%).

Durante o período de monoterapia com **Gazyva®** (158 pacientes), as reações adversas em ≥ 10% dos pacientes incluíram reações do trato respiratório superior e inferior, tosse, neutropenia, dor musculoesquelética, fadiga, diarreia, rash e infecção do trato urinário.

A tabela 18 apresenta anormalidades laboratoriais novas ou com piora selecionadas no estudo GADOLIN.

**Tabela 18. Anormalidades laboratoriais novas ou com piora (incidência ≥ 10% e ≥ 2% maiores no braço com **Gazyva®**) em pacientes com LNH recidivados ou refratários (GADOLIN).**

| Anormalidades laboratoriais   | Gazyva®<br>+ bendamustina seguido de<br>monoterapia com Gazyva®<br>n = 204 |               | Bendamustina<br>n = 203 |               |
|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|---------------|-------------------------|---------------|
|                               | Todos os Graus %                                                           | Graus 3 a 4 % | Todos os Graus %        | Graus 3 a 4 % |
| <b>Hematologia</b>            |                                                                            |               |                         |               |
| Linfopenia                    | 97                                                                         | 92            | 96                      | 84            |
| Leucopenia                    | 84                                                                         | 47            | 87                      | 34            |
| Neutropenia                   | 76                                                                         | 53            | 75                      | 42            |
| <b>Química</b>                |                                                                            |               |                         |               |
| Hipofosfatemia                | 41                                                                         | 8             | 38                      | 7             |
| Hipocalcemia                  | 39                                                                         | 3             | 24                      | 1             |
| Aumento de ALT / TGP          | 36                                                                         | 2             | 31                      | 3             |
| Aumento de fosfatase alcalina | 27                                                                         | 0             | 23                      | 0             |
| Hiperbilirrubinemia           | 21                                                                         | 2             | 17                      | 2             |
| Hipercalcemia                 | 20                                                                         | 3             | 18                      | 0             |

<sup>a</sup> Dois por cento de diferença em qualquer grau ou anormalidades laboratoriais Graus 3 a 4.

ALT = alanina aminotransferase; TGP = transaminase glutâmico pirúvica;

Na fase de monoterapia do tratamento com **Gazyva®**, anormalidades laboratoriais novas ou com piora incluíram neutropenia em 25% dos pacientes (Grau 4, 10%) e linfopenia em 23% (Grau 4, 5%).

### **Linfoma folicular não tratado previamente – Estudo clínico GALLIUM/ BO21223**

Um estudo randomizado, aberto e multicêntrico BO21223 denominado GALLIUM avaliou a segurança do **Gazyva®** em comparação ao rituximabe em 1385 pacientes com linfoma folicular (86%) ou linfoma de zona marginal (14%) não tratados previamente. Os pacientes receberam quimioterapia (bendamustina, CHOP ou CVP), combinada ao **Gazyva®** (691 pacientes) ou rituximabe (694 pacientes), seguida, em pacientes responsivos, por monoterapia com **Gazyva®** ou rituximabe a cada dois meses até progressão da doença ou por até dois anos. O estudo excluiu pacientes com contagem absoluta de neutrófilos (ANC) < 1500 / µl, plaquetas < 75.000 / µl, CrCl < 40 ml/min e, a menos que fosse atribuível ao linfoma, transaminases hepáticas > 2,5 vezes ao limite superior normal.

A idade média foi 60 (faixa: 23-88), 47% eram do sexo masculino, 82% eram brancos e 97% apresentaram *ECOG performance status* de 0 ou 1. A quimioterapia foi bendamustina em 59%, CHOP em 31% e CVP em 10% dos pacientes. Após a terapia em associação, 624 pacientes (90%) do braço com **Gazyva®** e 612 pacientes (88%) do braço com rituximabe receberam monoterapia.

Reações adversas sérias ocorreram em 50% dos pacientes do braço com **Gazyva®** e 43% dos pacientes do braço com rituximabe. Reações adversas fatais foram relatadas durante o tratamento em 3% no braço com **Gazyva®** e 2% no braço com rituximabe, mais frequentemente devido a infecções no braço com **Gazyva®**. Tanto durante o tratamento quanto durante o acompanhamento, reações adversas fatais foram relatadas em 5% do braço com **Gazyva®** e 4% do braço com rituximabe, sendo infecções e malignidades as principais causas. No braço com **Gazyva®**, infecções fatais ocorreram em 2% dos pacientes, em comparação a < 1% no braço com rituximabe.

Durante a terapia, 93% dos pacientes receberam todos os ciclos de tratamento no braço com **Gazyva®**, e 92% receberam todos os ciclos de tratamento no braço com rituximabe. Dos pacientes responsivos que iniciaram a monoterapia com **Gazyva®** ou rituximabe, 76% e 73%, respectivamente, concluíram o curso total. Modificações de dose, devido às reações adversas, ocorreram em 74% do braço com **Gazyva®** e 63% do braço com rituximabe ao longo de todo o tratamento no período do estudo, e a descontinuação de qualquer medicamento do estudo devido às reações adversas ocorreu em 18% e 15%, respectivamente.

Ao longo de todo o tratamento e acompanhamento, as reações adversas mais comuns (incidência ≥ 20%) observadas pelo menos 2% a mais no braço com **Gazyva®** incluíram reações relacionadas à infusão, neutropenia, infecções do trato respiratório superior, constipação e diarreia (tabela 19). Neutropenia, reações relacionadas à infusão, neutropenia febril e trombocitopenia foram as reações adversas de Grau 3 a 5 mais comuns (incidência ≥ 5%) observadas com mais frequência no braço com **Gazyva®**.

