

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

1. NAZIV LIJEKA

Ferinject 50 mg/ml disperzija za injekciju ili infuziju

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedan ml disperzije sadrži željezovu karboksimaltozu koja odgovara 50 mg željeza.

Svaka bočica s 2 ml sadrži željezovu karboksimaltozu koja odgovara 100 mg željeza.

Svaka bočica s 10 ml sadrži željezovu karboksimaltozu koja odgovara 500 mg željeza.

Svaka bočica s 20 ml sadrži željezovu karboksimaltozu koja odgovara 1000 mg željeza.

Pomoćna(e) tvar(i) s poznatim učinkom

Jedan ml disperzije sadrži do 5,5 mg (0,24 mmol) natrija, vidjeti dio 4.4.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Disperzija za injekciju ili infuziju. Tamno smeđa, neprozirna, vodena otopina.

4. KLINIČKI PODACI

4.1 Terapijske indikacije

Ferinject je indiciran u bolesnika s nedostatkom željeza (vidjeti dio 5.1) kada:

- oralni pripravci željeza nisu učinkoviti
- oralne pripravke željeza nije moguće primijeniti
- postoji klinička potreba za brzim davanjem željeza.

Dijagnoza nedostatka željeza mora se temeljiti na laboratorijskim pretragama.

4.2 Doziranje i način primjene

Bolesnike je potrebno pažljivo nadzirati radi znakova i simptoma reakcija preosjetljivosti tijekom i nakon svake primjene lijeka Ferinject.

Ferinject se smije davati bolesnicima samo onda kada je odmah dostupno osoblje izučeno za procjenu i zbrinjavanje anafilaktičkih reakcija, u okruženju u kojem se nalazi kompletna oprema za reanimaciju. Bolesnika se mora pratiti radi nuspojava najmanje 30 minuta nakon svake primjene lijeka Ferinject (vidjeti dio 4.4).

Doziranje

Doziranje lijeka Ferinject obuhvaća sljedeće korake:

- [1] određivanje individualne potrebe za željezom,
- [2] izračun i primjena doze(a) željeza i
- [3] kontrole nakon popunjavanja zaliha željeza.

Ti su koraci u glavnim crtama opisani u nastavku:

1. korak: određivanje potrebe za željezom

Individualna potreba za željezom radi popunjavanja zaliha primjenom lijeka Ferinject određuje se na temelju tjelesne težine bolesnika i razine hemoglobina (Hb). Za određivanje ukupne potrebe za željezom, vidjeti tablicu 1. Za zadovoljenje ukupne potrebe za željezom mogu biti potrebne 2 doze, pogledajte korak 2 za maksimalne pojedinačne doze željeza.

Nedostatak željeza mora biti potvrđen laboratorijskim pretragama kao što je navedeno u dijelu 4.1.

Tablica 1: Određivanje ukupne potrebe za željezom

Hb		Tjelesna težina bolesnika		
g/dl	mmol/l	ispod 35 kg	35 kg do <70 kg	70 kg i više
<10	<6,2	30 mg/kg tjelesne težine	1500 mg	2000 mg
10 do <14	6,2 do <8,7	15 mg/kg tjelesne težine	1000 mg	1500 mg
≥14	≥8,7	15 mg/kg tjelesne težine	500 mg	500 mg

2. korak: izračun i primjena maksimalne(ih) individualne(ih) doze(a) željeza

Na temelju utvrđene ukupne potrebe za željezom treba se primijeniti odgovarajuća(e) dozu(e) lijeka Ferinject uzimajući u obzir sljedeće:

Odrasli i adolescenti s 14 i više godina

Jedna primjena lijeka Ferinject ne smije premašiti:

- 15 mg željeza po kg tjelesne težine (za primjenu intravenskom injekcijom) ili 20 mg željeza po kg tjelesne težine (za primjenu intravenskom infuzijom)
- 1000 mg željeza (20 ml lijeka Ferinject)

Maksimalna preporučena kumulativna doza lijeka Ferinject je 1000 mg željeza (20 ml lijeka Ferinject) na tjedan. Ako je ukupna potreba za željezom veća, dodatna doza mora se primijeniti najmanje 7 dana nakon prve doze.

