

KISA ÜRÜN BİLGİSİ

1.BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

DOCETAXEL HOSPIRA 20 mg/2 ml İnfüzyon İçin Çözelti

2.KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Etkin madde:

Dosetaksel 20.0 mg

Yardımcı maddeler:

Her bir flakon % 23 (h/h) 182 mg/ml etanol (susuz) içerir.

Yardımcı maddeler için Bölüm 6.1'e bakınız.

3.FARMASÖTİK FORM

İnfüzyon için çözelti

Berrak renksiz ila açık sarı renkli çözelti

4.KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Terapötik reaksiyonlar

Meme kanseri

DOCETAXEL HOSPIRA, antrasiklin ve siklofosfamid ile eş zamanlı kombinasyon halinde veya ardışık olarak opere edilebilir nod-pozitif meme kanseri olan ve tümör büyülüğu 2 cm ve üzerinde olan opere edilebilir nod-negatif meme kanseri olan hastaların adjuvan tedavisinde endikedir. Erken evre meme kanseri konusunda uluslararası düzeyde yerleşik kriterlere göre opere edilebilir nod-negatif meme kanserli hastalarda adjuvan tedavi kemoterapiye uygun hastalarla sınırlıdır. (Bkz. Bölüm 5.1. Farmakodinamik özellikler).

DOCETAXEL HOSPIRA trastuzumab ile kombinasyon halinde, opere edilmiş aksiler lenf nodu metastazı olmayan, yüksek riskli grupta değerlendirilen immünohistokimyasal yöntemlerle HER-2(+) veya 3(+) olan veya FISH/CISH yöntemleri ile HER-2(+) bulunan hastaların tedavisinde kullanılır.

DOCETAXEL HOSPIRA doksorubisin ile kombine olarak, daha önce sitotoksik tedavi almamış olan, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik meme kanseri hastalarının birinci basamak tedavisinde endikedir.

DOCETAXEL HOSPIRA daha önceki kemoterapisi başarılı olmayan, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik meme kanseri hastalarının tedavisinde endikedir. Daha önceki kemoterapi antrasiklin veya alkilleyici ajan içermelidir.

DOCETAXEL HOSPIRA trastuzumab ile kombinasyon halinde, daha önce metastatik hastalık için kemoterapi almamış HER-2 neu aşırı pozitif (3 pozitif veya FISH teknigi ile pozitif) metastatik meme kanseri hastalarının tedavisinde endikedir.

DOCETAXEL HOSPIRA ile kapesitabin kombinasyonu daha önceki kemoterapisi başarılı olmayan, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik meme kanseri hastalarının tedavisinde endikedir. Daha önceki tedavi antrasiklin içermelidir.

Küçük hücreli olmayan akciğer kanseri

Sisplatin ile kombinasyon halinde DOCETAXEL HOSPIRA, rezeke edilemeyen, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik küçük hücreli olmayan akciğer kanseri bulunan, bu hastalık için daha önce kemoterapi almamış hastaların tedavisinde endikedir.

Komplike nötropeni (uzamış nötropeni, febril nötropeni veya enfeksiyon içeren) görülen önemli SCCHN klinik hastalarında, sonradan gelen bütün sikluslarda (örn:6 -15.gün) profilaktik etkiyi sağlamak için G-CSF kullanımı tavsiye edilmiştir.

Uygulama şekli

DOCETAXEL HOSPIRA yalnızca kemoterapi uygulanması konusunda uzmanlaşmış kliniklerde kullanılmalıdır ve anti-kanser kemoterapisi uygulama konusunda yetkin bir doktorun denetiminde uygulanmalıdır. (Bkz.6.6 Tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler).

Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler

Karaciğer yetmezliği:

Tek ajan olarak, 100 mg/m^2 dozda dosetaksel ile elde edilen farmakokinetik verilere dayanarak, transaminaz değerleri (ALT ve/veya AST) normal aralığın üst sınırının 1.5 katından daha yüksek olan, beraberinde alkalen fosfataz düzeyi normal aralığının üst sınırının 2.5 katından daha yüksek olan hastalara önerilen dosetaksel dozu 75 mg/m^2 , dir (Bkz. Bölüm 4.4 Özel kullanım uyarıları ve önlemleri). Serum bilirubin düzeyi normal değerin üstünde olan ve/veya ALT ve AST değerleri normalin üst sınırının 3.5 katından daha yüksek olup, beraberinde alkalen fosfataz değeri normalin üst sınırının 6 katından daha yüksek olan hastalara doz azaltılması önerilmez ve kesinlikle endike olmadıkça dosetaksel kullanılmamalıdır.

Mide adenokarsinomu olan hastaların tedavisi için sisplatin ve 5-florourasil ile kombinasyonda, ALT ve/veya AST değerleri normalin üst sınırının 1.5 katından daha yüksek olup, beraberinde alkalen fosfataz değeri normalin üst sınırının 2.5 katından daha fazla olan ve bilirubin değeri normalin üst sınırının 1 katından daha fazla olan hastaların dışında bırakıldığı bir pivotal çalışmada; bu hastalar için doz azaltılması önerilmez ve kesinlikle endike olmadıkça dosetaksel kullanılmamalıdır.

Pediyatrik popülasyon:

1 aylık ve 18 yaşın altındaki çocuklarda dosetakselin nazofaringeal karsinomadaki güvenilirlik ve etkinliği saptanmamıştır. Dosetakselin meme kanseri, küçük hücreli olmayan akciğer kanseri, prostat kanseri, gastrik karsinoma ve baş-boyun kanserinde Tip II ve III az diferansiyel nazofaringeal karsinoma dışında pediyatrik popülasyonda kullanımı yoktur.

Yaşlılar:

Popülasyon farmakokinetiği esas alınarak yaşlılarda kullanımına ilişkin özel bir talimat bulunmamaktadır. Kapesitabin ile kombinasyonda 60 yaş ve üstü hastalar için, kapesitabının başlangıç dozunun %75'e düşürülmesi önerilmektedir (Kapesitabin prospektüsüne bakınız)

4.3.Kontrendikasyonlar

Dosetaksel veya polisorbat 80 ile formüle edilen diğer ilaçlara karşı hipersensitivite reaksiyonları göstermiş olan hastalarda DOCETAXEL HOSPIRA kontrendikedir.

Dosetaksel nötrofil sayısı $< 1500 \text{ hücre/mm}^3$ olan hastalarda kullanılmamalıdır.

Veri bulunmadığından, dosetaksel ağır karaciğer bozukluğu olan hastalarda kullanılmamalıdır (Bkz 4.2 Pozoloji ve uygulama şekli ve 4.4 Özel kullanım uyarıları ve önlemleri)

Sıvı tutulması:

Plevral efüzyon, perikardiyal efüzyon ve asit gibi ciddi sıvı retansiyonu olan hastalar yakından takip edilmelidir.

Karaciğer yetmezliği:

Dosetaksel 100 mg/m^2 dozda tek ajan olarak, serum transaminaz düzeyleri (ALT, AST) normal değerlerin üst sınırının 1.5 katından daha yüksek ve beraberinde serum alkalen fosfataz düzeyleri normal değerlerin üst sınırının 2.5 katından daha yüksek olan hastalara uygulandığında, sepsis de dahil sebeplerle toksik ölüm, ölümcül olabilecek gastrointestinal hemoraji, febril nötropeni, enfeksiyonlar, trombositopeni, stomatit ve asteni gibi ciddi advers etkilerin insidansı artmaktadır. Bu nedenle karaciğer fonksiyon test (KFT) sonuçları yüksek olan hastalarda önerilen dosetaksel dozu 75 mg/m^2 olmalı ve KFT'leri başlangıçta ve her kür öncesi ölçülmelidir (Bkz. 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli). Serum bilirubin düzeyi normal değerin üstünde olan, ve/veya ALT ve AST değerleri normalin üst sınırının 3.5 katından daha yüksek olup, beraberinde alkalen fosfataz değeri normalin üst sınırının 6 katından daha yüksek olan hastalara doz azaltılması önerilmez ve kesinlikle endike olmadıkça dosetaksel kullanılmamalıdır.

Mide adenokarsinomu olan hastaların tedavisi için sisplatin ve 5-florourasil kombinasyonunu değerlendiren bir pivotal çalışmada, ALT ve/veya AST değerleri normalin üst sınırının $> 1.5 \times \text{ULN}$ daha yüksek olup, beraberinde alkalen fosfataz değeri normalin üst sınırının $> 2.5 \times \text{ULN}$ daha fazla olan ve bilirubin değeri normalin üst sınırının $> 1 \times \text{ULN}$ daha fazla olan hastalar çalışma dışı bırakılmıştır. Bu hastalarda doz ayarlaması önerilmez ve dosetaksel kullanılmamalıdır.

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda dosetakselin kombinasyon tedavileriyle ilgili veri yoktur.

Böbrek yetmezliği:

Ciddi böbrek yetmezliği olan hastalarda dosetaksel tedavisi ile ilgili veri yoktur.

Sinir sistemi:

Ciddi periferik nöropati gelişimi doz azaltılmasını gerektirir. (Bkz. 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli).

Kardiyak toksisite:

Trastuzumab ile kombinasyon halinde dosetaksel almaktan hastalarda, özellikle antrasiklin (doksorubisin veya epirubisin) içeren kemoterapiyi takiben kalp yetmezliği gözlenmiştir. Kalp yetmezliği orta dereceli ila şiddetli olabilmektedir ve ölümle bağıntılı bulunmuştur (Bkz. 4.8. İstenmeyen etkiler).

Trastuzumab ile kombinasyon halinde dosetaksel tedavisi için aday olan hastalar yakından takip edilmelidir. Kardiyak bozukluk gelişebilecek hastaları belirlemek için kardiyak fonksiyon tedavi sırasında takip edilmelidir (Örn: Üç ayda bir). Daha detaylı bilgi için trastuzumab kısa ürün bilgilerine bakınız.

Diğer:

Hem kadın hem erkeklerde tedavinin bitiminden en az 6 ay sonrasında kadar kontraseptif önlemler alınmalıdır.

Meme kanserinin adjuvan tedavisinde kullanım için ek uyarılar

Komplike nötropeni

Komplike nötropeni (uzun süreli nötropeni, febril nötropeni ya da enfeksiyon dahil) bulunan hastalar için G-CSF kullanılması ve dozun azaltılması düşünülmelidir (Bkz. 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli).

Gastrointestinal reaksiyonlar

Nötropeni ile birlikte ya da nötropeni olmaksızın erken dönemde ortaya çıkan abdominal ağrı ve hassasiyet, ateş, diyare gibi semptomlar ciddi gastrointestinal toksisitenin erken

belirtileri olabilir ve bu semptomlar vakit geçirmeksizin değerlendirilmeli ve tedavi edilmelidir.

Konjestif kalp yetmezliği

Hastalar, tedavi sırasında ve takip dönemi boyunca konjestif kalp yetmezliği semptomları açısından takip edilmelidir.

Lösemi

Adjuvan meme kanseri tedavisinde gecikmiş miyelodisplazi veya miyeloid lösemi hematolojik takip gerektirir.

4+ nodül bulunan hastalar

TAC için 4+ nodül bulunan hastalardaki yarar/risk oranı ara analizde tam olarak belirlenmemiştir (Bkz 5.1 Farmakodinamik özellikler).

Yaşlı hastalar

Doksorubisin ve siklofosfamid ile kombinasyon halinde dosetaksel kullanan > 70 yaşındaki hastalara ilişkin veriler sınırlıdır.

AC-TH ve TCH rejimlerindeki yaşlı hastaların oranı sırasıyla % 5.5 ve % 6.6 olduğundan istenmeyen etkilerle ilgili olarak yaşa bağlı (65 yaş altı ve 65 yaş üstü yaştakiler için) bir sonuç çıkarılmak için bu oranlar çok sınırlıdır.

Bir prostat kanseri araştırmasında her üç haftada bir dosetaksel ile tedavi edilen 333 hastadan 209'u 65 yaş veya üzerinde ve 68'inin 75 yaş üzerinde olduğu kaydedilmiştir. Her üç haftada bir dosetaksel ile tedavi edilen hastalarda, tırnaklarda değişiklik insidansı, 65 yaş veya üzerindeki hastalarda daha genç hastalara kıyasla ≥ % 10 daha yüksek oranlarda görülmüştür. Ateş, diyare, anoreksi ve periferal ödem insidansı 75 yaş veya üzerindeki hastalarda 65 yaşın altındaki hastalara kıyasla ≥ % 10 daha yüksek oranda görülmüştür. Mide kanseri araştırmasında sisplatin ve 5- florourasil ile kombinasyon halinde dosetaksel ile tedavi edilen 300 hastadan (çalışmanın faz III bölümünde 221 hasta ve çalışmanın faz II bölümünde 79 hasta) 74 hastanın 65 yaş veya üzerinde ve 4 hastanın 75 yaş veya üzerinde olduğu kaydedilmiştir. Yaşlı hastalarda ciddi advers olay insidansı genç hastalara kıyasla daha yüksek bulunmuştur. Aşağıdaki advers olayların (tüm dereceler) insidansı, 65 yaş veya üzerindeki hastalarda genç hastalara kıyasla ≥ %10 daha yüksek oranlarda meydana gelmiştir: letarji, stomatit, nötropenik enfeksiyon TCF ile tedavi edilen yaşlı hastalar yakından izlenmelidir.

Bu tıbbiüründe hacmin % 23'ü kadar etanol (alkol) vardır; her flakonda etanol miktarı 182 mg'a kadar çıkabilir. Bu miktar 4.6 ml bira veya 1.9 ml şaraptaki alkole eşdeğerdir.

Alkol bağımlılığı olanlar için zararlı olabilir.

Hamile veya emziren kadınlar, çocuklar ve karaciğer hastalığı ya da epilepsi gibi yüksek risk grubundaki hastalar için dikkate alınmalıdır.

4.5. Diğer tıbbi ürünler ile etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

In vitro araştırmalarda dosetaksel metabolizmasının sitokrom P450-3A enzimlerini indükleyen, inhibe eden ya da aynı enzimlerle metabolize edilen siklosporin, terfenadin, ketokonazol, eritromisin ve troleandomisin gibi ilaçlardan etkilendiği görülmüştür. Dolayısıyla dosetaksel ve bu ilaçlar aynı anda uygulandığında dikkatli olunmalıdır.