**Tabela 19. Reações adversas comuns (incidência ≥ 10% e ≥ 2% maiores no braço com Gazyva®) em pacientes com LNH não tratado previamente (GALLIUM).**

| Sistema orgânico<br>Reações adversas <sup>a, b</sup>         | Gazyva® + quimioterapia seguido<br>de monoterapia com Gazyva®<br>n = 691 |                  | rituximabe + quimioterapia seguido<br>de monoterapia rituximabe<br>n = 694 |               |
|--------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|------------------|----------------------------------------------------------------------------|---------------|
|                                                              | Todos os Graus<br>%                                                      | Graus 3 a 5<br>% | Todos os Graus %                                                           | Graus 3 a 5 % |
| <b>Lesão, intoxicação e complicações procedurais</b>         |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Reação relacionada à<br>infusão <sup>c</sup>                 | 72                                                                       | 12               | 60                                                                         | 8             |
| <b>Distúrbios do sistema sanguíneo e linfático</b>           |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Neutropenia <sup>d</sup>                                     | 53                                                                       | 49               | 47                                                                         | 41            |
| Trombocitopenia <sup>d</sup>                                 | 14                                                                       | 7                | 8                                                                          | 3             |
| <b>Infecções e infestações</b>                               |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Infecção do trato<br>respiratório superior                   | 50                                                                       | 3                | 43                                                                         | 1             |
| Infecção pelo herpesvírus                                    | 18                                                                       | 3                | 14                                                                         | 1             |
| Pneumonia                                                    | 14                                                                       | 7                | 12                                                                         | 6             |
| <b>Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais</b>    |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Tosse                                                        | 35                                                                       | < 1              | 28                                                                         | < 1           |
| <b>Distúrbios gastrointestinais</b>                          |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Constipação                                                  | 32                                                                       | < 1              | 29                                                                         | < 1           |
| Diarreia                                                     | 30                                                                       | 3                | 26                                                                         | 2             |
| <b>Distúrbios do sistema nervoso</b>                         |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Cefaleia                                                     | 18                                                                       | < 1              | 15                                                                         | < 1           |
| <b>Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo</b> |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Artralgia                                                    | 16                                                                       | 0                | 14                                                                         | < 1           |
| <b>Transtornos psiquiátricos</b>                             |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Insônia                                                      | 15                                                                       | < 1              | 12                                                                         | < 1           |
| <b>Distúrbios de metabolismo e nutricionais</b>              |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Redução do apetite                                           | 14                                                                       | < 1              | 12                                                                         | < 1           |



| Sistema orgânico<br>Reações adversas <sup>a, b</sup> | Gazyva® + quimioterapia seguido<br>de monoterapia com Gazyva®<br>n = 691 |                  | rituximabe + quimioterapia seguido<br>de monoterapia rituximabe<br>n = 694 |               |
|------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|------------------|----------------------------------------------------------------------------|---------------|
|                                                      | Todos os Graus<br>%                                                      | Graus 3 a 5<br>% | Todos os Graus %                                                           | Graus 3 a 5 % |
| <b>Lesão, intoxicação e complicações procedurais</b> |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Reação relacionada à<br>infusão <sup>c</sup>         | 72                                                                       | 12               | 60                                                                         | 8             |
| <b>Distúrbios do sistema sanguíneo e linfático</b>   |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Neutropenia <sup>d</sup>                             | 53                                                                       | 49               | 47                                                                         | 41            |
| Trombocitopenia <sup>d</sup>                         | 14                                                                       | 7                | 8                                                                          | 3             |
| <b>Infecções e infestações</b>                       |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Infecção do trato<br>respiratório superior           | 50                                                                       | 3                | 43                                                                         | 1             |
| Infecção pelo herpesvírus                            | 18                                                                       | 3                | 14                                                                         | 1             |
| Pneumonia                                            | 14                                                                       | 7                | 12                                                                         | 6             |
| <b>Distúrbios de pele e tecido subcutâneo</b>        |                                                                          |                  |                                                                            |               |
| Prurido                                              | 11                                                                       | < 1              | 9                                                                          | 0             |

<sup>a</sup> Inclui reações adversas relatadas ao longo do tratamento do estudo e acompanhamento.

<sup>b</sup> Inclui termos gerais/agrupados.

<sup>c</sup> Com exceção de onde for mencionado, eventos individuais que atendem a definição de “reação relacionada à infusão” foram excluídos da tabela 16 acima, pois já estão incluídos no termo geral “reação relacionada à infusão”. Os termos individuais mais comuns dentro do termo geral “reação relacionada à infusão” em ordem decrescente de frequência são náusea, calafrio, pirexia e vômito.

<sup>d</sup> Inclui reações adversas relatadas como reações relacionadas à infusão.

**Reações relacionadas à infusão ou reações infusionais** são definidas como qualquer reação adversa relacionada que tenha ocorrido durante ou dentro de 24 horas após a infusão.

**Neutropenia** inclui neutropenia, agranulocitose, granulocitopenia e redução na contagem de neutrófilos;

**Neutropenia febril** inclui neutropenia febril, infecção neutropênica, sepse neutropênica e aplasia de medula óssea febril.

**Trombocitopenia** inclui trombocitopenia e redução na contagem de plaquetas.

**Infecção do trato respiratório superior** inclui congestão do trato respiratório superior, inflamação do trato respiratório superior, infecção do trato respiratório superior, infecção por rinovírus, todos os termos contendo: laringite, nasofaringite, faringite, rinite, amigdalite e sinusite com a exceção de sinusobronquite.

**Infecção por herpesvírus** inclui todos os termos contendo “herpes” ou “varicela”.

**Pneumonia** inclui todos os termos contendo “pneumonia”, pneumonia bacteriana, pneumonia por *haemophilus*, pneumonia pneumocócica, pneumonia fúngica, infecção por *pneumocystis jirovecii*, infecção pulmonar e infiltração pulmonar.

**Diarreia** inclui diarreia, urgência para defecar, defecação frequente e todos os termos contendo “gastroenterite”.

**Cefaleia** inclui todos os termos contendo “cefaleia” e enxaqueca.

**Insônia** inclui todos os termos contendo “insônia” e distúrbio do sono.

**Prurido** inclui prurido e prurido generalizado.

Durante o período de monoterapia, as reações adversas comuns (incidência  $\geq 10\%$ ) observadas pelo menos 2% a mais com **Gazyva®** foram infecção do trato respiratório superior (40%), tosse (23%), dor musculoesquelética (20%), neutropenia (19%), e infecção por herpesvírus (13%).

A tabela 20 resume as anormalidades laboratoriais observados durante o tratamento e o acompanhamento. As anormalidades de Graus 3 a 4 relatadas em pelo menos 2% mais no braço com **Gazyva®** foram linfopenia, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia e hiperuricemia. Os pacientes do braço com **Gazyva®**, em comparação ao braço com

rituximabe, apresentaram incidências mais altas de neutropenia de Grau 4 (38% vs 30%, respectivamente), linfopenia de Grau 4 (33% vs 22%) e leucopenia de Grau 4 (17% vs 12%).