Djeca i adolescenti od 1 do 13 godina

Jedna primjena lijeka Ferinject ne smije premašivati:

- 15 mg željeza/kg tjelesne težine
- 750 mg željeza (15 mL lijeka Ferinject)

Maksimalna preporučena kumulativna doza lijeka Ferinject je 750 mg željeza (15 mL lijeka Ferinject) tjedno. Ako je ukupna potreba za željezom veća, dodatna doza mora se primijeniti najmanje 7 dana nakon prve doze.

3. korak: kontrole nakon popunjavanja zaliha željeza

Kontrolu treba izvršiti kliničar na temelju stanja pojedinačnog pacijenta. Prije kontrole razine Hb-a treba proteći najmanje 4 tjedna od zadnje primjene Ferinjecta kako bi se omogućilo da prođe dovoljno vremena za eritropoezu i iskorištavanje željeza. U slučaju da je pacijentu potrebno dodatno popunjavanje zaliha željeza, potrebu za željezom treba ponovo izračunati (pogledajte Korak 1).

Djeca mlađa od 1 godine

Učinkovitost i sigurnost lijeka Ferinject nije ispitana u djece mlađe od 1 godine. Ferinject se stoga ne preporuča za primjenu na djeci u toj dobnoj skupini.

Pacijenti s kroničnom bolešću bubrega koji ovise o hemodijalizi

U odraslih i adolescenata s 14 i više godina pojedinačna maksimalna dnevna doza od 200 mg željeza ne smije se premašiti u bolesnika s kroničnom bolešću bubrega koji ovise o hemodijalizi (vidjeti i dio 4.4).

U djece od 1 do 13 godina s kroničnom bolešću bubrega kojima je potrebna hemodijaliza učinkovitost i sigurnost lijeka Ferinject nije ispitana. Ferinject se stoga ne preporučuje za primjenu na djeci od 1 do 13 godina s kroničnom bolešću bubrega kojima je potrebna hemodijaliza.

Način primjene

Ferinject se smije primjenjivati samo intravenski:

- injekcijom ili
- infuzijom ili
- tijekom hemodijalize, u nerazrijeđenom obliku, izravno u vensku liniju dijalizatora.

Ferinject se ne smije primjenjivati supkutano ili intramuskularno.

Intravenska injekcija

Ferinject se može primjenjivati intravenskom injekcijom kao nerazrijeđena disperzija. U odraslih i adolescenata s 14 i više godina maksimalna pojedinačna doza je 15 mg željeza po kg tjelesne težine ali ne smije biti veća od 1000 mg željeza. U djece od 1 do 13 godina maksimalna pojedinačna doza je 15 mg željeza po kg tjelesne težine, ali ne smije biti veća od 750 mg željeza. Brzine primjene prikazane su u Tablici 2:

Tablica 2: Brzine primjene za intravensku injekciju lijeka Ferinject

Potreban volumen lijeka Ferinject			Odgovarajuća doza željeza			Brzina primjene / minimalno vrijeme primjene
2	do	4 ml	100	do	200 mg	Nema propisanog minimalnog vremena
>4	do	10 ml	>200	do	500 mg	100 mg željeza / min
>10	do	20 ml	>500	do	1000 mg	15 minuta

Intravenska infuzija

Ferinject se može primjenjivati intravenskom infuzijom, pri čemu se mora razrijediti. U odraslih i adolescenata s 14 i više godina maksimalna pojedinačna doza je 20 mg željeza po kg tjelesne težine, ali ne smije biti veća od 1000 mg željeza. U djece od 1 do 13 godina maksimalna pojedinačna doza je 15 mg željeza po kg tjelesne težine, ali ne smije biti veća od 750 mg željeza.

Za infuziju, Ferinject se smije razrijediti samo sa sterilnom 0,9%-tnom otopinom natrijeva klorida kao što je opisano u Tablici 3. Napomena: radi stabilnosti, Ferinject se ne smije razrjeđivati do koncentracija manjih od 2 mg željeza/ml (ne uključujući volumen disperzije željezove karboksimaltoze). Za upute o razrjeđivanju lijeka prije primjene vidjeti dio 6.6.