Dosetaksel yüksek oranda (> % 95) proteine bağlanmaktadır. Dosetakselin eşzamanlı olarak uygulanan ilaçlarla *in vivo* etkileşimi resmi olarak araştırılmamış olmakla birlikte, *in vitro* araştırmalarda yüksek oranda proteine bağlanan eritromisin, difenhidramin, propanolol, propafenon, fenitoïn, salisilat, sulfametoksazol ve sodyum valproat gibi ilaçların dosetakselin proteine bağlanması etkilemedikleri görülmüştür. Ek olarak deksametazon da dosetakselin proteine bağlanması etkilememiştir. Dosetaksel dijitoksinin bağlanması etkilememiştir.

Dosetaksel, doksorubisin ve siklofosfamid birlikte uygulandığında farmakokinetikleri etkilenmemiştir. Kontrolsüz tek bir çalışmada veriler dosetaksel ve karboplatin arasındaki etkileşimi göstermektedir. Dosetaksel ile kombine edildiğinde, karboplatin klerensi, karboplatin monoterapisi için daha önce rapor edilmiş olan verilerden yaklaşık % 50 daha yüksektir.

Dosetaksel farmakokinetiği prednison varlığında metastatik prostat kanserli hastalarda çalışılmıştır. Dosetaksel CYP3A4 ile metabolize edilir ve prednison CYP3A4'ü indüklediği bilinmektedir. Prednisonun dosetakselin farmakokinetiği üzerinde istatistiksel olarak anlamlı bir etkisi gözlenmemiştir.

CYP3A4 inhibitörleri (ritonavir gibi proteaz inhibitörleri, ketokonazol veya itrakonazol gibi azol antifungalleri) ile dosetakseli birlikte alan hastalara uygulama dikkatli yapılmalıdır. Ketokonazol ile dosetaksel alan hastalarda yapılan ilaç etkileşimi çalışmasında, dosetakselin klerensi, ketokonazolden dolayı yarı yarıya azalmıştır; bunun sebebi büyük olasılıkla dosetakselin metabolizmasındaki ana metabolik yolakta CYP3A4'ün önemli rol oynamasıdır. Daha düşük dozlarda bile dosetakselin toleransında azalma meydana gelebilir.

4.6. Gebelik ve laktasyon

Genel tavsiye

Gebelik kategorisi D'dır.

Çocuk doğurma potansiyeli olan kadınlar/Doğum kontrolü (kontrasepsiyon)

Dosetaksel gebelik sırasında kullanıldığı veya bu ilacın alınması sırasında hasta gebe kaldığı takdirde, hastaya fötusun maruz kalabileceği risk potansiyeli anlatılmalıdır. Üreme çağındaki kadınlar tedavi sırasında gebe kalmaktan kaçınmaları konusunda uyarılmalıdır. Tedavi sırasında etkili bir kontrasepsiyon metodu kullanılmalıdır. Klinik dışı çalışmalarda dosetakselin genotoksik etkilerinin olduğu ve erkek fertilitesini olumsuz yönde değiştirebileceği görülmüştür (Bkz. Bölüm 5.3. Klinik öncesi güvenlilik verileri). Dolayısıyla da dosetaksel ile tedavi edilen erkeklerin tedavi sırasında ve tedaviyi izleyen 6 aylık süre içinde baba olmamaları ve tedavi öncesinde sperm konzervasyonu konusunda tavsiye almaları önerilmektedir.

Gebelik dönemi

Diğer sitotoksik ilaçlarda olduğu gibi, dosetaksel gebe kadınarda uygulandığında fetusa zarar verebilir. Bu nedenle dosetaksel gebe kadınarda kullanılmamalıdır.

Laktasyon dönemi

Dosetakselin anne sütü ile atılıp atılmadığı bilinmemektedir. Birçok ilaçın anne sütü ile atılması ve dosetakselin süt çocukları üzerinde ciddi advers reaksiyon potansiyeli bulunması nedeniyle kadınlar, dosetaksel tedavisi boyunca emzirmeyi kesmelidir.

Üreme yeteneği (fertilite)

Gebe kadınarda yapılmış bir araştırma bulunmamaktadır. Tavşan ve farelerde dosetakselin embriyotoksik ve fetotoksik olduğu ve farelerde üremeyi azalttığı bildirilmiştir.

4.7. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler

Dosetakselin araç ve makine kullanımı üzerine etkisini gösteren bir çalışma mevcut değildir.

Bu tıbbi ürünün içeriğindeki alkol miktarı araç veya makine kullanma yeteneğini bozabilir.

4.8. İstenmeyen etkiler

Dosetaksel uygulamasıyla ilişkili olabileceği düşünülen istenmeyen etkilerin görüldüğü hasta sayıları aşağıdadır:

Adjuvan meme kanseri

- Doktorubisin ve siklofosfamid ile kombinasyon halinde dosetaksel alan 1276 hasta (TAX 316 çalışmasında 744 hasta ve GEICAM 9085 araştırmasında 532 hasta) (klinik açıdan önemli tedaviyle ilişkili istenmeyen etkiler sunulmaktadır).
- Opere edilebilir meme kanseri olan ve tümörlerinde aşırı HER2 ekspresyonu olan, doktorubisin ve siklofosfamid alan ve arkasından trastuzumab ile kombine dosetaksel uygulanan (AC-TH) 1068 hasta
- Opere edilebilir meme kanseri olan ve tümörlerinde aşırı HER2 ekspresyonu olan, trastuzumab ile kombine olarak dosetaksel ve karboplatin (TCH) alan 1056 hasta

Metastatik meme kanseri

- Doktorubisin ile kombine dosetaksel alan 258 hasta
- Tek ajan olarak 100 mg/m^2 dozda dosetaksel alan 1312 hasta
- Trastuzumab ile kombinasyon halinde dosetaksel ile tedavi edilen 92 hasta
- Kapesitabin ile kombinasyon halinde dosetaksel alan 255 hasta.

Küçük hücreli olmayan akciğer kanseri

- Tek ajan olarak 75 mg/m^2 dozda dosetaksel alan 121 hasta.
- Sisplatin ile kombinasyon halinde dosetaksel alan 406 hasta.

Prostat kanseri

Prednison veya prednisolon ile kombinasyon halinde dosetaksel alan 332 hasta (tedaviyle ilişkili, klinik açıdan önemli advers olaylar sunulmuştur).

Mide adenokarsinomu

Sisplatin ve 5-florourasil ile kombinasyon halinde dosetaksel alan 300 hasta (221 hasta çalışmanın faz III bölümünde ve 79 hasta çalışmanın faz II bölümünde) hasta (tedaviyle ilişkili, klinik açıdan önemli advers olaylar sunulmuştur).

Baş ve boyun kanseri

Sisplatin ve 5-florourasil ile kombinasyon halinde dosetaksel alan 174 baş ve 251 boyun kanseri hastası (tedaviyle ilişkili, klinik olarak önemli istenmeyen olaylar sunulmuştur).

Bu reaksiyonlar NCI Ortak Toksisite Kriterleri (derece 3= G3; derece 3-4 =G3/4; derece 4= G4) COSTART ve MedDRA terimleri kullanılarak açıklanmıştır.

Sıklıklar şu şekilde tanımlanmaktadır: Çok yaygın ($\geq 1/10$); yaygın ($\geq 1/100$ ila $< 1/10$); yaygın olmayan ($\geq 1/1000$ ila $< 1/100$); seyrek ($\geq 1/10.000$ ila $1/1000$); çok seyrek ($< 1/10.000$); bilinmiyor (mevcut verilerle tahmin edilemeyen).

Her bir sıklık grubunda istenmeyen etkiler azalan ciddiyet sıralamasına göre verilmektedirler.

Tek başına dosetakselin en yaygın olarak bildirilen istenmeyen etkileri nötropeni, (geri dönüşlü, kümülatif olmayan, taban değere dönmesi 7 gün alan ve ciddi nötropeninin ($< 500 \text{ hücre/mm}^3$, 7 gün sürdüğü), anemi, alopsi, bulantı, kusma, stomatit, diyare ve astenidir. Dosetaksel diğer kemoterapötik ajanlarla kombinasyon halinde verildiğinde istenmeyen etkilerin şiddeti artabilir.

Trastuzumab ile kombinasyon halinde hastaların % 10'undan fazlasında bildirilen istenmeyen olaylar (tüm dereceler) gösterilmektedir. Trastuzumab kombinasyonu kolunda, dosetaksel monoterapisi ile karşılaştırıldığında ciddi advers olay insidansında (% 31'e karşı % 40) ve Derece 4 advers olay insidansında (% 23'e karşı % 34) artış saptanmıştır.

Kapesitabin ile kombinasyon için, antrasiklin tedavisinin başarısız kaldığı meme kanseri hastalarında yapılan bir faz III çalışmada bildirilen en yaygın görülen ($\geq 5\%$) tedaviyle ilişkili istenmeyen etkiler sunulmaktadır (Bkz. kapesitabin ürün özellikleri özeti).

Bildirilen istenmeyen etkiler:

İmmün sistem hastalıkları

Hipersensitivite reaksiyonları, genellikle dosetaksel infüzyonun başlamasından sonra dakikalar içinde ortaya çıkan ve genellikle hafif ve orta şiddette olmuştur. En sık bildirilen semptomlar sıcak basması, kaşaklı veya kaşsız döküntü, göğüs darlığı, sırt ağrısı, dispne ve ateş veya titremeler olmuştur. Ağır reaksiyonlar, hipotansiyon ve/veya bronkospazm veya jeneralize döküntü/eritem ile karakterize olmuştur. (Bkz. 4.4 Özel kullanım uyarıları ve önlemleri).

Sinir sistemi hastalıkları

Periferik nöropati meydana gelirse doz azaltılmalıdır (Bkz. 4.2 Pozoloji ve uygulama şekli, 4.4 Özel kullanım uyarıları ve önlemleri). Hafif ve orta şiddette nörosensör belirtiler, parestezi, dizestezi veya ağrı (yanma hissi de dahil) ile karakterizedir. Nöromotor hadiseler genellikle güçsüzlükle kendini gösterir.

Deri ve deri altı dokusu hastalıkları

Geri dönüşümlü deri reaksiyonları gözlenmiş ve genellikle hafif ve orta şiddette olmuştur. Reaksiyonlar, esas olarak ayaklar ve ellerde (şiddetli el ve ayak sendromunu içeren), ancak aynı zamanda kollar, yüz veya göğüste lokalize olan ve sıkılıkla kaşaklı olan erüpsiyonları içeren bir döküntüyle karakterizedir. Erüpsiyonlar genellikle dosetaksel infüzyondan sonraki bir hafta içinde ortaya çıkmıştır. Daha ender olarak erüpsiyonlar ve ardından meydana gelen deskuamasyonlar gibi ciddi semptomlar nedeniyle tedavinin kesilmesi veya ara verilmesi gereği bildirilmiştir. (Bkz. 4.2 Pozoloji ve uygulama şekli, 4.4 Özel kullanım uyarıları ve önlemleri). Ciddi tırnak reaksiyonları hipo- veya hiperpigmentasyon ve bazen ağrı ve onikoliz ile birlikte görülmüştür.

Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar

İnfüzyon yeri reaksiyonları genellikle hafif olup, hiperpigmentasyon, enflamasyon, deride kuruluk ve kızarma, filebit ve ekstravazasyon ve venin şişmesi olarak ortaya çıkmıştır.

Sıvı tutulması periferik ödem ve daha ender olarak plevral efüzyon, asit, perikardiyal efüzyon ve kilo artışı gibi tabloları içerir. Periferik ödem genellikle alt ekstremitelerde başlamaktadır ve 3 kg veya daha fazla kilo artışı ile genelleşebilmektedir. Sıvı tutulması insidans ve ciddiyet açısından kümülatiftir. (Bkz. 4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri).

- Dosetaksel 100 mg/m² tek ajan

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila <1/10	Yaygın olmayan istenmeyen etkiler ≥ 1/1000 ila < 1/100
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyonlar (G3/4: %5.7, %1.7 oranında ölümle sonuçlanan sepsis ve pnömoni dahil);	Nötropeni ile bağıntılı G4 enfeksiyon (G3/4: % 4.6)	
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G4: %76.4); Anemi (G3/4: % 8.9); Febril nötropeni	Trombositopeni (G4: % 0.2)	
İmmün sistem hastalıkları	Hipersensitivite (G3/4: % 5.3)		
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi		
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3: % 4.1); Periferik motor nöropati (G3/4:% 4); Tat alma duyusunda bozukluk (ağır % 0.07)		
Kardiyovasküler hastalıklar		Aritmi (ağır G3/4:% 0.7)	Kardiyak yetmezlik
Vasküler hastalıkları		Hipotansiyon; Hipertansiyon Hemoraji	
Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar	Dispne (ağır % 2.7)		
Gastrointestinal hastalıklar	Stomatit (G3/4:% 5.3); Diyare (G3/4: % 4); Bulantı (G3/4: % 4); Kusma (G3/4: % 3).	Konstipasyon (ağır % 0.2); Abdominal ağrı (ağır % 1); Gastrointestinal kanama (ağır % 0.3).	Özofajit (ağır: % 0.4)
Deri ve derialtı dokusu hastalıkları	Alopsi; Deri reaksiyonları (G3/4:% 5.9); Tırnakta değişiklikler (ağır % 2.6)		
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıklar	Miyalji (ağır % 1.4)	Artralji	

Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Sıvı tutulması (ağır: % 6.5) Asteni (ağır % 11.2); Ağrı.	İnfüzyon yeri reaksiyonları; Kardiyak olmayan göğüs ağrısı (ağır % 0.4)	
Araştırmalar		G3/4 kan bilirubin artışı (<%5); G3/4 kan alkalen fosfataz artışı (<%4); G3/4 AST artışı (<%3); G3/4 ALT artışı (<%2).	

Kan ve lenfatik sistem hastalıkları

Seyrek: G3/4 trombositopeni ile bağıntılı kanama episodları.

Sinir sistemi hastalıkları

Tek ajan olarak 100 mg/m^2 dosetaksel ile tedavi edilen ve nörotoksisite gelişen hastaların % 35.3’ünde bu olayların reversibl olduğuna dair veriler mevcuttur. Olaylar 3 ay içinde spontan olarak düzelmiştir.

Deri ve deri altı dokusu hastalıkları

Çok seyrek: araştırma sırasında geri dönüşlü olmayan bir alopsi olgusu. Kutanoz reaksiyonlarının % 73’ü 21 gün içinde geri dönüşlü olmuştur.

Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar

Dosetaksel ile tedavi edilen hastalarda ortalama kümülatif doz 1000 mg/m^2 , sıvı retansiyonunun düzeltmesi için geçen zaman ortalama 16.4 haftadır (0-42 hafta). Orta şiddette ve ciddi sıvı retansiyonunun başlangıcı, premedikasyon alan hastalarda, premedikasyon almayan hastalara kıyasla daha geç meydana gelmektedir. (medyan kümülatif doz 818.9 mg/m^2 ve 489.7 mg/m^2). Ancak tedavinin daha erken aşamalarında sıvı retansiyonu meydana gelen vakalar da bildirilmiştir.