**Tabela 20. Anormalidades laboratoriais novas ou com piora (incidência de  $\geq 10\%$  e  $\geq 2\%$  maior no braço com Gazyva®) em pacientes com LNH não tratado previamente (GALLIUM).**

| Anormalidades laboratoriais <sup>a</sup> | Gazyva® + quimioterapia seguido de monoterapia com Gazyva®<br>n = 691 |               | rituximabe + quimioterapia seguido de monoterapia com rituximabe<br>n = 694 |               |
|------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|---------------|-----------------------------------------------------------------------------|---------------|
|                                          | Todos os graus %                                                      | Graus 3 a 4 % | Todos os graus %                                                            | Graus 3 a 4 % |
| <b>Hematologia</b>                       |                                                                       |               |                                                                             |               |
| Linfopenia                               | 97                                                                    | 83            | 95                                                                          | 67            |
| Leucopenia                               | 92                                                                    | 49            | 89                                                                          | 39            |
| Neutropenia                              | 84                                                                    | 59            | 76                                                                          | 50            |
| Trombocitopenia                          | 68                                                                    | 11            | 50                                                                          | 4             |
| <b>Química</b>                           |                                                                       |               |                                                                             |               |
| Aumento de ALT                           | 50                                                                    | 3             | 43                                                                          | 2             |
| Aumento de AST                           | 44                                                                    | 1             | 41                                                                          | 1             |
| Hipofosfatemia                           | 36                                                                    | 5             | 33                                                                          | 5             |
| Hipoalbuminemia                          | 33                                                                    | 1             | 25                                                                          | 1             |
| Hipoproteinemia                          | 32                                                                    | 0             | 30                                                                          | 0             |
| Hipocalcemia                             | 32                                                                    | 1             | 26                                                                          | 1             |
| Hiperuricemia                            | 28                                                                    | 28            | 22                                                                          | 22            |
| Hiponatremia                             | 26                                                                    | 4             | 20                                                                          | 3             |
| Hipercalcemia                            | 23                                                                    | 1             | 17                                                                          | 1             |
| Hipernatremia                            | 16                                                                    | < 1           | 13                                                                          | 0             |

<sup>a</sup> Inclui anormalidades laboratoriais relatadas ao longo de todo o tratamento e acompanhamento, que eram novas ou com piora, ou com piora em relação ao valor basal desconhecido.

ALT = alanina aminotransferase; AST = aspartato transaminase

Na fase de monoterapia, foi relatado novo início de neutropenia de Graus 3 ou 4 em 21% dos pacientes do braço com **Gazyva®** (Grau 4, 10%) e 17% dos pacientes do braço com rituximabe (Grau 4, 9%).

### Nefrite lúpica

A segurança e a eficácia de **Gazyva®** em pacientes com nefrite lúpica Classe III ou IV com ou sem Classe V concomitante da ISN/RPS 2003 foram avaliadas no estudo REGENCY e corroboraram com as evidências clínicas do estudo NOBILITY, até a semana 76.

REGENCY (CA41705) é um estudo de Fase III que incluiu 136 pacientes tratados com **Gazyva®** mais terapia padrão consistindo em micofenolato de mofetila (MMF) e corticosteroides (vide item “Resultados de eficácia”). NOBILITY (WA29748) é um estudo de Fase II que incluiu 64 pacientes tratados com **Gazyva®** mais terapia padrão consistindo em MMF/ácido micofenólico (MPA) e corticosteroides.

As reações adversas ao medicamento observadas com mais frequência nos estudos clínicos em pacientes que receberam **Gazyva®** para nefrite lúpica foram infecção do trato respiratório superior, COVID-19 e infecção do trato urinário.

A tabela 21 inclui as reações adversas associadas ao uso de **Gazyva®** em combinação com terapia padrão. As reações adversas ao medicamento listadas nesta tabela se enquadram nas seguintes categorias: muito comum ( $\geq 10\%$ ), comum ( $\geq 1\%$  -  $< 10\%$ ) e incomum ( $\geq 0,1\%$  -  $< 1\%$ ).

**Tabela 21 Reações adversas na nefrite lúpica.**

| RAM<br>Classe de Sistema de Órgãos<br>(MedDRA)       | Graus 3-5<br>(%) | Todos os Graus<br>(%) | Categoria de frequência<br>(todos os Graus) |
|------------------------------------------------------|------------------|-----------------------|---------------------------------------------|
| <b>Infecções e infestações</b>                       |                  |                       |                                             |
| Infecção do trato respiratório superior              | 0                | 29                    | Muito comum                                 |
| COVID-19                                             | 5,0              | 22,5                  | Muito comum                                 |
| Infecção do trato urinário                           | 3,0              | 21,0                  | Muito comum                                 |
| Bronquite                                            | 0                | 14,0                  | Muito comum                                 |
| Pneumonia                                            | 2,0              | 9,5                   | Comum                                       |
| Herpes simples                                       | 0                | 2,5                   | Comum                                       |
| <b>Lesão, intoxicação e complicações procedurais</b> |                  |                       |                                             |
| Reação relacionada à infusão                         | 1,5              | 13,5                  | Muito comum                                 |
| <b>Distúrbios do sangue e do sistema linfático</b>   |                  |                       |                                             |
| Neutropenia                                          | 7                | 14                    | Muito comum                                 |

### **Reações relacionadas à infusão (RRIs):**

#### **Leucemia linfocítica crônica**

A incidência de reações infusionais foi de 65% com a infusão dos primeiros 1.000 mg de **Gazyva**<sup>®</sup> (20% dos pacientes apresentaram reações infusionais de graus 3 – 4). No geral, 7% dos pacientes apresentaram uma reação infusional que levou à descontinuação do tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup>. A incidência de reações infusionais com infusões subsequentes foi de 3% com a segunda dose de 1.000 mg e 1%, por conseguinte. Nenhuma reação infusional graus 3 – 5 foi reportada além dos primeiros 1.000 mg infusionais do ciclo 1.