Tablica 3: Plan razrjeđivanja lijeka Ferinject za intravensku infuziju

Potreban volumen lijeka Ferinject	Odgovarajuća doza željeza	Najveća količina sterilne 0,9%-tne otopine natrijeva klorida	Najkraće vrijeme primjene
2 do 4 ml	100 do 200 mg	50 ml	Nema propisanog najkraćeg vremena
>4 do 10 ml	>200 do 500 mg	100 ml	6 minuta
>10 do 20 ml	>500 do 1000 mg	250 ml	15 minuta

4.3 Kontraindikacije

Primjena lijeka Ferinject kontraindicirana je u sljedećim slučajevima:

- preosjetljivost na djelatnu tvar, na Ferinject ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1
- poznata ozbiljna preosjetljivost na druge parenteralne pripravke željeza
- anemija koja nije uzrokovana nedostatkom željeza, npr. druge mikrocitne anemije
- dokazani višak željeza ili poremećaji u iskorištavanju željeza

4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Reakcije preosjetljivosti

Parenteralno primijenjeni pripravci željeza mogu uzrokovati reakcije preosjetljivosti, uključujući ozbiljne i anafilaktičke reakcije koje mogu biti potencijalno smrtonosne. Prijavljene su i reakcije preosjetljivosti nakon prethodnih doza parenteralnih kompleksa željeza koje su primijenjene bez pojave događaja. Zabilježene su reakcije preosjetljivosti koje su se razvile u Kounisov sindrom (akutni alergijski spazam koronarne arterije koji može dovesti do infarkta miokarda, vidjeti dio 4.8).

Rizik je povećan za bolesnike s poznatim alergijama, što obuhvaća alergije na lijekove, uključujući bolesnike s anamnezom teške astme, ekcema ili ostalih atopičnih alergija.

Prisutan je i povećan rizik od reakcija preosjetljivosti na parenteralne komplekse željeza u bolesnika s imunološkim ili upalnim stanjima (npr. sistemski eritemski lupus, reumatoidni artritis).

Ferinject se smije davati bolesnicima samo onda kada je odmah dostupno osoblje izučeno za procjenu i zbrinjavanje anafilaktičkih reakcija, u okruženju u kojem se nalazi kompletna oprema za reanimaciju. Svakog bolesnika je potrebno pratiti radi nuspojava najmanje 30 minuta nakon svake primjene lijeka Ferinject. Ako se prilikom primjene pojave reakcije preosjetljivosti ili znakovi nepodnošljivosti lijeka, liječenje se mora odmah prekinuti. Dostupna mora biti oprema za kardiorespiratornu reanimaciju i oprema za tretman akutnih anafilaktičkih reakcija, uključujući i otopinu adrenalina 1:1000 u injekciji. Dodatno liječenje antihistaminicima i/ili kortikosteroidima potrebno je primijeniti prema potrebi.

Hipofosfatemična osteomalacija

Simptomatska hipofosfatemija koja dovodi do osteomalacije i prijeloma koji zahtijevaju kliničku intervenciju, uključujući kirurški zahvat, prijavljena je nakon stavljanja lijeka u promet. Od bolesnika je potrebno zahtijevati da zatraže medicinsku pomoć ako osjećaju umor koji se pogoršava, uz mialgiju ili bol u kostima.

Razine fosfata u serumu potrebno je pratiti u bolesnika podvrgnutih višekratnoj primjeni visokih doza lijeka ili dugotrajnom liječenju, kao i u onih s postojećim faktorima rizika od hipofosfatemije.

U slučaju perzistirajuće hipofosfatemije potrebno je preispitati liječenje željezovom karboksimaltozom.

Oštećenje jetre ili bubrega

U bolesnika s poremećenom funkcijom jetre, parenteralno željezo smije se primijeniti samo nakon pažljive procjene koristi i rizika. U bolesnika s poremećenom funkcijom jetre, s viškom željeza kao

čimbenikom koji je potiče (posebno Porfirija Cutanea Tarda (PCT)), mora se izbjegavati parenteralna primjena željeza. Preporučuje se pažljivo praćenje vrijednosti željeza radi izbjegavanja prekomjernog nakupljanja željeza.

Nema dostupnih podataka o sigurnosti lijeka za bolesnike s kroničnom bolešću bubrega na hemodijalizi koji primaju pojedinačne doze veće od 200 mg željeza.

Infekcija

Parenteralno željezo mora se primjenjivati s oprezom u slučaju akutne ili kronične infekcije, astme, ekcema ili atopičnih alergija. Preporučuje se prekinuti liječenje lijekom Ferinject u bolesnika s aktivnom bakterijemijom. U bolesnika s kroničnom infekcijom potrebno je stoga procijeniti omjer koristi i rizika, uzimajući u obzir supresiju eritropoeze.