- Dosetaksel 75 mg/m² tek ajan

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila <1/10
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyonlar (G3/4: %5)	
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G4: %54.2); Anemi (G3/4: % 10.8); Trombositopeni (G4: % 1.7)	Febril nötropeni
İmmün sistem hastalıkları		Hipersensitivite (ağır değil)
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi	
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3/4: % 0.8)	Periferik motor nöropati (G3/4: % 2.5)
Kardiyovasküler hastalıklar		Aritmi (ağır değil)
Vasküler hastalıklar		Hipotansiyon
Gastrointestinal hastalıklar	Bulanti (G3/4: % 3.3); Stomatit (G3/4:% 1.7); Kusma (G3/4: % 0.8). Diyare (G3/4: % 1.7).	Konstipasyon
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	Alopesi; Deri reaksiyonları (G3/4:% 0.8)	Tırnakta değişiklikler (ağır % 0.8)
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları		Miyalji
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Asteni (ağır %12.4); Sıvı tutulması (ağır: % 0.8); Ağrı.	
Araştırmalar		G3/4 kan bilirubin artışı (<%2)

- Dosetaksel 75 mg/m² doksorubisin ile kombine olarak

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila <1/10	Yaygın olmayan istenmeyen etkiler ≥ 1/1000 ila < 1/100
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyon (G3/4: %7.8)		
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G4: %91.7); Anemi (G3/4: % 9.4); Febril nötropeni; Trombositopeni (G4: % 0.8)		
İmmün sistem hastalıkları		Hipersensitivite (G3/4: % 1.2)	
Metabolizma ve beslenme hastalıkları		Anoreksi	
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3/4: % 0.4)	Periferik motor nöropati (G3/4: % 0.4);	
Kardiyovasküler hastalıklar		Kardiyak yetmezlik Aritmi (ağır değil)	
Vasküler hastalıklar			Hipotansiyon
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı (G3/4: % 5); Stomatit (G3/4: % 7.8); Diyare (G3/4: % 6.2); Kusma (G3/4: % 5); Konstipasyon		
Deri ve derialtı dokusu hastalıkları	Alopsi; Tırnakta değişiklikler (ağır % 0.4) Deri reaksiyonları (ağır değil)		
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları		Miyalji	
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Asteni (ağır % 8.1); Sıvı tutulması (ağır: % 1.2) ; Ağrı.	İnfüzyon yeri reaksiyonu	
Araştırmalar		G3/4 kan bilirubin artışı (<%2.5); G3/4 kan alkalen fosfataz artışı (<%2.5);	G3/4 AST artışı (<%1); G3/4 ALT artışı (<%1);

- Dosetaksel 75 mg/m² ve sisplatin kombinasyonu

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila <1/10	Yaygın olmayan istenmeyen etkiler ≥ 1/1000 ila < 1/100
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyon (G3/4: %5.7)		
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G4: %51.5); Anemi (G3/4: % 6.9); Trombositopeni (G4: % 0.5)	Febril nötropeni	
İmmün sistem hastalıkları	Hipersensitivite (G3/4: % 2.5)		
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi		
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3: %3.7); Periferik motor nöropati (G3/4: % 2)		
Kardiyovasküler hastalıklar		Aritmi (G3/4: % 0.7)	Kalp yetmezliği
Vasküler hastalıklar		Hipotansiyon (G3/4: %0.7)	
Gastrointestinal hastalıklar	Bulanti (G3/4: % 9.6); Kusma (G3/4: % 7.6); Diyare (G3/4: % 6.4); Stomatit (G3/4:% 2);	Konstipasyon	
Deri ve derialtı dokusu hastalıkları	Alopesi; Tırnakta değişiklikler (ağır % 0.7) Deri reaksiyonları (G3/4: % 0.2)		
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları	Miyalji (ağır % 0.5)		
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Asteni (ağır % 9.9); Sıvı tutulması (ağır: % 0.7) ; Ateş (G3/4:% 1.2)	İnfüzyon yeri reaksiyonu ; Ağrı	
Araştırmalar		G3/4 kan bilirubin artışı (%2.1); G3/4 ALT artışı (%1.3);	G3/4 AST artışı (%0.5); G3/4 kan alkalin fosfataz artışı (%0.3);

- Dosetaksel 100 mg/m² ve trastuzumab kombinasyonu

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila <1/10
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G3/4: %32); Febril nötropeni (ateş ve antibiyotik kullanımına bağlı nötropeni dahil) veya nötropenik sepsis.	
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi	
Psikiyatrik hastalıkları	İnsomnia	
Sinir sistemi hastalıkları	Parestezi; Baş ağrısı; Tat alma duyusunda bozukluk; Hipoestezi	
Göz hastalıkları	Göz yaşı salgısında artış; Konjunktivit	
Kardiyak hastalıklar		Kalp yetmezliği
Vasküler hastalıklar	Lenfödem	
Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar	Epistaksis; Faringolaringeal ağrı; Nazofarenjit; Dispne; Öksürük; Rinore	
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı; Diyare; Kusma; Konstipasyon; Stomatit; Dispepsi; Abdominal ağrı	
Deri ve derialtı dokusu hastalıkları	Alopsi; Eritem; Döküntü; Tırnaklarda bozukluk	
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları	Miyalji; Artralji; Ekstremitelerde ağrı; Sırt ağrısı; Kemik ağrısı	
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Asteni; Periferik ödem; Yüksek ateş; Bitkinlik; Mukoza enflamasyonu; Ağrı; İnfluenza benzeri hastalık; Göğüs ağrısı; Titremeler	Letarji (uyuşukluk)
Araştırmalar	Kilo artışı	

Kardiyovasküler hastalıklar

Dosetaksel+ trastuzumab alan hastaların % 2.2'sinde kalp yetmezliği görülürken, yalnız dosetaksel verilen hastalarda kalp yetmezliği görülmemiştir. Dosetaksel + trastuzumab kolunda hastaların % 64'ü ve tek başına dosetaksel kolunda hastaların % 55'i daha önce adjuvan tedavi olarak antrasiklin almıştır.

Kan ve lenfatik sistem hastalıkları

Çok yaygın: Tek başına dosetaksel alan hastalar ile karşılaştırıldığında (NCI-CTC kriteri kullanılarak derece 3/4 nötropeni %22'ye karşı % 32) trastuzumab ve dosetakseli birlikte alan hastalarda hematolojik toksisite artmıştır. 100 mg/m²'lik dozda tek başına

dasetakselin en düşük kan sayımlarına bağlı olarak, hastaların % 97'sinde, % 76'sı derece 4 olmak üzere, nötropeni ile sonuçlandığı bilinmekte olduğundan bu durumun gerçek değerinin altında bulunabileceğini not ediniz. Herseptin ve dasetakseli birlikte alan hastalarda (tek başına dasetaksel alan hastalar için % 17'ye karşı % 23) febril nötropeni/nötropenik sepsis insidansı da artmıştır.

- Dasetaksel 75 mg/m² ve kapesitabin kombinasyonu

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila <1/10
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar		Oral kandidiyazis (G3/4: <%1)
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G3/4: %63); Anemi (G3/4: % 10);	Trombositopeni (G3/4: % 3)
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4: % 1); İştah azalması	Dehidratasyon (G3/4: %2)
Sinir sistemi hastalıkları	Tat alma duyusunda bozukluk (G3/4:<%1); Parestezi (G3/4:<%1)	Baş dönmesi; Baş ağrısı (G3/4:%1); Periferik nöropati.
Göz hastalıkları	Gözyaşı salgısında artış	
Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar	Boğaz ağrısı (G3/4:%2)	Dispne (%7; G3/4:%1); Öksürük (G3/4: <%1); Epistaksis (G3/4: <%1).
Gastrointestinal hastalıklar	Stomatit (G3/4:% 18); Diyare (G3/4:%14); Bulantı (G3/4: % 6); Kusma (G3/4: % 4); Konstipasyon (G3/4:% 1); Abdominal ağrı (G3/4:%2); Dispepsi	Üst abdominal ağrı; Ağız kuruluğu
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	El-ayak sendromu (G3/4: %24); Alopesi (G3/4;% 6); Tırnak bozuklukları (G3/4:%2).	Dermatit; Eritematöz döküntü (G3/4: <%1); Tırnakta renk bozukluğu; Onikoliz (G3/4:%1).
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları	Miyalji (G3/4:%2); Artralji (G3/4: %1)	Ekstremitede ağrı (G3/4: <%1); Artralji (G3/4:%1)
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Asteni (G3/4:%3); Pireksi (G3/4:%1); Bitkinlik/ Zayıflık (G3/4:%5); Periferik ödem (G3/4:%1)	Letarji; Ağrı
Araştırmalar		Kilo kaybı; G3/4 kanda bilirubin artışı (%9)

- Dosetaksel 75 mg/m² ve prednison veya prednisolon kombinasyonu

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila <1/10
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyon (G3/4: %3.3)	
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G3/4: %32); Anemi (G3/4: % 4.9);	Trombositopeni (G3/4: % 0.6) Febril nötropeni
İmmun sistem hastalıkları		Hipersensitivite (G3/4:% 0.6)
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4:% 0.6)	
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3/4:%1.2); Tat alma duyusunda bozukluk (G3/4: %0)	Periferik motor nöropati (G 3/4:%0.)
Göz hastalıkları		Gözyaşı salgisında artış (G3/4: % 0.6).
Kardiyak hastalıklar		Kardiyak sol ventrikül fonksiyonunda azalma (G3/4:% 0.3).
Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar		Epistaksis (G3/4: % 0); Dispne (G3/4:% 0.6); Öksürük (G3/4:% 0)
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı (G3/4: % 2.4); Diyare (G3/4:%1.2); Stomatit/Farenjit (G3/4:% 0.9); Kusma (G3/4: %1.2);	
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	Alopesi; Tırnak bozukluğu (ağır değil)	Pul pul döküntü (G3/4:<%0.3)
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları		Artralji (G3/4: %0.3); Miyalji (G3/4: %0.3)
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Bitkinlik (G3/4:%3.9); Sıvı tutulması (ağır % 0.6)	

- Nod pozitif (TAX 316) ve nod negatif (GEICAM 9805) meme kanseri hastalarında, dosetaksel 75 mg/m², doksorubisin ve siklofosfamid kombinasyonunun adjuvan kullanımı (havuz analiz verileri)

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila < 1/10	Yaygın olmayan istenmeyen etkiler ≥ 1/1000 ila < 1/100
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyon (G3/4: %2.4); Nötropenik enfeksiyon (G3/4: % 2.7)		
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Anemi (G3/4: % 3); Nötropeni (G3/4: % 59.2); Trombositopeni (G3/4: % 1.6); Febril nötropeni (G3/4: Geçerli değil)		
İmmün sistem hastalıkları		Hipersensitivite (G3/4: % 0.6)	
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4: % 1.5);		
Sinir sistemi hastalıkları	Tat alma duyusunda bozukluk (G3/4: %0.7); Periferik duyusal nöropati (G3/4: < %0.1)	Periferik motor nöropati (G3/4: %0);	Senkop (G3/4:%0) Nörotoksisite (G3/4:%0) Uyku hali (G3/4:%0)
Göz hastalıkları	Konjunktivit (G3/4:<% 0.1)	Gözyaşı salgısında artış (G3/4: <% 0.1);	
Kardiyovasküler hastalıklar		Aritmi (G3/4: % 0.2)	
Vasküler hastalıklar	Sıcak basması (G3/4: % 0.5)	Hipotansiyon (G3/4: %0) Flebit (G3/4: % 0);	Lenfödem (G3/4: %0)
Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar		Öksürük (G3/4: % 0)	
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı (G3/4: % 5.0); Stomatit (G3/4: % 6.0); Kusma (G3/4: % 4.2); Diyare (G3/4: % 3.4); Konstipasyon (G3/4: % 0.5)	Abdominal ağrı (G3/4: % 0.4)	
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	Alopsi (G3/4:<% 0.1); Deri bozuklukları (G3/4: % 0.6) Tırnak bozuklukları (G3/4: % 0.4)		
İskelet-kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları	Miyalji (G3/4: % 0.7) Artralji (G3/4: % 0.2)		

Üreme sistemi ve meme hastalıkları	Amenore		
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Asteni (G3/4: % 10); Ateş (G3/4: Geçerli değil); Periferik ödem (G3/4: % 0.2)		
Araştırmalar		Kilo artışı (G3/4: % 0); Kilo kaybı (G3/4: % 0.2)	

Sinir sistemi hastalıkları

Kemoterapinin sonunda periferik duyusal nöropatisi olan 83 hastanın 12'sinde periferik duyusal nöropatının devam ettiği gözlenmiştir.

Kardiyovasküler hastalıklar

Takip döneminde 1276 hastadan 18'inde Konjestif Kalp Yetmezliği bildirilmiştir. Nod pozitif çalışmasında (TAX316) her bir hasta grubundan birer hasta kardiyak yetmezlik nedeniyle ölmüştür.

Deri ve deri altı dokusu hastalıkları

Kemoterapinin sonunda alopesisi olan 736 hastanın 25'inde alopesinin devam ettiği gözlenmiştir.

Üreme sistemi ve meme hastalıkları

Kemoterapinin sonunda amenoresi olan 251 hastanın 140'ında amenorenin devam ettiği gözlenmiştir.

Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar

TAX 316 çalışmasında kemoterapinin sonunda periferik ödemi olan 112 hastadan 18'inde takip döneminde periferik ödemlerinin devam ettiği gözlemlenmiştir; öte yandan GEICAM 9805 çalışmasında kemoterapinin sonunda lenfödemli olan 5 hastadan 4'ünde lenfödemin devam ettiği gözlemlenmiştir.

Akut lösemi/Miyelodisplastik sendrom.

GEICAM 9805 çalışmasında, 77 aylık bir medyan değeri olan takip süresinde dosetaksel, doksorubisin ve siklofosfamid alan 532 hastadan 1'inde (% 0.2) akut lösemi görülmüştür. Florourasil, doksorubisin ve siklofosfamid alan hastalarda herhangi bir olgu bildirilmemiştir. Tedavi gruplarından hiçbirinde herhangi bir hastaya miyelodisplastik sendrom tanısı konulmamıştır.

Aşağıdaki tablo GEICAM çalışması –TAC grubunda G-CSF profilaksi zorunlu hale getirildikten sonra primer uygulanan hastalarda Derece 4 nötropeni, febril nötropeni ve nötropenik infeksiyon insidansının azaldığı gösterilmektedir.