Em pacientes que receberam as medidas recomendadas para a prevenção de reações infusionais, conforme descrito no item “Posologia e Modo de Usar”, observou-se redução da incidência de reações infusionais de todos os graus. As taxas de reações infusionais graus 3 – 4 (as quais foram baseadas em um número relativamente pequeno de pacientes) foram similares antes e depois que as medidas para minimizar as reações foram implementadas.

#### **Linfoma Não-Hodgkin**

No geral, 67% dos pacientes do estudo GADOLIN apresentaram uma RRI (todos os graus) durante o tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> em associação com bendamustina. A incidência de reações relacionadas à infusão de Graus 3 a 4 foi de 11% no estudo GADOLIN. No Ciclo 1, a incidência de RRIs (todos os graus) foi de 53% em pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup> em associação com bendamustina sendo que 34 (9%) eram da gravidade dos Graus 3 a 4. Em pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup> em associação com bendamustina, a incidência de RRIs foi mais alta no dia 1 (37%) e diminuiu gradualmente nos dias 2, 8 e 15 (23%, 6% e 4%, respectivamente).

Durante o Ciclo 2, a incidência de RRIs foi de 24% em pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup> em associação com bendamustina e diminuiu com os ciclos subsequentes.

Durante a monoterapia com **Gazyva**<sup>®</sup> no GADOLIN, RRIs (todos os graus) foram observadas em 8% dos pacientes. Foi reportada uma reação de Grau 3 e nenhuma reação de Grau 4 durante a monoterapia com **Gazyva**<sup>®</sup>.

No geral, 2% dos pacientes do GADOLIN apresentaram uma RRI que levou à descontinuação do **Gazyva**<sup>®</sup>.

No GALLIUM, 72% dos pacientes do braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> apresentaram uma RRI (todos os graus). A incidência de RRIs de Grau 3 a 4 para esses pacientes foi de 12%. No Ciclo 1, a incidência de RRIs (todos os graus) foi de 62% no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup>, sendo que 10% se tratavam de RRIs de Grau 3 ou 4. A incidência de RRIs (todos os graus) foi mais alta no dia 1 (60%) e diminuiu nos dias 8 e 15 (9% e 6%, respectivamente).

Durante o Ciclo 2, a incidência de RRIs (todos os graus) no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> foi de 13%, e diminuiu com os ciclos subsequentes.

Durante a monoterapia de **Gazyva**<sup>®</sup> no estudo GALLIUM, RRI (todos os graus) foram observadas em 9% dos pacientes.

No geral, 1% dos pacientes no GALLIUM apresentaram uma RRI que levou à descontinuação do **Gazyva**<sup>®</sup>.

No estudo GAZELLE desenhado para avaliar o perfil de segurança da infusão de curta duração (aproximadamente 90 minutos) de **Gazyva**<sup>®</sup> após o Ciclo 1 em pacientes com linfoma folicular não tratado previamente, a incidência, gravidade e tipos de sintomas das RRI foram semelhantes aos observados em pacientes recebendo infusões administradas com velocidade de infusão padrão.

#### Nefrite lúpica

RRI foram relatadas em 13,5% dos pacientes no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> vs. 10,4% dos pacientes no braço placebo. As RRI nos dois braços foram predominantemente de Grau 1-2 e ocorreram durante/após a primeira infusão. RRI de Grau 3-4 foram relatadas em 1,5% dos pacientes no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> vs. 0,5% dos pacientes no braço de placebo. Todos os eventos de Grau 3-4 ocorreram durante/após a primeira ou segunda infusão. A incidência e a severidade das RRI diminuíram com infusões subsequentes. Não foram relatadas RRI de Grau 5.

No estudo REGENCY, os sinais/sintomas de RRI mais comuns incluíram cefaleia, náusea e vômito. No estudo NOBILITY, os sintomas de RRI mais comuns foram febre e taquicardia.

#### Neutropenia:

##### Leucemia linfocítica crônica

A incidência de neutropenia foi maior no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila, em comparação com o braço tratado com rituximabe mais clorambucila, com a resolução da neutropenia espontânea ou com o uso de fatores estimuladores de colônia de granulócitos. Casos de neutropenia prolongada (2% no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila e 4% no braço tratado com rituximabe mais clorambucila) e neutropenia de início tardio (16% no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila e 12% no braço tratado com rituximabe mais clorambucila) também foram reportados (vide item “Advertências e Precauções”).

##### Linfoma Não-Hodgkin

A incidência de neutropenia no GADOLIN foi maior no braço com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina (37%), em comparação ao braço tratado com bendamustina isolada (30%). Casos de neutropenia prolongada (3%) e neutropenia de início tardio (8%) também foram relatados no braço com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina. A incidência de neutropenia foi mais alta durante o tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> associado a bendamustina (30%), em comparação ao tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> em monoterapia (13%).

A incidência de neutropenia no GALLIUM foi mais alta no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> (53%), em comparação ao braço tratado com rituximabe (47%). Casos de neutropenia prolongada (1%) e neutropenia de início tardio (4%) também foram relatados no braço com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina. A incidência de neutropenia foi mais alta durante o tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> associado à quimioterapia (45%), em comparação à fase de tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> em monoterapia (20%).

#### Nefrite lúpica

Neutropenia e eventos relacionados foram relatados em 14,0% dos pacientes no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> vs. 6,2% dos pacientes no braço placebo. Neutropenia de Grau 3-4 foi relatada em 7% dos pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> vs. 0,5% dos pacientes no braço placebo. A maioria dos casos de neutropenia e eventos relacionados foram resolvidos/melhoraram espontaneamente ou com o uso de fatores estimuladores de colônias de granulócitos (vide item “Advertências e precauções”).

## **Infecção:**

### **Leucemia linfocítica crônica**

A incidência de infecção foi de 38% no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila e 37% no braço tratado com rituximabe mais clorambucila (com eventos de graus 3 – 5 reportados em 12% e 14%, respectivamente, e eventos fatais reportados em < 1% em ambos os braços de tratamento).

### **Linfoma Não-Hodgkin**

A incidência de infecção no GADOLIN foi de 68% no braço com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina e 59% no braço com bendamustina, com eventos de Grau 3 a 4 relatados em 20% e 16%, respectivamente. Eventos fatais foram relatados em 3% dos pacientes do braço com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina e 3% no braço com bendamustina.

A incidência de infecções no GALLIUM foi de 82% no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> e 73% no braço tratado com rituximabe, com eventos de Grau 3 a 4 relatados em 21% e 17%, respectivamente. No braço com **Gazyva**<sup>®</sup>, infecções fatais ocorreram em 2% dos pacientes, em comparação a <1% no braço com rituximabe.

A incidência de infecções de Grau 3 a 4 nos braços tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> e rituximabe foi mais baixa em pacientes que receberam profilaxia com fatores estimuladores de colônias de granulócitos (GCSF) (14%; 16%), em comparação a pacientes que não receberam profilaxia com GCSF (24%; 18%). A incidência de infecções fatais em pacientes que receberam profilaxia com GCSF nos braços tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> e rituximabe foi de 2% e 0%, respectivamente, e foi 2% e < 1% em pacientes que não receberam profilaxia com GCSF.

### **Nefrite lúpica**

Infecções foram relatadas em 72,0% dos pacientes no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> vs. 61,7% dos pacientes no braço placebo. As infecções relatadas com maior frequência foram infecções do trato respiratório superior e inferior. Eventos de infecções de Grau 3-5 foram relatados em 11,5% dos participantes no grupo de **Gazyva**<sup>®</sup> vs. 9,8% dos participantes no grupo placebo. Eventos de infecção fatal foram relatados em 1% dos pacientes no braço de **Gazyva**<sup>®</sup> vs. 0,5% dos pacientes no braço placebo (vide item “Advertências e precauções”).

## **Trombocitopenia:**

### **Leucemia linfocítica crônica**

A incidência de trombocitopenia foi maior no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila, em comparação com o braço tratado com rituximabe mais clorambucila, especialmente durante o primeiro ciclo do tratamento. Quatro por cento dos pacientes no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> mais clorambucila apresentaram trombocitopenia aguda (que ocorreram dentro de 24 horas após a infusão de **Gazyva**<sup>®</sup>) (vide item “Advertências e Precauções”). A incidência geral de eventos hemorrágicos foi similar no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> e o braço tratado com rituximabe. O número de eventos hemorrágicos fatais foi equilibrado entre os braços de tratamento; no entanto, todos os eventos em pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> foram reportados no ciclo 1. Uma relação clara entre trombocitopenia e eventos hemorrágicos não foi estabelecida.

### **Linfoma Não-Hodgkin**

A incidência de trombocitopenia no GADOLIN foi mais baixa no braço com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina (15%), em comparação ao braço tratado com bendamustina isolado (25%). A incidência de eventos hemorrágicos nos pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina em comparação a bendamustina foi de 12% e 11%, respectivamente. Eventos hemorrágicos de Grau 3 a 4 foram semelhantes em ambos os braços de tratamento (4% no braço com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina e 2% no braço com bendamustina).

No GALLIUM, trombocitopenia foi relatada como reação adversa em 14% do braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> e 8% do braço tratado com rituximabe, com a incidência de eventos de Grau 3 a 4 sendo de 7% e 3%, respectivamente. A diferença de incidências entre os braços de tratamento é causada por eventos que ocorreram durante o primeiro ciclo. A incidência de trombocitopenia (todos os graus) no primeiro ciclo foi de 9% no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> e 3% no braço tratado com rituximabe, com os índices de Grau 3 a 4 sendo 5% e 1%, respectivamente. No GALLIUM, ambos os braços de tratamento apresentaram uma incidência geral de 12% de eventos hemorrágicos e uma incidência < 1% de eventos hemorrágicos

fatais.

### **Síndrome de lise tumoral (SLT)**

A incidência de síndrome de lise tumoral de Grau 3 ou 4 em pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> foi de 2% no CLL11, 0,5% no GADOLIN e 0,9% no GALLIUM.

### **Distúrbios musculoesqueléticos:**

#### **Leucemia linfocítica crônica**

Reações adversas relacionadas a distúrbios musculoesqueléticos (todos os eventos do sistema orgânico), inclusive dor, foram relatados no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup>, com incidência mais alta que no braço tratado com rituximabe (18% *versus* 15%).

#### **Linfoma Não-Hodgkin**

No GADOLIN, reações adversas relacionadas a distúrbios musculoesqueléticos (todos os eventos do sistema orgânico), inclusive dor, foram relatados no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> mais bendamustina com incidência mais alta que no braço tratado somente com bendamustina (44% *versus* 30%).

No GALLIUM, distúrbios musculoesqueléticos foram relatados em 54% dos pacientes do braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup> e em 49% dos pacientes do braço tratado com rituximabe.

### **Elevações de enzimas hepáticas:**

Elevações de enzimas hepáticas ocorreram em pacientes de LLC que receberam **Gazyva**<sup>®</sup> nos estudos clínicos e apresentaram níveis normais de enzima hepática (AST, ALT e ALP) no período basal. Os eventos ocorreram com mais frequência dentro de 24-48 horas após a primeira infusão. Em alguns pacientes, as elevações de enzimas hepáticas foram observadas concomitantemente com as reações relacionadas à infusão ou síndrome de lise tumoral. No estudo CLL11, não houve nenhuma diferença clinicamente significativa nas reações adversas de hepatotoxicidade geral entre todos os braços (4% dos pacientes no braço tratado com **Gazyva**<sup>®</sup>). Medicamentos comumente utilizados para prevenir reações relacionadas à infusão (por exemplo, acetaminofeno) podem também estar envolvidos nesses eventos.

Monitore os exames de função hepática durante o tratamento, especialmente durante o primeiro ciclo. Considere interrupção ou descontinuação do tratamento por hepatotoxicidade.

### **Piora de condições cardíacas pré-existent:**

Eventos cardíacos fatais foram relatados em pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup>, (vide item “Advertências e Precauções”).

**Outras reações adversas relatadas observadas com o uso de Gazyva<sup>®</sup> foram:** dor nos linfonodos (2,1% no braço **Gazyva**<sup>®</sup> + bendamustina vs 0% no braço de terapia apenas com bendamustina), falência cardíaca (2,1% em todos os graus, sendo 1% de graus 3-5 no braço **Gazyva**<sup>®</sup> + bendamustina vs 0% no braço de terapia apenas com bendamustina), hiperemia ocular (2,1% no braço **Gazyva**<sup>®</sup> + bendamustina vs 0% no braço de terapia apenas com bendamustina), colite (2,1% em todos os graus, sendo 1% de graus 3-5 no braço **Gazyva**<sup>®</sup> + bendamustina vs 0% no braço de terapia apenas com bendamustina) e hemorróidas (2,1% no braço **Gazyva**<sup>®</sup> + bendamustina vs 0% no braço de terapia apenas com bendamustina).