Primer G-CSF profilaksi alan ve almayan TAC tedavisi hastalarındaki nötropenik komplikasyonlar (GEICAM 9805)

	<u>Primer G-CSF profilaksi almayanlar</u> <u>(n=111)</u> <u>n(%)</u>	<u>Primer G-CSF profilaksi alanlar</u> <u>n=(421)</u> <u>n(%)</u>
Nötropeni (Derece 4)	<u>104 (93.7)</u>	<u>136 (32.1)</u>
Febril nötropeni	<u>28 (25.2)</u>	<u>23(5.5)</u>
Nötropenik enfeksiyon	<u>14 (12.6)</u>	<u>21 (5.0)</u>
Nötropenik enfeksiyon (Derece 3-4)	<u>2 (1.8)</u>	<u>5 (1.2)</u>

- Doksorubisin ve siklofosfamid uygulamasının arkasından dosetaksel ile trastuzumab kombinasyonunun uygulanması olarak

Çalışmanın herhangi bir anında meydana gelen ve araştırmada uygulanan tedaviye bağlı istenmeyen olaylar (AO): Güvenlilik Popülasyonu (non-kardiyak AOların insidansı ≥ 5 ; kardiyak olayların insidansı ≥ 1)

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler $\geq 1/10$	Yaygın istenmeyen etkiler $\geq 1/100$ ila $< 1/10$
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Nötropenisiz enfeksiyon; Enfeksiyon (G3/4: % 1.9)	Nötropenik enfeksiyon (G3/4: % 9.2); Rinit (G3/4: % 0.1); Mutlak Nötrofil Sayısı (ANC) bilinmeyen enfeksiyon (G3/4: % 5.5)
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Anemi (G3/4: % 3.2) Nötropeni (G3/4: % 71.3); Trombositopeni (G3/4: % 1.2); Febril nötropeni (G3/4: % 10.9)	Hipersensitivite (G3/4: % 1.4)
İmmun sistem hastalıkları		
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4: % 1.9)	
Psikiyatrik hastalıklar	İnsomnia (G3/4: % 0.1)	
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3/4: % 1.9) Tat alma bozukluğu, Baş ağrısı (G3/4: % 0.6)	Baş dönmesi (G3/4: % 0.7); Periferik motor nöropati (G3/4: % 0.4)
Göz hastalıkları	Gözyaşı salgısında artış (G3/4: % 0.3)	Konjunktivit
Kardiyak hastalıklar		Sol ventrikül disfonksiyonu (G3/4: % 0.5); Çarpıntı; Sinüs taşikardisi

Vasküler hastalıklar	Ateş basması	
Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar	Dispne (G3/4: % 1.5)	Epistaksis; Öksürük (G3/4: % 0.2)
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı (G3/4: % 5.3); Stomatit (G3/4: % 3.0); Kusma (G3/4: % 6.4); Diyare (G3/4: % 5.1); Konstipasyon (G3/4: % 0.9); Dispepsi (G3/4: % 0.3); Abdominal ağrı (G3/4: % 0.4)	Ağız kuruluğu
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	Alopesi; Tırnak bozuklukları; Pul pul döküntü (G3/4: % 1.3)	Palmar-plantar eritrodisestezi sendromu (G3/4: % 1.4); Deri kuruluğu
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları	Miyalji (G3/4: % 4.9); Artralji (G3/4: % 3.0)	Kemik ağrısı (G 3/4: % 0.4)
Üreme sistemi ve meme hastalıkları	Adet kanaması düzensizliği (G3/4: % 19.9)	
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Halsizlik (G3/4: % 6.6); Sıvı retansiyonu (G3/4: % 1.5); Ateş (G3/4: %0.4)	Ağrı (G3/4: % 0.4); Titreme; Enjeksiyon yerinde reaksiyon (G3/4: %1.4)
Araştırmalar	Kan beyaz küre sayısının azalması (G3/4: % 60.2); ALT artışı (G3/4: % 1.8); AST artışı (G3/4: % 0.8); Kanda alkalen fosfataz yükselmesi (G3/4: % 0.3); Vücut ağırlığının artışı (G 3/4 : % 0.3)	Kanda kreatinin yükselmesi (G3/4: % 0.5); Vücut ağırlığının azalması; Kanda bilirubin artışı (G3/4: % 0.4)

Kardiyak hastalıklar

AC-TH alan kolda tüm semptomatik kardiyak olayların 3 yıllık kümülatif insidansı % 2.36 idi. (AC-T alan karşılaştırma kolunda ise % 0.52 idi. Bakınız, 5.1 Farmakodinamik özellikler) AC-TH alan koldaki KKY olaylarının (Derece 3 veya 4) 3 yıllık kümülatif insidansı % 1.9 idi. (AC-T alan karşılaştırma kolunda ise % 0.3 idi).

- Dosetaksel, trastuzumab ve karboplatin ile kombine olarak Çalışmanın herhangi bir anında meydana gelen ve araştırmada uygulanan tedaviye bağlı istenmeyen olaylar (AO): Güvenlilik Popülasyonu (non-kardiyak AOların insidansı ≥ 5; kardiyak olayların insidansı ≥ 1)

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila < 1/10
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar		Nötropenisiz enfeksiyon (G3/4: % 1.5); Nötropenik enfeksiyon (G3/4: % 7.7); Rinit Mutlak Nötrofil Sayısı (ANC) bilinmeyen enfeksiyon (G3/4: % 3.6)
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Anemi (G3/4: % 5.8) Nötropeni (G3/4: % 65.9); Trombositopeni (G3/4: % 5.4);	Febril nötropeni (G3/4: % 9.8)
İmmun sistem hastalıkları	Hipersensitivite (G3/4: % 2.5)	
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4: % 0.5)	
Psikiyatrik hastalıklar		İnsomnia
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3/4: % 0.6) Tat alma bozukluğu, Baş ağrısı (G3/4: % 0.3)	Baş dönmesi (G3/4: % 0.4); Periferik motor nöropati (G3/4: % 0.3)
Göz hastalıkları	Gözyaşı salgısında artış	Konjunktivit
Kardiyak hastalıklar		Çarpıntı; Sinüs taşikardisi; Sol ventrikül disfonksiyonu (G3/4: % 0.1)
Vasküler hastalıklar	Ateş basması	Hipotansiyon (G3/4: % 0.2)
Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar	Dispne (G3/4: % 1.7)	Epistaksis (G3/4: % 0.4) Öksürük
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı (G3/4: % 4.6); Diyare (G3/4: % 4.9); Stomatit (G3/4: % 1.4); Kusma (G3/4: % 3.0) Konstipasyon (G3/4: % 0.6) Dispepsi (G3/4: % 0.4) Abdominal ağrı (G3/4: % 0.5)	Ağzı kuruluğu
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	Alopesi; Tırnak bozuklukları; Pul pul döküntü (G3/4: % 0.4)	Deri kuruluğu; Palmar-plantar eritrodisestezi sendromu

İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları	Miyalji (G3/4: % 1.4); Artralji (G3/4: % 1.0)	Kemik ağrısı (G3/4: % 0.1)
Üreme sistemi ve meme hastalıkları	Adet kanaması düzensizliği (G3/4: % 21.4)	
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Halsızlık (G3/4: % 6.9); Sıvı retansiyonu (G3/4: % 1.4);	Ateş (G3/4: % 0.3); Enjeksiyon yerinde reaksiyon (G3/4: % 0.2); Ağrı; Titreme
Araştırmalar	Kan beyaz küre sayısının azalması (G3/4: % 48.0); ALT artışı (G3/4: % 2.4); AST artışı (G3/4: % 1.0); Kanda alkalen fosfataz yükselmesi (G3/4: % 0.3); Vücut ağırlığının artışı (G 3/4 : % 0.2)	Kanda kreatinin yükselmesi (G3/4: % 0.6); Kanda bilirubin artışı (G3/4: % 0.4) Vücut ağırlığının azalması; (G3/4: % 0.1)

Kardiyak hastalıklar

TCH alan kolda tüm semptomatik kardiyak olayların 3 yıllık kümülatif insidansı % 1.16 idi. (AC-T alan karşılaştırma kolunda ise % 0.52 idi. Bakınız, 5.1 Farmakodinamik özellikler) TCH alan koldaki KKY olaylarının (Derece 3 veya 4) 3 yıllık kümülatif insidansı % 0.4 idi. (AC-T alan karşılaştırma kolunda ise % 0.3 idi).

- Mide adenokarsinomu için dosetaksel 75 mg/m² ve sisplatin ve 5-florourasil kombinasyonu

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Cök yaygın istenmeyen etkiler $\geq 1/10$	Yaygın istenmeyen etkiler $\geq 1/100$ ila $< 1/10$
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Nötropenik enfeksiyon; Enfeksiyon (G3/4: % 11.7)	
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Anemi (G3/4: % 20.9); Nötropeni (G3/4: % 83.2); Trombositopeni (G3/4: % 8.8); Febril nötropeni	
İmmun sistem hastalıkları	Hipersensitivite (G3/4: % 1.7)	
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4: % 11.7)	
Sinir sistemi hastalıkları	Periferik duyusal nöropati (G3/4: % 8.7)	Baş dönmesi (G3/4: % 2.3); Periferik motor nöropati (G3/4: % 1.3)
Göz hastalıkları		Gözyaşı salgısında artış (G3/4: % 0)
Kulak ve iç kulak hastalıkları		Duyma bozuklukları (G3/4: % 0)

Kardiyak hastalıklar		Aritmi (G3/4: % 1.0)
Gastrointestinal hastalıklar	Diyare (G3/4: % 19.7); Bulantı (G3/4: % 16); Stomatit (G3/4: % 23.7); Kusma (G3/4: % 14.3)	Konstipasyon (G3/4: % 1.0); Gastrointestinal ağrı (G3/4: % 1.0); Özofajit/disfaji/odinofajı (% 8.0; G3/4: % 0.7)
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	Alopesi (G3/4: % 4.0);	Pul pul kaşaklısı kızarıklık (G3/4: % 0.7); Tırnak bozuklukları (G3/4: % 0.7); Deri soyulması (G3/4: % 0)
Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Letarji (G3/4: % 19.0); Ateş (G3/4: % 2.3); Sıvı tutulması (ağır yaşamı tehdit edici % 1)	

Kan ve lenfatik sistem hastalıkları

Febril nötropeni ve nötropenik enfeksiyon, G-CSF kullanımından bağımsız olarak hastaların sırasıyla % 17.2 ve % 13.5’inde görülmüştür. G-CSF, hastaların % 19.3’ünde (sıklusların % 10.7’si) ikincil profilaksi için kullanılmıştır. Febril nötropeni ve nötropenik enfeksiyon görme oranları profilaktik G-CSF kullanıldığından sırasıyla % 12.1 ve % 3.4 ve profilaktik G-CSF olmaksızın % 15.6 ve 12.9 (Bkz. 4.2 Pozoloji ve uygulama şekli)

Dosetaksel 75 mg/m² ile sisplatin ve 5-florourasil kombinasyonu

- İndüksiyon kemoterapisi (takiben radyoterapi yapılacak) (TAX 323)

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila < 1/10	Yaygın olmayan istenmeyen etkiler ≥ 1/1000 ila < 1/100
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyon (G3/4: % 6.3) Nötropenik enfeksiyon		
(Kist ve polipler de dahil olmak üzere) iyi huylu ve kötü huylu neoplazmalar		Kanser ağrısı (G3/4: % 0.6)	
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni(G4: % 76.3); Anemi (G3/4: % 9.2); Trombositopeni (G3/4: % 5.2)	Febril nötropeni	
İmmun sistem hastalıkları		Hipersensitivite (ağır değil)	
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4: % 0.6)		

Sinir sistemi hastalıkları	Tat/koku alma bozukluğu; Periferik duyusal nöropati (G3: % 0.6);	Baş dönmesi	
Göz hastalıkları		Gözyaşı salgısının artışı Konjunktivit	
Kulak ve iç kulak hastalıkları		İşitme bozukluğu	
Kardiyak hastalıklar		Miyokard iskemisi (G3/4: % 1.7)	Aritmi (G3/4: % 0.6)
Vasküler hastalıklar		Venöz bozukluk (G3/4: % 0.6)	
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı (G3/4: % 0.6); Stomatit (G3/4: % 4.0); Diyare (G3/4: % 2.9); Kusma (G3/4: % 0.6)	Konstipasyon; Özofajit/disfaji,odinofajı (G3/4: % 0.6); Abdominal ağrı; Dispepsi; Gastrointestinal kanama (G3/4: % 0.6)	
Deri ve deri altı dokusu hastalıkları	Alopesi (G3/4: % 10.9)	Kaşıntılı kızarıklık; Deri kuruluğu; Deride soyulma (G3/4: % 0.6)	
İskelet- kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları		Miyalji (G3/4: % 0.6)	
Genel bozuklıklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Letarji (G3/4: % 3.4); Pireksi (G3/4: % 0.6); Sıvı tutulması; Ödem;		
Araştırmalar		Kilo artışı	

- İndüksiyon kemoterapisi (takiben kemoradyoterapi yapılacak) (TAX 324)

MedDRA Sistemi Organ sınıflandırılması	Çok yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/10	Yaygın istenmeyen etkiler ≥ 1/100 ila < 1/10	Yaygın olmayan istenmeyen etkiler ≥ 1/1000 ila < 1/100
Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar	Enfeksiyon(G3/4: % 3.6)	Nötropenik enfeksiyon	
(Kist ve polipler de dahil olmak üzere) iyi huylu ve kötü huylu neoplazmlar		Kanser ağrısı (G3/4: % 1.2)	
Kan ve lenfatik sistem hastalıkları	Nötropeni (G4: % 83.5); Anemi (G3/4: % 12.4); Trombositopeni (G3/4: % 4.0) Febril nötropeni		
İmmün sistem hastalıkları			Hipersensitivite
Metabolizma ve beslenme hastalıkları	Anoreksi (G3/4: % 12.0)		
Sinir sistemi hastalıkları	Tat/koku alma bozukluğu (G3/4: % 0.4) Periferik duyusal nöropati (G3/4: % 1.2)	Baş dönmesi (G3/4: % 2.0) Periferik motor nöropati (G3/4: % 0.4)	
Göz hastalıkları		Gözyaşı salgısının artışı	Konjunktivit
Kulak ve iç kulak hastalıkları	İşitme bozukluğu (G3/4: % 1.2)		
Kardiyak hastalıklar		Aritmi (G3/4: % 2.0)	Miyokard iskemisi
Vasküler hastalıklar			Venöz bozukluk
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı (G3/4: % 13.9); Stomatit (G3/4: % 20.7); Kusma (G3/4: % 8.4); Diyare (G3/4: % 6.8) Özofajit/disfajii odinofajii (G3/4: % 12.0); Konstipasyon (G3/4: % 0.4)	Dispepsi (G3/4: % 0.8); Gastrointestinal ağrı (G3/4: % 1.2) Gastrointestinal kanama (G3/4: % 0.4)	
Deri ve derialtı dokusu hastalıkları	Alopesi (G3/4: % 4.0); Kaşıntılı deri döküntüsü	Deri kuruluğu; Pul pul dökülme	
İskelet-kas sistemi, bağ dokusu ve kemik hastalıkları		Miyalji (G3/4: % 0.4)	
Genel bozuklıklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar	Letarji (G3/4: % 4.0); Pireksi (G3/4: % 3.6); Sıvı tutulması (G3/4: % 1.2); Ödem (G3/4: % 1.2)		
Araştırmalar	Kilo azalması		Kilo artışı

Pazarlama-sonrası deneyim

(Kist ve polipler de dahil olmak üzere) iyi huylu ve kötü huylu neoplazmlar

Dosetakselin diğer kemoterapi ajanları ve/veya radyoterapi ile birlikte kullanımı ile ilgili çok seyrek olarak akut miyeloid lösemi ve miyelodisplastik sendrom olguları bildirilmiştir.