### **Imunogenicidade**

Assim como em todas as proteínas terapêuticas, há potencial imunogênico. A detecção da formação de anticorpos é altamente dependente da sensibilidade e especificidade do ensaio. Adicionalmente, a incidência observada para a reação positiva a anticorpos (incluindo anticorpos neutralizantes) em um ensaio, pode ser influenciada por diversos fatores, incluindo a metodologia do ensaio, o manejo das amostras, o momento de coleta das amostras, a medicação concomitante e doenças subjacentes. Por essas razões, a comparação da incidência de anticorpos nos estudos com a incidência de anticorpos contra outros medicamentos pode ser difícil estabelecer com precisão.

Sete por cento (18/271) dos pacientes com LLC testados apresentaram resultado positivo para anticorpos anti- **Gazyva**<sup>®</sup> em um ou mais pontos de análise no CLL11.

Pacientes no estudo pivotal em LLC, BO21004 / CLL11, foram testados em vários momentos para anticorpos antidrogas (ATA) contra **Gazyva**<sup>®</sup>. Nos pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup>, 8 de 140 na fase randomizada e 2 em 6 na fase de inclusão tiveram testes positivos para ATA em 12 meses de acompanhamento. Desses pacientes, nenhum apresentou reações anafiláticas ou de hipersensibilidade consideradas relacionadas aos ATA, tampouco a resposta clínica foi afetada.

Nenhum paciente desenvolveu HAHA (anticorpo humano anti-humano) durante ou depois do tratamento com **Gazyva**<sup>®</sup> no GADOLIN, enquanto 1 paciente (1/565 paciente, 0,2%) desenvolveu HAHA no período pós-basal do GALLIUM. Embora a significância clínica de HAHA seja desconhecida, uma possível correlação entre HAHA e a evolução clínica não pode ser descartada.

Em pacientes com nefrite lúpica tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> nos estudos, um total de 12 de 200 (6%) tiveram pelo menos uma amostra positiva para ADA (teste de adenosina desaminase) registrada em qualquer momento durante o estudo. Seis (3%) indivíduos tiveram amostras positivas para ADA registradas no período inicial. Dois dos 6 pacientes que eram positivos para ADA no período inicial permaneceram positivos para ADA ao longo dos estudos, 1 teve uma única amostra pós período inicial que era positiva para ADA e nos 3 pacientes restantes todas as amostras pós período inicial foram negativas para ADA. Seis (3%) pacientes para os quais a amostra do período inicial era negativa para ADA tiveram um título positivo para ADA pós período inicial (ADA induzido pelo tratamento).

Nenhum dos 12 pacientes com títulos positivos para ADA em qualquer momento durante o período de tratamento apresentou uma RRI ou reação anafilática ou de hipersensibilidade durante o estudo.

#### **Anormalidades de coagulação, incluindo coagulação intravascular disseminada (CID)**

CID foi relatada em pacientes recebendo obinutuzumabe para o tratamento de linfoma folicular e leucemia linfocítica crônica. Em alguns casos, os eventos foram associados com RRIs e/ou SLT. Nenhum fator de risco de linha de base específico para CID foi identificado. Dois pacientes foram relatados com CID (um grave, um não grave) entre um total de 1.135 pacientes tratados com obinutuzumabe nos três maiores ensaios clínicos controlados patrocinados pela empresa em LF e LLC (CLL11 / BO21004, GALLIUM / BO21223, GADOLIN / GO01297 / GAO4753g). Todos os eventos ocorreram no grupo de tratamento com obinutuzumabe; nenhum caso foi relatado nos grupos comparadores. Todos os eventos ocorreram em 1-2 dias após a primeira infusão. Todos os pacientes continuaram o tratamento (vide item “Advertências e Precauções”).

#### **Leucoencefalopatia Multifocal Progressiva (LEMP):**

LEMP foi reportada em pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> (vide item “Advertências e Precauções”).

#### **Reativação do vírus da hepatite B:**

Casos de reativação do vírus da hepatite B foram reportados em pacientes tratados com **Gazyva**<sup>®</sup> (vide item “Advertências e Precauções”).

#### **Perfuração gastrointestinal:**

Casos de perfuração gastrointestinal foram reportados em pacientes que receberam **Gazyva**<sup>®</sup>, principalmente em LNH.

Observou-se que uma maior proporção de pacientes no braço G-quimioterapia, em comparação com o braço R-quimioterapia experimentaram EAs de Graus 3-5 e EASs. Além disso, uma maior incidência de eventos adversos (EAs) (todos os graus e Graus 3-5) no braço G-chemo comparado com o braço de r-quimioterapia para os seguintes EAs de particular interesse: - IRRs, neutropenia, trombocitopenia, infecções, eventos cardíacos e malignidades secundárias.

#### **Alterações laboratoriais:**

Elevações transitórias das enzimas hepáticas (AST, ALT, ALP) foram observadas logo após a primeira infusão de **Gazyva**<sup>®</sup>.

Para informações adicionais, vide itens anteriores “Informações adicionais de reações adversas selecionadas – Neutropenia e Trombocitopenia”.

### **Experiência pós comercialização**

As seguintes reações adversas foram identificadas durante o uso após aprovação de **Gazyva®**. Pelo fato dessas reações serem reportadas de forma voluntária por uma população de tamanho incerto, não é sempre possível estimar sua frequência de forma confiável ou estabelecer uma relação causal com a exposição ao medicamento.

- *Reações imunes e autoimunes:* doença do soro

**Atenção: este produto é um medicamento que possui nova indicação terapêutica no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.**

### **10. SUPERDOSE**

Não existe experiência com superdose a partir de estudos clínicos com seres humanos. Em estudos clínicos com **Gazyva®**, foram administradas doses que variaram de 50 a 2.000 mg por infusão. A incidência e intensidade das reações adversas reportadas nesses estudos não parece ser dose dependente.

Pacientes que apresentarem superdose devem ter sua infusão interrompida ou reduzida imediatamente e devem ser monitorados com cuidado. Deve-se considerar a necessidade de monitoramento regular da contagem de células do sangue e de risco aumentado de infecções enquanto o paciente estiver com depleção de células B.

**Em caso de intoxicação, ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

Registro - 1.0100.0660

Produzido por: Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Alemanha

Importado e registrado por:

**Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.**

Rua Dr. Rubens Gomes Bueno, 691 – CEP 04730-903 – São Paulo – SP

CNPJ 33.009.945/0001-23

**Serviço Gratuito de Informações – 0800 7720 289**

**[www.roche.com.br](http://www.roche.com.br)**



**USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE**

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO**

CDS 15.0B\_Prof





### Histórico de alteração para bula

| Dados da submissão eletrônica |                |               | Dados da petição/notificação que altera bula |                  |                                                                 |                   | Dados das alterações de bulas                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                   |                                                                 |
|-------------------------------|----------------|---------------|----------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------|-------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|-----------------------------------------------------------------|
| Data do expediente            | No. expediente | Assunto       | Data do expediente                           | Nº do expediente | Assunto                                                         | Data de aprovação | Itens de bula                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Versões (VP/VPS*) | Apresentações relacionadas                                      |
| Não aplicável                 | Não aplicável  | Não aplicável | 26/07/2013                                   | 0609718/13-9     | 1528 –<br>PRODUTO<br>BIOLÓGICO -<br>Registro de<br>Produto Novo | 23/03/2015        | Não aplicável.<br>Nova bula.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | VP/VPS            | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| Não aplicável                 | Não aplicável  | Não aplicável | 01/04/2015                                   | 0287554/15-3     | 1913 -<br>PRODUTO<br>BIOLÓGICO -<br>Aditamento                  | 01/04/2015        | <u><b>Bula do profissional de saúde:</b></u><br>- Indicações<br>- Características Farmacológicas<br>- Advertências e Precauções<br>- Posologia e Modo de Usar<br>- Reações Adversas<br><u><b>Bula do paciente:</b></u><br>- Para que este medicamento é indicado?<br>- O que devo saber antes de usar este medicamento?<br>- Como devo usar este medicamento?<br>- Quais os males que este | VP/VPS            | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

|            |              |                                                                                    |            |              |                                                                |            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |        |                                                                 |
|------------|--------------|------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------|----------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------------------------|
|            |              |                                                                                    |            |              |                                                                |            | medicamento<br>pode me causar?                                                                                                                                                                                                                                                                                        |        |                                                                 |
| 17/07/2015 | 0632022/15-8 | 10463 - PRODUTO<br>BIOLÓGICO - Inclusão<br>Inicial de Texto de Bula<br>– RDC 60/12 | 18/05/2015 | 0436909/15-2 | 1913 -<br>PRODUTO<br>BIOLÓGICO -<br>Aditamento                 | 18/05/2015 | <b><u>Bula do<br/>profissional de<br/>saúde:</u></b><br>- Posologia e<br>Modo de Usar                                                                                                                                                                                                                                 | VPS    | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 10/09/2015 | 0806925/15-5 | Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – RDC 60/12                        | 10/09/2015 | 0806925/15-5 | Notificação de<br>Alteração de<br>Texto de Bula –<br>RDC 60/12 | 10/09/2015 | <b><u>Bula do<br/>profissional de<br/>saúde:</u></b><br>- Advertências e<br>Precauções<br><b><u>Bula do<br/>paciente:</u></b><br>- O que devo<br>saber antes de<br>usar este<br>medicamento?                                                                                                                          | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 03/11/2016 | 2449457/16-7 | Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – RDC 60/12                        | 03/11/2016 | 2449457/16-7 | Notificação de<br>Alteração de<br>Texto de Bula –<br>RDC 60/12 | 03/11/2016 | <b><u>Bula do<br/>profissional de<br/>saúde:</u></b><br>- Resultados de<br>eficácia<br>- Advertências e<br>precauções<br>- Posologia e<br>modo de usar<br>- Reações<br>adversas<br><b><u>Bula do<br/>paciente:</u></b><br>- O que devo<br>saber antes de<br>usar este<br>medicamento?<br>- Quais os males<br>que este | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

|            |              |                                                             |            |              |                                                         |            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |        |                                                                 |
|------------|--------------|-------------------------------------------------------------|------------|--------------|---------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------------------------|
|            |              |                                                             |            |              |                                                         |            | medicamento<br>pode me causar?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |        |                                                                 |
| 06/02/2017 | 0203373/17-9 | Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – RDC 60/12 | 01/10/2015 | 0878665/15-8 | Inclusão de Nova<br>Indicação<br>Terapêutica no<br>País | 06/02/2017 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Indicações</li> <li>- Resultados de eficácia</li> <li>- Características farmacológicas</li> <li>- Advertências e precauções</li> <li>- Interações medicamentosas</li> <li>- Posologia e modo de usar</li> <li>- Reações adversas</li> </ul> <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para que este medicamento é indicado?</li> <li>- Como este medicamento funciona?</li> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Como devo usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul> | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

|            |              |                                                       |            |              |                                                       |            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |        |                                                                 |
|------------|--------------|-------------------------------------------------------|------------|--------------|-------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------------------------|
| 14/03/2017 | 0402289/17-1 | Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 14/03/2017 | 0402289/17-1 | Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 14/03/2017 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <p>- Advertências e precauções</p> <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <p>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 30/01/2018 | 0075191/18-0 | Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 31/10/2016 | 2450134/16-5 | Inclusão de Nova Indicação Terapêutica no País        | 29/01/2018 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <p>- Indicações</p> <p>- Resultados de eficácia</p> <p>- Advertências e precauções</p> <p>- Interações medicamentosas</p> <p>- Posologia e modo de usar</p> <p>- Reações adversas</p> <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <p>- Para que este medicamento é indicado?</p> <p>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</p> <p>- Como devo usar este medicamento?</p> <p>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</p> | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