Kan ve lenfatik sistem hastalıkları

Kemik iliği supresyonu ve diğer hematolojik istenmeyen etkiler bildirilmiştir. Sıklıkla sepsis veya çoklu organ hasarı ile birlikte yaygın damar içi pihtlaşma (DIC) bildirilmiştir.

İmmün sistem hastalıkları

Bazen ölümcül olan anafilaktik şok vakaları rapor edilmiştir.

Sinir sistemi hastalıkları

Dosetaksel uygulamasıyla seyrek olarak konvülsiyon veya geçici bilinç kaybı olguları gözlenmiştir. Bu reaksiyonlar bazen ilacın infüzyonu sırasında görülmektedir.

Göz hastalıkları

Tipik olarak ilaç infüzyonu sırasında gözlenen ve hipersensitivite reaksiyonları ile ilgili olarak ortaya çıkan seyrek geçici görme bozukluğu vakaları (parlama, parlayan ışıklar, skotom) bildirilmiştir. İnfüzyonun sonlandırılması ile geri dönüşümlüdürler. Konjunktivitli veya konjunktivitsiz lakkrimasyon durumları, aşırı gözyaşı ile sonuçlanan gözyaşı kanalı obstrüksiyonu durumları seyrek olarak bildirilmiştir.

Kardiyak hastalıklar

Çok seyrek olarak miyokard infarktüsü vakaları bildirilmiştir.

Vasküler hastalıklar

Seyrek olarak venöz tromboembolik olaylar bildirilmiştir.

Kulak ve iç kulak hastalıkları

Seyrek olarak ototoksite, duyma bozuklukları ve/veya duyma kaybı olguları bildirilmiştir.

Solunum, torasik ve mediastinal hastalıklar

Akut solunum güçlüğü sendromu ve interstisyel pnömoni ve pulmoner fibrosis **seyrek** olarak bildirilmiştir. Birlikte radyoterapi alan hastalarda **seyrek** olarak radyasyon pnömonisi vakaları bildirilmiştir.

Gastrointestinal hastalıklar

Gastrointestinal olayların ender bir sonucu olarak dehidratasyon, gastrointestinal perforasyon, iskemik kolit, kolit ve nötropenik enterokolit bildirilmiştir. **Seyrek** olarak ileus ve barsak obstrüksiyonu olguları bildirilmiştir.

Hepato-biliyer hastalıklar

Daha önceden karaciğer bozukluğu olan hastalarda bazen öldürücü olan **çok seyrek** hepatit olguları bildirilmiştir.

Deri ve deri altı dokusu hastalıkları

Dosetaksel ile **çok seyrek** olarak erythema multiforme, Stevens-Johnson sendromu, toksik epidermal nekroliz gibi kutanöz lupus eritematozus ve büllü eritem olguları bildirilmiştir. Bazı durumlarda eşlik eden faktörlerin bu etkilerin gelişmesine katkıda bulunmuş olabileceği düşünülmüştür. Dosetaksel ile skloiderma benzeri değişiklikler periferik lenfödemden önce meydana geldiği rapor edilmiştir.

Genel bozukluklar ve uygulama bölgесine ilişkin hastalıklar

Radyasyon hatırlama fenomeni **seyrek** olarak bildirilmiştir. Sıvı retansiyonuna oligüri veya hipotansiyon atakları eşlik etmemiştir. Dehidratasyon ve pulmoner ödem **seyrek** olarak bildirilmiştir.

4.9. Doz aşımı ve tedavisi

Aşırı doz vakaları çok az sayıda bildirilmiştir. Dosetaksel aşırı dozu için bilinen bir antidot yoktur. Aşırı doz verilmesi halinde, hasta hayatı fonksiyonlarının yakından izlenebileceği ve gerektiğinde destek tedavinin uygulanabileceği özel bir ünite tutulmalıdır. Beklenen aşırı doz komplikasyonları; kemik iliği supresyonu, periferik nörotoksisite ve mukoza iltihabıdır.

Aşırı doz tespit edilirse, hastalara mümkün olduğu kadar çabuk şekilde terapötik dozda G-CSF tedavisi verilmelidir. Diğer semptomatik tedbirler, gereği şekilde uygulanmalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

5.1. Farmakodinamik özellikler

Farmakoterapötik grup: Antineoplastik ajanlar

ATC Kodu: L01CD02

Etki mekanizması

Dosetaksel yaşamsal hücresel fonksiyonlar için gerekli olan mikrotübüler ağı bozmak suretiyle etki gösteren bir antineoplastik ajandır. Dosetaksel tubulinin stabil mikrotübüler olarak toplanmasını teşvik ederken, aynı zamanda bunların dağılmmasını da inhibe eder. Bu sayede serbest tubulinin önemli ölçüde azalmasına neden olur. Dosetakselin mikrotübüllere bağlanması, bağlanmış mikrotübüllerdeki protofilament sayısını değiştirmez.

Dosetakselin farelerdeki ve insanlardaki çeşitli tümör hücresi dizilerine ve klonojen tayinlerde yeni eksize edilmiş tümör hücrelerine karşı *in vitro* olarak sitotoksik olduğu tespit edilmiştir.

Dosetaksel yüksek intraselüler konsantrasyonlara ulaşıp, burada uzun süre kalır. Buna ek olarak, dosetakselin birçok ilaca direnç gösteren gen tarafından kodlanan p-glikoproteinini fazla miktarda açığa çıkararak hücre dizilerinin bazıları üzerinde aktivite gösterdiği tespit edilmiştir.

Dosetakselin *in vivo* olarak fare ve insan greftli ilerlemiş tümörlerde deneysel antitümör aktivitesinin geniş olduğu gösterilmiştir.

Klinik çalışmalar

Meme kanseri

Adjuvan meme kanseri

- Dosetaksel ile doksorubisin ve siklofosfamid kombinasyonu

Opere edilebilir, nod-pozitif meme kanseri olan hastalar (TAX 316)

Çok merkezli, açık etiketli, randomize olan bu çalışmadan elde edilen veriler, dosetakselin opere edilebilir lenf düğümü-pozitif meme kanseri ve KPS \geq % 80 olan 18 ve 70 yaş arasındaki hastaların adjuvan tedavisi için kullanılmasını desteklemektedir.

Pozitif lenf düğümü sayısına göre gruplandırılan (1-3, 4+), 1491 hasta, doksorubisin 50 mg/m^2 ve siklofosfamid 500 mg/m^2 'den 1 saat sonra uygulanan dosetaksiel 75 mg/m^2 (TAC kolu) ya da doksorubisin 50 mg/m^2 ve ardından florourasil 500 mg/m^2 ve siklofosfamid 500 mg/m^2 (FAC kolu) almak üzere randomize olarak ayrılmıştır. Her iki tedavi rejimi de 6 siklus olarak her 3 haftada bir uygulanmıştır. Dosetaksiel 1 saatlik infüzyon olarak uygulanmış, tüm diğer ilaçlar 1.günde IV bolus olarak verilmiştir. G-CSF, komplike nötropeni (febril nötropeni, uzayan nötropeni veya enfeksiyon) gelişen hastalara ikincil profilaksi olarak uygulanmıştır. TAC grubundaki hastalara, her bir siklusun 5.gününde başlamak üzere 10 gün süreyle oral yolla günde iki kez 500 mg siprofloksasin (ya da eş değeri) ile antibiyotik profilaksisi uygulanmıştır.

55 haftalık medyan takip sonrası bir ara analiz gerçekleştirılmıştır. TAC kolu için, FAC koluna kıyasla anlamlı ölçüde daha uzun hastalıksız sağkalım gösterilmiştir. TAC uygulanan hastalarda 5.yıldaki relaps insidansı, FAC uygulanan hastalara kıyasla daha düşük olmuş (sırasıyla % 32'ye karşı % 25), ve mutlak risk % 7 oranında azalmıştır ($p=0.001$). TAC ile 5.yıldaki genel sağkalım da FAC'ye kıyasla anlamlı ölçüde artmış (sırasıyla % 87'ye karşı % 81), yani mutlak ölüm riski % 6 oranında azalmıştır ($p=0.008$).

Hasta alt grubu	Hasta sayısı	Hastalıksız Sağkalım			Genel Sağkalım		
		Zarar oranı*	% 95 GA	p=	Zarar oranı*	% 95 GA	P=
Pozitif nodül sayısı							
Genel	745	0.72	0.59-0.88	0.001	0.70	0.53-0.91	0.008
1-3	467	0.61	0.46-0.82	0.0009	0.45	0.29-0.70	0.0002
4+	278	0.83	0.63-1.08	0.17	0.94	0.66-1.33	0.72

* Zarar oranının 1'den küçük olması, TAC'nin, FAC'ye kıyasla daha uzun bir hastalık görülmeyen sağkalım ve genel sağkalım ile bağlantılı olduğunu göstermektedir.

Ara analiz evresinde TAC'nin 4 ya da daha fazla pozitif nodül bulunan hastalardaki (popülasyonun % 37'si) yararlı etkisi kanıtlanmamıştır. Bu etkinin 1-3 pozitif nodül bulunan hastalardaki kadar belirgin olmadığı görülmektedir. Bu analiz evresinde 4 ya da daha fazla pozitif nodül bulunan hastalardaki yarar/risk oranı tam olarak saptanmamıştır.

Kemoterapi almaya uygun, opere edilebilir nod-negatif meme kanseri olan hastalar (GEICAM 9805)

Çok merkezli, açık etiketli, randomize olan bu çalışmadan elde edilen veriler dosetaksielin opere edilebilir nod- negatif meme kanserli hastalarda adjuvan tedavide kullanılmasını desteklemektedir.

1998 St. Galen kriterlerine göre yüksek riski olan (tümör boyutu $> 2 \text{ cm}$ ve/veya negatif ER ve PR ve/veya yüksek histolojik/nükleer evre (evre 2 ila 3) ve/veya yaş < 35) opere edilebilir nod-negatif meme kanserli 1060 hasta, adjuvan tedavi olarak doksorubisin 50 mg/m^2 ve siklofosfamid 500 mg/m^2 uygulamasından 1 saat sonra dosetaksiel 75 mg/m^2 verilen gruba (TAC grubunda 539 hasta) ve doksorubisin 50 mg/m^2 ardından florourasil 500 mg/m^2 ve siklofosfamid 500 mg/m^2 verilen gruba (FAC grubunda 521 hasta) randomize edilmiştir. Her iki tedavi rejimi 6 kür süresince her üç haftada bir uygulanmıştır. TAC grubunda 230 hasta randomize edildikten sonra primer profilaktik G-CSF zorunlu

hale getirilmiştir. Primer G-CSF profilaksi uygulanmış olan hastalarda Derece 4 nötropeni, febril nötropeni ve nötropenik infeksiyon insidansı azalmıştır (Bkz. Bölüm 4.8.İstenmeyen Etkiler).

Medyan takip süresi 77 aydır. FAC tedavi koluyla kıyaslandığında, TAC tedavi kolunda anlamlı derecede daha uzun bir hastalıksız sağkalım olduğu gösterilmiştir. FAC tedavisi alanlarla kıyaslandığında, TAC tedavisi alan hastalarda relaps riskinde % 32 oranında bir azalma görülmüştür. (Risk oranı (*hazard ratio*)= 0.68, % 95 Güven aralığı (0.49-0.93), p=0.01). Ayrıca TAC tedavi kolunda genel sağkalım da daha uzundur; ve FAC tedavi koluna kıyasla, TAC tedavisi alan hastalarda ölüm riskinde % 24 azalma bulunmuştur. (Risk oranı (*hazard ratio*)= 0.76, % 95 Güven aralığı (0.46-1.26, p= 0.29). Ancak genel sağkalımın 2 tedavi grubu arasındaki dağılımı arasında anlamlı bir fark bulunmamıştır.

Ned-negatif meme kanseri olan hastalarda adjuvan tedavi –Alt grubu analizi (Tedavi amaçlı bütün hastaları kapsayan analiz)

Hasta alt grup	TAC grubundaki hastaların sayısı	Hastalıksız sağkalım	
		Risk Oranı*	% 95 Güven Aralığı
Genel	539	0.68	0.49-0.93
Yaş kategorisi 1			
< 50 yaş	260	0.67	0.43-1.05
≥ 50 yaş	279	0.67	0.43-1.05
Yaş kategorisi 2			
< 35 yaş	42	0.31	0.11-0.89
≥ 35 yaş	497	0.73	0.52-1.01
Hormonal reseptör durumu			
Negatif	192	0.7	0.45-1.1
Pozitif	344	0.62	0.4-0.97
Tümör büyüklüğü			
≤ 2 cm	285	0.69	0.43-1.1
> 2 cm	254	0.68	0.45-1.04
Histolojik grad			
Grade 1 (değerlendirilmemiş grade dahil)	64	0.79	0.24-2.6
Grade 2	216	0.77	0.46-1.3
Grade 3	259	0.59	0.39-0.9
Menopoz durumu			
Pre-Menopozal	285	0.64	0.40-1
Post-Menopozal	254	0.72	0.47-1.12

* 1 den düşük olan bir risk oranı (TAC/FAC), FAC tedavisine kıyasla TAC tedavisinin daha uzun bir hastalıksız sağkalım ile ilişkili olduğunu göstermektedir.

- Doksorubisin ve siklofosfamid uygulamasını takiben trastuzumab ile kombine halde dosetaksel uygulanması veya dosetaksel ile trastuzumab ve karboplatin kombinasyonu

Dosetakselin trastuzumab ile kombinasyonunun etkililiği ve güvenliliği, opere edilebilir HER2-pozitif meme kanseri olan ve tümörlerinden HER2 aşırı ekspresyonu bulunan hastaların adjuvan tedavisinde incelenmiştir. Çalışmaya toplam 3222 hasta randomize

edilmiştir ve bunlardan 3174 tanesi AC-T, AC-TH veya TCH rejimlerinden biriyle tedavi edilmiştir.

-AC-T: (kontrol kolu): Doktorubisin 60 mg/m^2 ve siklofosfamid 600 mg/m^2 ile kombine olarak her 3 haftada bir 4 siklus; bunu takiben dosetaksel 100 mg/m^2 her 3 haftada bir 4 siklus uygulanmıştır;

-AC-TH: Doktorubisin 60 mg/m^2 ve siklofosfamid 600 mg/m^2 ile kombine olarak her 3 hafta da bir 4 siklus uygulanmıştır. AC'nin son siklusundan üç hafta sonra trastuzumab 4 mg/kg yükleme dozu 5.siklusun 1.günde uygulanmıştır; bunu takiben trastuzumab 2 mg/kg 5.siklusun 8.günden başlamak üzere haftada bir verilmiştir. Dosetaksel ise 100 mg/m^2 dozda 5.siklusun 2.günde ve arkasından gelen bütün siklusların (toplam 4 siklus dosetaksel) 1. ayında 3 haftada bir uygulanmıştır. Kemoterapinin son siklusundan 3 hafta sonra başlamak üzere trastuzumab 6 mg/kg dozda 3 haftada bir uygulanmıştır (İlk uygulama tarihinden itibaren 1 yıl süreyle).

-TCH: Trastuzumab 4 mg/kg yükleme dozu sadece 1.siklusun 1.günde uygulanır. Takiben trastuzumab 2 mg/kg dozda 8.günde başlamak üzere kemoterapinin en son siklusundan üç hafta sonrasında kadar her hafta uygulanır. Dosetaksel 75 mg/m^2 dozda, 1.siklusun 2.günde ve daha sonraki bütün sikluslarda 1.günde uygulanır. Bunu takiben karboplatin (EAA 6 mg/ml/dak) toplam altı siklus dosetaksel ve karboplatin uygulamasıyla verilir. Kemoterapinin en son siklusundan üç hafta sonrasında başlamak üzere trastuzumab 6 mg/kg dozda 3 haftada bir uygulanır. (İlk uygulama tarihinden itibaren 1 yıl süreyle).

Medyan takip süresi olarak 36 ayda yapılan ikinci ara analizin sonuçları, ister antrasiklin temelli (AC-TH), ister antrasiklin temelli olmayan (TCH) HER2- pozitif opere edilebilir meme kanserli hastalar için adjuvan tedavi rejimlerinin bir parçası olarak dosetaksel ve trastuzumab aynı zamanda uygulanmasının hastalıksız sağkalım ve genel sağkalımı, kontrol koluyla (AC-T) kıyaslandığında istatistiksel olarak anlamlı olarak uzattığını göstermiştir. Relaps riskindeki nispi düşüş AC-T koluna kıyasla, AC-TH kolunda % 39 ($p < 0.0001$) ve TCH kolunda % 33 ($p = 0.0003$) oranında bulunmuştur. Ölüm riskindeki nispi azalma, AC-T koluyla kıyaslandığında, AC-TH kolunda % 42 ($p = 0.0024$) ve TCH kolunda % 34 ($p = 0.0182$) olarak saptanmıştır.

Hastalıksız sağkalım ve genel sağkalım açısından AC-TH ve TCH gibi trastuzumab içeren iki tedavi kolu arasında istatistiksel anlamlılıkta bir fark bulunmamıştır.

Aşağıdaki tabloda etkililikle ilgili sonuçlar özetlenmiştir:

Doktorubisin ve siklofosfamid ardından dosetaksel ile kombine olarak trastuzumab veya dosetaksel ile kombine olarak trastuzumab ve karboplatin uygulanması
(Tam analiz grubu; Intent to treat population)

	Hastalıksız sağkalım			Genel sağkalım		
	AC-T n=1073	AC-TH n=1074	TCH n=1075	AC-T n=1073	AC-TH n=1074	TCH n=1075
Katmanlandırılmış analiz						
Zarar oranı ^a	uygun değil	0.61	0.67	uygun değil	0.58	0.66
% 95 GA	uygun değil	(0.49- 0.77)	(0.54 - 0.83)	uygun değil	(0.40- 0.83)	(0.47- 0.93)
p-değeri ^b	uygun değil	< 0.0001	0.0003	uygun değil	0.0024	0.0182

Yüzde olay 3 yılda olay Görülmeyen yüzde (% 95 GA)	% 80.9 (%78.3- 83.5)	% 86.7 (%84.4- 89.0)	%85.5 (%83.2- 87.9)	% 93.0 (%91.2- 94.8)	% 95.5 (% 94.0- 96.9)	% 95.2 (%93.7- 96.6)
Mutlak yarar ^c		% 5.8	% 4.6		% 2.5	% 2.2

AC-T= Doktorubisin ve siklofosfamidi takiben dosetaksel; AC-TH= Doktorubisin ve siklofosfamidi takiben dosetaksel ile kombine olarak trastuzumab; TCH= Doktorubisin ve siklofosfamidi takiben dosetaksel ile kombine olarak trastuzumab ve karboplatin.
GA=Güven aralığı.

^a= AC-T'ye nispeten. Nodül sayısı ve hormonal reseptör durumuna göre katmanlaştırılmış Cox regresyonu kullanılarak tahmini yapılmıştır.

^b= Katmanlandırılmış log rank p-değeri.

^c=AC-T ile kıyaslandığında olay görülmeyen yüzdedeki mutlak yarar

Çalışmaya dahil edilen hastaların % 29'unda yüksek riskli nodül pozitif hastalık mevcuttu. Genel popülasyon için gözlenen yarar nodül durumundan bağımsızdı.

Nodül Durumuna göre hastalıksız sağkalım (Tam analiz grubu; Intent to treat population)

	Yüksek riskli nodül pozitif hastalar			Nodül pozitif hastalar		
	AC-T n=309	AC-TH n=306	TCH n=307	AC-T n=764	AC-TH n=768	TCH n=768
Katmanlandırılmış analiz						
Zarar oranı ^a	uygun değil	0.36	0.52	uygun değil	0.67	0.70
% 95 GA	uygun değil	(0.19- 0.68)	(0.30- 0.92)	uygun değil	(0.53- 0.85)	(0.56- 0.89)
p-değeri ^b	uygun değil	0.0010	0.0209	uygun değil	0.0008	0.0029
Yüzde olay 3 yılda olay Görülmeyen yüzde (% 95 GA)	% 88.0 (%84.1 91.9)	% 94.8 (%91.9- 97.8.)	%93.0 (%89.9- 96.2)	% 78.1 (%91.2- 94.8)	% 83.6 (% 80.7- 86.5)	% 82.6 (%79.6- 85.6)
Mutlak yarar ^c		% 6.8	% 5.1		% 5.5	% 4.6

AC-T= Doktorubisin ve siklofosfamidi takiben dosetaksel; AC-TH= Doktorubisin ve siklofosfamidi takiben dosetaksel ile kombine olarak trastuzumab; TCH= Doktorubisin ve siklofosfamidi takiben dosetaksel ile kombine olarak trastuzumab ve karboplatin.

GA=Güven aralığı. ^a= AC-T'ye nispeten. Nodül sayısı ve hormonal reseptör durumuna göre katmanlaştırılmış Cox regresyonu kullanılarak tahmini yapılmıştır.

^b= Katmanlandırılmış log rank p-değeri. ^c= AC-T ile kıyaslandığında olay görülmeyen yüzdedeki mutlak yarar

Metastatik meme kanseri

- Doisetaksel ile doksorubisin kombinasyonu

Bir büyük Faz III çalışmada, daha önce tedavi almamış, metastazlı 429 hastada, dosetaksel ile (75 mg/m^2) kombinasyon halinde (AT kolu) doksorubisin (50 mg/m^2) ile siklofosfamid (600 mg/m^2) (AC kolu) kombinasyonu karşılaştırılmıştır. Her iki rejim de 3 haftada bir uygulanmıştır.

- Medyan progresyon süresi, AT kolunda, AC koluna göre (31.9 hafta, CI % 95: 27.4-36.0) önemli ölçüde uzundu (37.3 hafta, CI % 95: 33.4-42.1). $p=0.0138$. Progresyona kadar geçen süre AT kolunda AC koluna göre belirgin olarak uzundu.

- Genel yanıt oranı AT kolunda (% 59.3, CI % 95: 52.8-65.9) AC koluna göre (% 46.5, CI % 95: 39.8-53.2) önemli ölçüde yüksekti. $p=0.009$.

Bu çalışmada AT kolunda ciddi nötropeni (% 90'a % 68.6), febril nötropeni (% 33.3'e % 10), enfeksiyon (% 8'e % 2.4), diyare (% 7.5'e % 1.4), asteni (% 8.5'e % 2.4) ve ağrı (% 2.8'e % 0) insidansı AC kolundan daha yüksek bulunmuştur. Diğer yandan, AC kolunda ciddi anemi (% 15.8'e % 8.5) insidansı AT koluna göre daha yüksektir. Ek olarak daha yüksek kardiyotoksisite; konjestif kalp yetmezliği (% 3.8'e % 2.8), %20'den fazla mutlak LVEF azalması (% 13.1'e & 6.1) ve % 30'dan fazla mutlak LVEF azalması (% 6.2'ye % 1.1) insidansı bulunmaktadır. Toksik ölüm AT kolundaki 1 hasta (konjestif kalp yetmezliği), AC kolunda 4 hasta (1 septik şok, 3 konjestif kalp yetmezliği) meydana gelmiştir.

- Doisetaksel tek ajan olarak

İki randomize Faz III karşılaştırmalı çalışmaya, bir alkilleyici ajanla başarısız olmuş 326, antrasiklinle tedavisi başarısız olmuş 392 metastatik meme kanseri hastası alınmış, hastalara önerilen dozda dosetaksel, yani 100 mg/m^2 , üç haftada bir verilmiştir.

Alkilleyici ajan tedavisi başarısız olmuş hastalarda dosetaksel doksorubisin ile karşılaştırılmıştır (75 mg/m^2 , üç haftada bir). Genel sağkalımı (doisetaksel 15 ay, doksorubisin 14 ay, $p=0.38$) veya progresyona kadar geçen süreyi (doisetaksel 27 hafta, doksorubisin 23 hafta, $p=0.53$) etkilemeksizin, dosetaksel yanıt oranını (% 52'ye % 37, $p=0.01$) arttırmış ve yanıt süresini kısaltmıştır (12 haftaya 23 hafta, $p=0.007$). Doisetaksel alan üç hasta (% 2) sıvı retansiyonu nedeniyle tedaviyi bırakırken, doksorubisin alan 15 hasta (% 9) kardiyotoksisite nedeniyle (üç vakada fatal konjestif kalp yetmezliği) tedavi kesilmiştir.

Antrasiklin tedavisi başarısız olan hastalarda dosetaksel Mitomisin C ve Vinblastin kombinasyonuyla karşılaştırılmıştır (12 mg/m^2 , 6 haftada bir ve 6 mg/m^2 , 3 haftada bir). Doisetaksel yanıt oranını arttırmış (% 33'e % 12 $p<0.0001$), progresyona kadar geçen süreyi uzatmış (19 haftaya 11 hafta, $p=0.0004$) ve genel sağkalımı uzatmıştır (11 aya 9 ay, $p=0.01$).

Önceki tedavisi antrasiklin içeren 449 ileri evre meme kanseri hastasının dahil edildiği açık etiketli, çok merkezli, randomize faz III çalışmada tek ajan dosetaksel 100 mg/m^2 ile paklitaksel 75 mg/m^2 karşılaştırılmıştır. Her iki uygulamada 3 haftada bir uygulanmıştır.

Primer amacı etkilemeksizin (genel cevap oranları % 32'ye karşılık % 25, $p=0.10$) dosetaksel medyan progresyonsuz sağkalım (24.6 haftaya karşılık 15.6 hafta, $p<0.01$) ve genel sağkalım (15.3'e karşılık 12.7 ay, $p=0.03$) anlamlı olarak uzamıştır. Derece 3/4 istenmeyen etkiler tek ajan dosetaksel (% 55.4) ile paklitaksele göre daha siktir (% 23.0).

- Doisetaksel ile trastuzumab kombinasyonu

Trastuzumab ile kombinasyon halinde dosetaksel, HER2-pozitif ve daha önce metastatik hastalık için kemoterapi almamış metastatik meme kanseri olan hastaların tedavisi için araştırılmıştır. Yüz seksen altı hasta trastuzumab ile birlikte ya da tek başına dosetaksel

(100 mg/m^2) almak üzere randomize edilmiştir: hastaların % 60'ı daha önce antrasiklin bazlı adjuvan kemoterapi almıştır. Doasetaksel + trastuzumab, daha önce adjuvan antrasiklin almış olan ya da almamış olan hastalarda etkili bulunmuştur.

Etkinlik bulguları aşağıdaki tabloda özetlenmektedir.

Parametre	Dosetaksel + trastuzumab ¹ n=92	Dosetaksel ¹ n=94
Yanıt oranı (% 95 GA)	% 61 (50-71)	%34 (25-45)
Medyan Yanıt Süresi (ay) (%95 GA)	11.4 (9.2-15.0)	5.1 (4.4-6.5)
Medyan TTP (ay) (% 95 GA)	10.6 (7.6-12.9)	5.7 (5.0-6.2)
Medyan Sağkalım (ay) (% 95 GA)	30.5 ² (26.8-ne)	22.1 ² (17.6-28.9)

TTP= progresyona kadar geçen süre; “ne”, tahmin edilemediğini ya da henüz ulaşılmadığını belirtmektedir.

¹Tam analiz grubu (intent-to-treat)

² Tahmini medyan sağkalım

- Doasetaksel ve kapesitabin kombinasyonu

Bir randomize, çok merkezli, kontrollü faz III klinik çalışmadan elde edilen veriler, lokal olarak ilerlemiş veya metastatik meme kanseri olan hastaların bir antrasiklini de içeren sitotoksik kemoterapinin başarısız kalmasından sonraki tedavisi için doasetaksel ve kapesitabin kombinasyonunun kullanımını desteklemektedir.