|            |              |                                                                                   |            |              |                                                                                   |            |                                                                                                                                                                                                                                                                                              |        |                                                                 |
|------------|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------------------------|
| 02/09/2019 | 2094532/19-9 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 02/09/2019 | 2094532/19-9 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 02/09/2019 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <p>- Advertências e precauções</p> <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <p>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</p>                                                                                                      | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 03/09/2019 | 2104074/19-5 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 03/09/2019 | 2104074/19-5 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 02/09/2019 | <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <p>- <u>Quais os males que este medicamento pode me causar?</u></p>                                                                                                                                                                                   | VP     | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 19/05/2020 | 1574084/20-6 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 19/05/2020 | 1574084/20-6 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 19/05/2020 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <p>- <u>Advertências e precauções</u></p> <p>- <u>Reações adversas</u></p> <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <p>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</p> <p>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</p> | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

|            |              |                                                                                   |            |              |                                                                                   |            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |        |                                                                 |
|------------|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------------------------|
| 07/08/2020 | 2617878/20-8 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 07/08/2020 | 2617878/2-08 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 07/08/2020 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Resultados de Eficácia</li> <li>- Advertências e Precauções</li> </ul> <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> </ul>                                                          | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 18/12/2020 | 4483331/20-8 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 18/12/2020 | 4483331/20-8 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 18/12/2020 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Posologia e modo de usar</li> <li>- Reações adversas</li> </ul>                                                                                                                                                                                                             | VPS    | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 10/12/2021 | 5252196/21-4 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 10/12/2021 | 5252196/21-4 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 10/12/2021 | <p><b><u>Bula do profissional de saúde:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Advertências e precauções</li> <li>- Reações adversas</li> </ul> <p><b><u>Bula do paciente:</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul> | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

|            |              |                                                                                                         |            |              |                                                                                                         |            |                                                                                                                                                                                                                                                          |        |                                                                 |
|------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------------------------|
| 31/03/2022 | 1467940/22-4 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 31/03/2022 | 1467940/22-4 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 31/03/2022 | <u><b>Bula do profissional de saúde:</b></u><br>- Características farmacológicas<br><u><b>Bula do paciente:</b></u><br>- Como este medicamento funciona?                                                                                                 | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 07/06/2022 | 4266782/22-5 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 21/05/2020 | 1610588/20-5 | 11343 – PRODUTO BIOLÓGICO – Alteração de texto de bula relacionada a dados clínicos                     | 10/05/2022 | <u><b>Bula do profissional de saúde:</b></u><br>- Advertências e Precauções<br>- Reações Adversas<br><br><u><b>Bula do paciente:</b></u><br>- O que devo saber antes de usar este medicamento ?<br>- Quais os males que este medicamento pode me causar? | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| 16/10/2023 | 1100851/23-2 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 26/05/2022 | 4213664/22-4 | 11966 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 76. Alteração de posologia                                                | 25/09/2023 | <u><b>Bula do profissional de saúde:</b></u><br>- Resultados de eficácia<br>- Advertências e precauções<br>- Posologia e modo de usar<br>- Reações adversas                                                                                              | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

|            |              |                                                                                                         |            |              |                                                                                                         |            |                                                                                                                                                                           |        |                                                  |
|------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|--------------------------------------------------|
|            |              |                                                                                                         |            |              |                                                                                                         |            | <b><u>Bula do paciente:</u></b><br>- Quais os males que este medicamento pode me causar?                                                                                  |        |                                                  |
| 03/12/2024 | 1653935/24-3 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 03/12/2024 | 1653935/24-3 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 03/12/2024 | <b><u>Bula do profissional da saúde</u></b><br>- Advertências e Precauções<br><br><b><u>Bula do paciente</u></b><br>- Quais os males que este medicamento pode me causar? | VP/VPS | 1.000 MG SOL DIL INFUS IV CT FA VD TRANS X 40 ML |
| 20/12/2024 | 1743527/24-1 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 20/12/2024 | 1743527/24-1 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 20/12/2024 | <b><u>Bula do profissional da saúde</u></b><br>- Advertências e Precauções<br><br><b><u>Bula do paciente</u></b><br>- Quais os males que este medicamento pode me causar? | VP/VPS | 1.000 MG SOL DIL INFUS IV CT FA VD TRANS X 40 ML |
| 29/04/2025 | 0574151/25-7 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 29/04/2025 | 0574151/25-7 | 10456 – PRODUTO BIOLÓGICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 29/04/2025 | <b><u>Bula do profissional da saúde</u></b><br>- Posologia e Modo de Usar<br>- Reações Adversas<br><br><b><u>Bula do paciente</u></b><br>- Quais os males que este        | VP/VPS | 1.000 MG SOL DIL INFUS IV CT FA VD TRANS X 40 ML |



|                |                |                                                                                                                        |            |              |                                                                                                       |            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |        |                                                                 |
|----------------|----------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------------------------|
|                |                |                                                                                                                        |            |              |                                                                                                       |            | medicamento<br>pode me causar?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |        |                                                                 |
| 07/01/2026     | 0014113/26-1   | 10456 – PRODUTO<br>BIOLÓGICO –<br>Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – publicação no<br>Bulário RDC 60/12 | 15/05/2025 | 0657948/25-5 | 11967 -<br>PRODUTOS<br>BIOLÓGICOS -<br>77a. Inclusão ou<br>modificação de<br>indicação<br>terapêutica | 05/01/2026 | <p><b><u>Bula do profissional da saúde</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Indicações</li> <li>- Resultados de eficácia</li> <li>- Características farmacológicas</li> <li>- Advertências e precauções</li> <li>- Posologia e modo de usar</li> <li>- Reações adversas</li> </ul> <p><b><u>Bula do paciente</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para que este medicamento é indicado?</li> <li>- O que devo saber antes de usar este medicamento?</li> <li>- Como devo usar este medicamento?</li> <li>- Quais os males que este medicamento pode me causar?</li> </ul> | VP/VPS | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |
| Não disponível | Não disponível | 10456 – PRODUTO<br>BIOLÓGICO –<br>Notificação de<br>Alteração de Texto de<br>Bula – publicação no<br>Bulário RDC 60/12 | 31/10/2025 | 1448439/25-1 | 11966 -<br>PRODUTOS<br>BIOLÓGICOS -<br>76. Alteração de<br>posologia                                  | 31/08/2026 | <p><b><u>Bula do profissional da saúde</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Posologia e modo de usar</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | VPS    | 1.000 MG<br>SOL DIL<br>INFUS IV CT<br>FA VD<br>TRANS X 40<br>ML |

\*VP = versão de bula do paciente / VPS = versão de bula do profissional da saúde