Bu çalışmada, 255 hasta doasetaksel (3 haftada bir 75 mg/m^2) ve kapesitabin (2 hafta süreyle günde iki kez 1250 mg/m^2 ve ardından 1 haftalık dinlenme dönemi) ile tedaviye randomize edilmiştir. 256 hasta tek başına doasetaksel (3 haftada bir 100 mg/m^2) ile tedaviye randomize edilmiştir. Sağkalım doasetaksel + kapesitabin kombinasyonu kolunda daha yüksek bulunmuştur ($p=0.0126$). Medyan sağkalım 442 güne (doasetaksel+ kapesitabin) karşın 352 gün (tek başına doasetaksel) olarak bulunmuştur.

Progresif hastalığa kadar geçen sürenin doasetaksel + kapesitabin kombinasyonu kolunda daha uzun olduğu saptanmıştır ($p < 0.0001$). Progresyona kadar geçen medyan süre 186 güne (doasetaksel + kapesitabin) karşın 128 gün (tek başına doasetaksel) olarak bulunmuştur.

Küçük hücreli olmayan akciğer kanseri

- Daha önce, beraberinde radyoterapi ile veya tek başına kemoterapi alan hastalarda Bir Faz III çalışmada daha önce kemoterapi almış hastalarda, progresyona kadar geçen süre (12.3 hafta ya 7 hafta) ve genel sağkalım 75 mg/m^2 doasetaksel alan hastalarda en iyi destekleyici bakıma (BSC) kıyasla önemli ölçüde uzundu. 1 yıllık sağkalım oranı doasetaksel grubunda (% 40) BSC grubuna kıyasla (% 16) önemli ölçüde uzundu. Morfin türevi analjeziklerin ($p < 0.01$), morfin türevi olmayan analjeziklerin kullanım oranı ($p < 0.01$), 75 mg/m^2 doasetaksel alan hastalarda BSC grubuna kıyasla önemli ölçüde uzundu.

- Daha önce kemoterapi uygulanmamış hastalarda doasetaksel platin kombinasyonu Bir Faz III çalışmada, rezeke edilemeyen IIIB veya IV NSCLC olan ve bu hastalık için daha önce kemoterapi almamış 1218 hasta her 3 haftada bir 1 saatlik infüzyon olarak doasetaksel (T) 75 mg/m^2 ve sisplatin (Cis) 75 mg/m^2 veya her 3 haftada bir doasetaksel (T)

75 mg/m^2 ve karboplatin (Cb) (AUC 6 mg/ml.dakika) veya 1, 8, 15, 22nci günlerde 6-10 dakika süreyle uygulanan vinorelbin (V) 25 mg/m^2 ve ardından her 4 haftada bir tekrarlanan siklusların 1. günü uygulanan sisplatin 100 mg/m^2 almak üzere 3 kola randomize edilmiştir.

Araştırmadan her üç kolu için sağkalım verileri, ilerlemeye kadar geçen medyan süre, yanıt oranları, Yaşam Kalitesi (QoL) ve klinik yarar aşağıdaki tabloda gösterilmiştir:

	TCis n=408	VCis n=404	İstatistiksel analiz
Genel Sağkalım (Primer son nokta)			Risk oranı: 1.122 [% 97.2 CI: 0.937; 1.342]* Risk farkı: % 5.4 [% 95 CI: -1.1; 12.0] Risk farkı: % 6.2 [% 95 CI: 0.2; 12.3]
Medyan Sağkalım (ay)	11.3	10.1	
1-yıllık Sağkalım (%)	46	41	
2-yıllık Sağkalım (%)	21	14	
Progresyona kadar geçen Medyan Süre (hafta)	22.0	23.0	Risk Oranı: 1.032 [% 95 CI: 0.876; 1.216]
Genel Yanıt Oranı (%)	31.6	24.5	Risk Oranı % 7.1 [% 95 CI: 0.7; 13.5]

*: Uygun hasta popülasyonuna bağlı olarak, çoklu karşılaştırmalar için düzeltilmiş ve statistik faktörleri (hastalığın basamağı ve tedavinin bölgesi)

Prostat kanseri

Prednison veya prednisolon ile kombinasyon halinde dosetakselin hormona refrakter metastatik prostat kanseri olan hastalardaki güvenilirlik ve etkinliği, randomize, çok merkezli bir Faz III çalışmada değerlendirilmiştir. KPS ≥ 60 olan toplam 1006 hasta aşağıdaki tedavi gruplarına randomize edilmiştir:

- 10 siklus olarak her 3 haftada bir dosetaksel 75 mg/m^2
- 5 siklus olarak 6 haftalık bir siklusta ilk 5 haftada haftalık olarak uygulanan dosetaksel 30 mg/m^2
- 10 siklus olarak her 3 haftada bir Mitoksantron 12 mg/m^2 .

Her 3 rejim de, devamlı olarak günde iki kez 5 mg prednizon veya prednizolon ile kombinasyon halinde uygulanmıştır.

Her 3 haftada bir dosetaksel alan hastalar, mitoksantron ile tedavi edilen hastalara kıyasla anlamlı ölçüde daha uzun genel sağkalım göstermiştir. Haftalık dosetaksel kolunda sağkalımda görülen artış mitoksantron kontrol koluna kıyasla istatistiksel olarak anlamlı bulunmamıştır. Dosetaksel kolları ile kontrol kolunun etkinlik sonlanım noktaları karşılaştırması aşağıdaki tabloda özetlenmektedir:

Sonlanım noktası	Dosetaksel 3 haftada bir	Dosetaksel her hafta	Mitoksantron 3 haftada bir
Hasta sayısı	335	333	337
Medyan sağkalım (ay)	18.9	17.4	16.5
% 95 GA	(17.0-21.2)	(15.7-19.0)	(14.4-18.6)
Risk oranı	0.761	0.912	--
% 95 GA	(0.619-0.936)	(0.747-1.113)	--
p-değeri†*	0.0094	0.3624	--
Hasta sayısı	291	282	300
PSA ** yanıt oranı (%)	45.4	47.9	31.7
% 95 GA	(39.5-51.3)	(41.9-53.9)	(26.4-37.3)
p-değeri*	0.0005	< 0.0001	--
Hasta sayısı	153	154	157
Ağrı yanıt oranı (%)	34.6	31.2	21.7
% 95 GA	(27.1-42.7)	(24.0-39.1)	(15.5-28.9)
p-değeri*	0.0107	0.0798	--
Hasta sayısı	141	134	137
Tümör yanıt oranı (%)	12.1	8.2	6.6
% 95 GA	(7.2-18.6)	(4.2-14.2)	(3.0-12.1)
p-değeri*	0.1112	0.5853	--

†Katmanlı log rank testi

*İstatistiksel anlamlılık eşiği= 0.0175

**PSA: Prostat-Spesifik Antijen

Dosetakselin üç haftada bir uygulanmasına göre her hafta uygulanması ile daha iyi güvenlik profili verildiği gerçeğine dayanarak dosetakseli her hafta alan hastaların yarar sağlamaşı da mümkündür.

Mide adenokarsinomu

Dosetakselin gastroözofageal bileşke adenokarsinomu dahil olmak üzere metastatik mide adenokarsinomu olan, daha önce metastatik hastalık için kemoterapi almamış hastaların tedavisinde güvenilirlik ve etkinliğini değerlendirmek amacıyla çok merkezli, açık etiketli, randomize bir çalışma yürütülmüştür. KPS >70 olan toplam 445 hasta, sisplatin (C) (75 mg/m^2 , 1. günde) ve 5-florourasil (F) (5 gün süreyle günde 750 mg/m^2) ya da sisplatin (100 mg/m^2 , 1.günde) ve 5-florourasil (5 gün süreyle günde 1000 mg/m^2) ile kombinasyon halinde dosetaksel (T) (75 mg/m^2 , 1.günde) ile tedavi edilmiştir. Tedavi siklusunun süresi, TCF kolu için 3 hafta ve CF kolu için 4 hafta olmuştur. Hasta başına uygulanan medyan siklus sayısı, TCF kolu için 6 (1-16 aralıkları) ve CF kolu için 4 (1-12 dağılımlı) olmuştur. İlerleme riskinde azalma % 32.1 olmuş ve TCF kolu lehine anlamlı ölçüde daha uzun bir TTP ile ilişkili bulunmuştur ($p= 0.0004$).

Genel sağkalım da, mortalite riskinde % 22.7 oranında bir azalmaya TCF kolu lehine anlamlı ölçüde daha uzun bulunmuştur ($p=0.0201$). Etkinlik sonuçları aşağıdaki tabloda özetlenmektedir:

Dasetakselin mide adenokarsinomu hastalarının tedavisindeki etkinliği

Sonlanım noktası	TCF n=221	CF n=224
Medyan TTP (ay) (% 95 GA)	5.6 (4.86-5.91)	3.7 (3.45-4.47)
Risk oranı (% 95 GA) ^{*p} değeri		1.473 (1.189-1.825) 0.0004
Medyan TTP (ay) (% 95 GA)	9.2 (8.38-10.58)	8.6 (7.16-9.46)
2 yıllık tahmin Risk oranı (% 95 GA) ^{*p} değeri	18.4	8.8 1.293 (1.041-1.606) 0.0201
Genel Yanıt Oranı (CR+PR) (%) ^{*p} değeri	36.7	25.4 0.0106
En İyi Genel Yanıt Olarak İlerleyici Hastalık (%)	16.7	25.9

* Katmanlandırılmamış log rank testi

41.6 aylık medyan takip zamanı ile yürütülen güncel bir sağkalım analizinde sürekli TCF rejimi lehinde olmasına rağmen artık istatistiksel olarak anlamlı bir fark gösterilmemiştir ve 18 ve 30 aylık takipte TCF'nin CF'ye göre yararı belirgin şekilde gözlemlenmiştir.

Genel olarak, yaşam kalitesi (QoL) ve klinik yarar sonuçları sürekli olarak TCF kolu lehine düzelmeye işaret etmiştir. CF ile tedavi edilen hastalarla karşılaştırıldığında, TCF ile tedavi edilen hastalarda QLQ-C30 anketiyle değerlendirilen genel sağlık durumunda % 5 oranında kötüleşmenin olmasına kadar geçen süre ($p= 0.0121$) ve Karnofsky performansı kötüleşmesine kadar geçen süre daha uzun olmuştur. ($p= 0.0088$).

Baş ve boyun kanseri

- Radyoterapiden önce uygulanan indüksiyon kemoterapisi (TAX323) Skuamöz hücreli baş boyun kanseri (SCCHN) olan hastaların indüksiyon tedavisinde dasetakselin güvenliliği ve etkililiği, çok merkezli, açık-etiketli, randomize bir faz III çalışmada incelenmiştir (TAX323). Bu çalışmada WHO performans durumu 0 veya 1 olan, opere edilemeyen lokal ilerlemiş, skuamöz hücreli baş boyun kanseri olan 358 hasta iki tedavi kolundan birine randomize edilmiştir. Dasetaksel koluna alınan hastalar 3 haftada bir, 5 gün süreyle, her gün sürekli infüzyon şeklinde dasetaksel (T) 75 mg/m^2 , arkasından sisplatin (P) 75 mg/m^2 ve arkasından 5-florourasil (F) 750 mg/m^2 almıştır. Kemoterapinin sonunda en kısa aralık olarak 4 hafta en uzun aralık 7 hafta olacak şekilde, hastalığı ilerlememiş olan hastalar kurumun kılavuzuna uygun şekilde 7 hafta süreyle radyoterapi (RT) almıştır. (TPF/RT)

Karşılaştırma koluna alınan hastalar 3 haftada bir, 5 gün süreyle her gün sisplatin (P) 100 mg/m^2 arkasından 5- florourasil (F) 100 mg/m^2 almıştır. Kemoterapinin sonunda en kısa aralık olarak 4 hafta en uzun aralık 7 hafta olacak şekilde, hastalığı ilerlememiş olan hastalar kurumun kılavuzuna uygun şekilde 7 hafta süreyle radyoterapi (RT) almıştır. (PF/RT)

Bu çalışmadaki primer sonlanım noktası olan ilerleme görülmeyen sağkalım (PFS), PF koluna kıyasla TPF kolunda anlamlı ölçüde daha uzun bulunmuştur. $p= 0.0042$ (medyan ilerleme görülmeyen sağkalım sırasıyla 8.3 ay ve 11.4 aydır). Genel medyan takip süresi 33.7 aydır. Medyan genel sağkalım da PF koluyla karşılaştırıldığında, TPF kolu lehinde anlamlı ölçüde daha uzun bulunmuştur. (Medyan genel sağkalım (OS) sırasıyla 14.5 ay ve 18.6 aydır). Mortalite riskindeki azalma % 28 dir, $p= 0.0128$. Etkililikle ilgili sonuçlar aşağıdaki tabloda gösterilmiştir:

Inoperabl, lokal ileri baş-boyun kanserli hastaların indüksiyon tedavisinde dosetakselin etkinliği

Sonlanım noktası	Dosetaksel + Cis + 5-FU n=177	Cis + 5-FU n=181
Medyan progresyonsuz sağkalım (ay) (% 95 GA)	11.4 (10.1-14.0)	8.3 (7.4-9.1)
Ayarlanmış Risk oranı (% 95 GA) * p-değeri	0.70 (0.55- 0.89) 0.0042	
Medyan sağkalım (ay) (% 95 GA)	18.6 (15.7-24.0)	14.5 (11.6-18.7)
Risk oranı (% 95 GA) ** p-değeri	0.72 (0.56- 0.93) 0.0128	
Kemoterapiye verilen en iyi genel yanıt (%) (% 94 GA)	67.8 (60.4-74.6)	53.6 (46.0-61.0)
*** p-değeri	0.006	
Çalışmadaki tedaviye verilen en iyi genel yanıt [kemoterapi +/- radyoterapi] (%) (% 95 GA)	72.3 (65.1-78.8)	58.6 (51.0-65.8)
*** p-değeri	0.006	
Kemoterapi ± radyoterapiye verilen medyan yanıt süresi (ay) (% 95 GA)	n=128 15.7 (13.4- 24.6)	n=106 11.7 (10.2-17.4)
Risk oranı (% 95 GA)	0.72 (0.52-0.99)	
** p-değeri	0.0457	

1 den düşük tehlike oranı dosetaksel+ sisplatin+ 5 FU lehindedir.

* Cox modeli (Primer tümörün yeri, T ve N klinik evresi WHO Performans Skalası için ayarlama)

** Log-rank testi

*** Chi-square testi

TPF ile tedavi edilen hastaların global sağlık skoru PF ile tedavi edilenlere kıyasla anlamlı ölçüde daha düşük bozulma göstermiştir ($p=0.01$, EORTC QLQ-C30 skalası kullanılmıştır).

- Kemoradyoterapiyi takiben uygulanan indüksiyon tedavisi (TAX 324)

Lokal ileri, skuamöz hücreli baş-boyun kanseri (SCCHN) olan hastaların indüksiyon tedavisinde dosetakselin güvenliliği ve etkililiği, çok merkezli, açık etiketli, randomize bir faz III çalışmada incelenmiştir (TAX324).

Bu çalışmada lokal ileri skuamöz hücreli baş boyun kanseri (SCCHN) olan ve WHO performans durumu 0 veya 1 olan 501 hasta iki kolundan birine randomize edilmiştir. Araştırma popülasyonu teknik olarak rezeke edilemeyen hastalığı olan, cerrahi şifa ihtimali düşük olan ve organ korunması amaçlanan hastalardan oluşmuştur. Doisetaksel kolundaki hastalara 1. günde intravenöz infüzyon yoluyla dosetaksel (T) 75 mg/m^2 , arkasından sisplatin (P) 100 mg/m^2 ve ardından 1. günden 4. güne kadar sürekli infüzyon yoluyla 5-florourasil (F) 1000 mg/m^2 verilmiştir. Sikluslar her 3 haftada bir, 3 siklus şeklinde tekrarlanmıştır. İlerleyici hastalığı olmayan bütün hastaların protokole göre (TPF/ CRT) kemoradyoterapi (CRT) alması gereklidir.

Kıyaslamalı koldaki hastalar 1.günde sisplatin (P) 100 mg/m^2 , arkasından sürekli infüzyon yoluyla 5-florourasil (F) günde 1000 mg/m^2 dozda 1.günden 5.güne kadar uygulanmıştır. Sikluslar üç haftada bir olmak üzere 3 siklus olarak tekrarlanmıştır. İlerleyici hastalığı olmayan bütün hastaların protokole göre (PF/ CRT) CRT alması gereklidir.

Her iki tedavi grubundaki hastalar indüksiyon kemoterapisini takiben, en son siklusun başlangıcından itibaren 8 haftadan geç olmamak ve minimum zaman aralığı 3 hafta olacak şekilde, 7 hafta süreyle CRT alması gerekmıştır (en son siklusun 22. gününden 56. gününe kadar). Radyoterapi sırasında karboplatin (EAA 1.5) bir saatlik intravenöz infüzyon yoluyla haftada bir uygulanmıştır, maksimum 7 doz verilmiştir. CRT tamamlandıktan sonra uygun olan her anda hastalığın primer yerleşiminde ve/veya boyunda cerrahi müdahale yapılması düşünülebilmiştir. Bu çalışmada etkililikle ilgili primer sonlanım noktası olan genel sağkalım (OS) PF'ye kıyasla, dosetaksel içeren rejim ile anlamlı ölçüde daha uzun (log-rank testi, $p= 0.0058$) bulunmuştur. (Medyan genel sağkalım sırasıyla 30.1 ay ve 70.6 ay olarak saptanmıştır) PF'ye kıyasla mortalite riskindeki düşüş oranı % 30 dur. Sekonder sonlanım noktası ilerleme görülmeyen sağkalımdır ve ilerleme veya ölüm açısından riskte % 29 oranında düşüş gözlenmiştir.

Medyan ilerleme görülmeyen sağkalım açısından 22 aylık bir düzelleme saptanmıştır (TPF için 35.5 ay, PF için 13.1 ay) Bu sonuç da istatistiksel olarak anlamlıdır (log-rank testi, $p= 0.004$). Etkililikle ilgili sonuçlar aşağıdaki tabloda gösterilmektedir:

Lokal ileri skuamöz hücreli baş ve boyun kanseri olan hastaların indüksiyon tedavisinde dosetakselin etkililiği (Tam analiz grubu)

Sonlanım noktası	Dosetaksel + Cis + 5-FU n=225	Cis+ 5-FU n= 246
Medyan genel sağkalım (ay) (% 95 CI)	70.6 (49. 0- NA)	30.1 (20.9- 51.5)
Ayarlanmış Tehlike oranı (% 95 CI) * p-değeri	0.70 (0.54- 0.90) 0.0058	
Medyan progresyonsuz sağkalım (ay) (% 95 CI)	35.5 (19.3-NA)	13.1 (10.6-20.2)

Tehlike oranı (% 95 CI) ** p-değeri		0.71 (0.56-0.90) 0.004
Kemoterapiye (CR+PR) verilen en iyi genel yanıt (%) (% 94 CI)	71.8 (65.8-77.2)	64.2 (57.9-70.2)
*** p-değeri		0.070
Çalışmadaki tedaviye (CR+PR) verilen en iyi genel yanıt [kemoterapi +/- radyoterapi] (%) (% 95 CI)	76.5 (70.8-81.5)	71.5 (65.5-77.1)
*** p-değeri		0.209

1 den düşük tehlike oranı dosetaksel + sisplatin + 5FU lehindedir.

*ayarlanmamış log-rank testi

** ayarlanmamış log-rank testi, çoklu kıyaslamalar için ayarlanmamıştır

*** Chi square testi, çoklu kıyaslamalar için ayarlanmamıştır

NA- uygun değil

5.2. Farmakokinetik özellikler

Genel özellikler

Emilim:

Dosetakselin farmakokinetik özellikleri kanser hastalarında $20-115 \text{ mg/m}^2$ dozlarda Faz I çalışmalarında değerlendirilmiştir. Dosetakselin kinetik profili doza bağlı değildir ve üç bölmeli farmakokinetik modele uygundur. Yarılanma süreleri α fazı için 4, β fazı için 36 ve γ fazı için 11.1 saatdir. Bu son faz kısmen dosetakselin periferik kompartmanlardan yavaş çıkışına bağlıdır.

Dağılım:

100 mg/m^2 dozun 1 saatlik infüzyonunu takiben, ortalama en yüksek plazma seviyesi $3.7 \mu\text{g/ml}$ ve buna uyan AUC $4.6 \text{ h. } \mu\text{g/ml}$ 'dir. Toplam vücut klerensi ve sabit durum dağılım hacmi ortalama değerleri sırasıyla 21 L/h/m^2 ve 113 L 'dir. Total vücut klerensinin bireyler arası farklılığı yaklaşık % 50'dir. Dosetaksel % 95'in üzerinde bir oranda proteine bağlanır.

Eliminasyon:

$^{14}\text{-C}$ dosetaksel ile bir çalışma üç kanser hastasında gerçekleştirilmiştir. Dosetaksel, tert-butilester grubunun sitokrom P450 aracılı oksidatif metabolizmasının ardından hem idrarda hem feçeste atılmıştır. 7 gün içinde üriner ve fekal atılımı, uygulanan radyoaktivitenin sırasıyla % 6 ve % 75'idir. Feçeste atılan radyoaktivitenin yaklaşık % 80'i ilk 48 saatte, bir majör inaktif metabolit ve üç minör inaktif metabolit halinde ve de çok az bir kısmı değişmeden atılmıştır.

Hastalardaki karakteristik özellikler

Popülasyon farmakokinetiği

Dosetaksel alan 577 hastada bir popülasyon farmakokinetik analizi yapılmıştır. Model tarafından tahmin edilen farmakokinetik parametreler Faz 1 araştırmalarında tahmin

edilenlere çok yakındır. Dosetaksel farmakokinetiği hastanın yaşı ve cinsiyeti ile değişmemiştir.

Karaciğer fonksiyon bozukluğu

Klinik kimya verilerinin hafif ile orta düzeyde karaciğer fonksiyon bozukluğu olduğunu düşündürdüğü az sayıda hastada ($n=23$) (ALT; AST normal değerin üst sınırının ≥ 1.5 misli, beraberinde alkalen fosfataz normalin üst sınırının ≥ 2.5 misli), total klerens ortalama % 27 azalmıştır (Bkz. 4.2 Pozoloji ve uygulama şekli).

Sıvı retansiyonu

Dosetakselin klerensi hafif ve orta şiddette sıvı retansiyonu olan hastalarda değişmemiştir. Ciddi sıvı retansiyonu olan hastalarla ilgili veri bulunmamaktadır.

Kombine kullanımı

Kombinasyon olarak kullanıldığından dosetaksel, doksurubisin klerensi ve doksurubisinolinin (doksurubisinin bir metaboliti) plazma seviyesini etkilememiştir. Dosetaksel, doksurubisin ve siklofosfamid birlikte uygulandığında farmakokinetikleri etkilenmemiştir.

Kapesitabin ile etkileşimi

Kapesitabinin dosetakselin farmakokinetiği ve dosetakselin kapesitabinin farmakokinetiği üzerindeki etkisini değerlendiren faz I araştırma, kapesitabinin dosetakselin farmakokinetiği üzerinde hiç etkisini olmadığını (C_{max} ve EAA) ve dosetakselin ana kapesitabin metaboliti 5'-DFUR'un farmakokinetiği üzerinde hiç etkisi olmadığını göstermiştir.

Sisplatin ile etkileşimi

Sisplatin kombinasyon tedavisinde dosetakselin klerensi monoterapiyi takiben gözlenen ile benzer bulunmuştur. Dosetaksel infüzyonundan kısa süre sonra uygulanan sisplatinin farmakokinetik profili tek başına sisplatin ile gözlenene benzerdir.

Prednizon ile etkileşimi

Prednizonun, standart deksametazon premedikasyonuyla uygulanan dosetakselin farmakokinetiği üzerindeki etkisi 42 hastada araştırılmıştır. Prednizonun dosetakselin farmakokinetiği üzerinde herhangi bir etkisi gözlenmemiştir.

5.3. Klinik öncesi güvenlilik verileri

Dosetakselin karsinojenik potansiyeli araştırılmamıştır.

Dosetakselin CHO-K1 hücrelerinde *in vitro* mikronukleus ve kromozom aberasyon testlerinde ve farelerde *in vivo* mikronukleus testlerinde mutagenik olduğu görülmüştür. Ancak, Ames testinde veya CHO/ HGPRT gen mutasyon testinde mutagenite göstermemiştir. Bu sonuçlar dosetakselin farmakolojik aktivitesiyle uyumludur.

Kemirgen toksisite çalışmalarında gözlenen testisler üzerindeki advers etkileri dosetakselin erkek fertilitesini etkileyebileceğini göstermektedir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı maddelerin listesi

Etanol (anhidrat)
Sitrik asit (anhidrat)
Makrogol 300
Polisorbat 80

6.2. Geçimsizlikler

Bu tıbbi ürün, kısım 6.6'da belirtilenler dışında başka tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3. Raf ömrü

Açılmamış flakon
24 ay

Dilüsyondan sonra:

% 0.9 sodyum klorür veya % 5 glikoz ile seyreltildikten sonra ve fiziksel kullanım sırasında 25 ° C altında 4 saat içinde kullanılmalıdır. Mikrobiyolojik olarak, infüzyon preparatı derhal kullanılmalıdır. Derhal kullanılmadığı takdirde kullanım öncesindeki saklama süresi ve koşulları kullanıcıya aittir ve dilüsyon, kontrollü ve aseptik şartlarda yer almadiğça 2-8 ° C'de 24 saati geçmemelidir.

6.4. Saklamaya yönelik özel uyarılar

25 °C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.
Işıktan korumak için orijinal ambalajında saklayınız.
Seyretilmiş tıbbi ürünün kullanımı için, Bkz. Bölüm 6.3

6.5. Ambalajın niteliği ve içeriği

Klorobütil elastomerik kapak ve plastik kapşonlu alüminyum mühürlü 2 ml'lik flakon (Tip I cam ONCO-TAIN kaplamalı veya ONCO-TAIN kaplamasız)

Ambalaj içeriği: 1 x 2 ml

6.6. Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler

DOCETAXEL HOSPIRA antineoplastik bir ilaçtır ve diğer potansiyel toksik bileşikler gibi, DOCETAXEL HOSPIRA çözeltilerinin elle muamelesi ve hazırlanması sırasında dikkatli olunması gereklidir. İşlem sırasında eldiven giyilmesi tavsiye olunur.

DOCETAXEL HOSPIRA konsantre veya infüzyon çözeltisi deri ile temas ettiği takdirde, derhal ve iyice su ve sabunla yıkanmalıdır. DOCETAXEL HOSPIRA konsantre veya infüzyon çözeltisi mukoza ile temas ettiği takdirde, derhal ve iyice su ile yıkanmalıdır.

İntravenöz uygulamanın hazırlanması:

Kullanmadan önce seyretilmelidir.

Dosetakselin diğer ilaçlarla karıştırılmaması önerilmektedir.

DOCETAXEL HOSPIRA, infüzyonluk çözelti hazırlamak için kullanılan yumuşatılmış PVC ekipmanı veya aleti ile temas etmemelidir. Hastanın, PVC infüzyon torba veya setlerden süzülen plastisize DEHP (di-2-ethylheksil ftalat)'ta maruz kalmasını en aza indirmek amacıyla DOCETAXEL HOSPIRA, şişelerde (cam, polipropilen) veya plastik torbalarda (polipropilen, polyolefin) saklanmalı ve polietilen- hatlı uygulama setleri ile uygulanmalıdır.

Aşağıdakilerden birini içeren 250 ml'lik infüzyon torbası veya şişesine gereken hacim kadarını enjekte ediniz:

- Sodyum klorür, 8 mg/ml (% 0.9)
- Glikoz, 50 mg/ml (% 5)

185 mg dosetaksel dozundan daha büyük miktarda doz gerekiyorsa, 0.74 mg/ml'lik dosetaksel konsantrasyonunu geçmeyecek daha büyük bir infüzyon aleti kullanınız:

% 0.9 sodyum klorür veya % 5 glikoz ile seyreltilmekten sonra ve fiziksel kullanım sırasında 25 ° C altında 4 saat içinde kullanılmalıdır. Mikrobiyolojik olarak, infüzyon preparatı derhal kullanılmalıdır. Derhal kullanılmadığı takdirde kullanım öncesindeki saklama süresi ve koşulları kullanıcıya aittir ve dilüsyon, kontrollü ve aseptik şartlarda yer almadiğça 2-8 ° C'de 24 saatı geçmemelidir.

Bütün parenteral ürünlerde olduğu gibi, DOCETAXEL HOSPIRA infüzyon çözeltisi kullanımdan önce incelenmeli, çökelti varsa, bu çözelti atılmalıdır.

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller, yerel düzenlemelere uygun olarak atılmalıdır.

7. RUHSAT SAHİBİ

Orna İlaç, Tekstil, Kimyevi Maddeler Sanayii ve Dış Ticaret Ltd.Şti.
Fatih Sultan Mehmet Cad. Yayabeyi Sok. Arın İş Merkezi No: 9/4-5-6
Kavacık- İstanbul

8. RUHSAT NUMARASI

9. İLK RUHSAT TARİHİ/RUHSAT YENİLEME TARİHİ

10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