Ekstravazacija

Tijekom primjene lijeka Ferinject potreban je oprez kako bi se izbjeglo paravensko istjecanje. Paravensko istjecanje lijeka Ferinject na mjestu primjene može dovesti do iritacije kože i potencijalno dugotrajne smeđe diskoloracije na mjestu primjene. U slučaju paravenskog istjecanja, primjena lijeka Ferinject se mora odmah prekinuti.

Pomoćne tvari

Ferinject sadrži do 5,5 mg (0,24 mmol) natrija po ml nerazrijeđene disperzije.

Bočica s 2 ml disperzije: Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol natrija (23 mg) po bočici, tj. zanemarive količine natrija.

Bočica s 10 ml disperzije: Ovaj lijek sadrži do 55 mg natrija po bočici, što odgovara 2,8 % maksimalnog dnevnog unosa od 2 g natrija prema preporukama SZO za odraslu osobu.

Bočica s 20 ml disperzije: Ovaj lijek sadrži do 110 mg natrija po bočici, što odgovara 5,5 % maksimalnog dnevnog unosa od 2 g natrija prema preporukama SZO za odraslu osobu.

4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Apsorpcija oralnog oblika željeza je smanjena kada se ono primjenjuje istodobno s parenteralnim oblicima željeza. Ako je potrebna, terapija peroralnim oblikom željeza se stoga ne smije započinjati prije nego što protekne 5 dana nakon zadnje primjene lijeka Ferinject.

4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Dostupni su ograničeni podaci o uporabi lijeka Ferinject u trudnica (vidjeti dio 5.1). Prije primjene tijekom trudnoće potrebna je pažljiva procjena koristi i rizika, a Ferinject se ne smije primjenjivati tijekom trudnoće osim ako to nije nužno.

Nedostatak željeza koji se pojavljuje u prvom tromjesečju trudnoće u mnogim se slučajevima može liječiti oralnim željezom. Liječenje lijekom Ferinject mora se ograničiti na drugo i treće tromjesečje ako se procijeni da je korist primjene veća od potencijalnog rizika za majku i fetus.

Kod primjene parenteralnih lijekova sa željezom tijekom trudnoće može se javiti fetalna bradikardija. Ona je obično prolazna i posljedica je reakcije preosjetljivosti majke. Plod je potrebno pažljivo pratiti tijekom intravenske primjene parenteralnih lijekova sa željezom kod trudnica.

Podaci iz ispitivanja na životinjama pokazuju da željezo koje otpušta Ferinject može proći placentalnu barijeru i da njegova primjena tijekom trudnoće može utjecati na razvoj kostiju u fetusa (vidjeti dio 5.3).

Dojenje

Klinička ispitivanja pokazala su da je prelazak željeza iz lijeka Ferinject u majčino mlijeko zanemariv ($\leq 1\%$). Na temelju ograničenih podataka o ženama koje doje, malo je vjerojatno da Ferinject predstavlja rizik za dojeno dijete.

Plodnost

Nema podataka o učinku lijeka Ferinject na plodnost u ljudi. U ispitivanjima na životinjama primjena lijeka Ferinject nije imala utjecaja na plodnost (vidjeti dio 5.3).

4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Nije vjerojatno da će Ferinject smanjiti sposobnosti upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

4.8 Nuspojave

Tablica 4 predstavlja nuspojave prijavljene tijekom kliničkih ispitivanja u kojima je >9000 ispitanika (uključujući >100 djece i adolescenata od 1 do 17 godina) primalo Ferinject, kao i nuspojave prijavljene nakon stavljanja lijeka u promet (za pojedinosti vidjeti napomene uz tablicu).

Najčešća prijavljivana nuspojava je mučnina (pojavljuje se u 3,2% ispitanika), nakon čega slijede reakcije na mjestu primjene injekcije/infuzije, hipofosfatemija, glavobolja, navale crvenila, omaglica i hipertenzija. Reakcije na mjestu primjene injekcije/infuzije sastoje se od nekoliko nuspojava koje su pojedinačno manje česte ili rijetke.

Najozbiljnije nuspojave su anafilaktičke reakcije (rijetko); prijavljeni su smrtni slučajevi. Dodatne pojedinosti pogledajte u dijelu 4.4.

Tablica 4: Nuspojave na lijek zabilježene tijekom kliničkih ispitivanja i nakon stavljanja lijeka u promet

Klasifikacija organskih sustava	Često ($\geq 1/100$ i $< 1/10$)	Manje često ($\geq 1/1000$ i $< 1/100$)	Rijetko ($\geq 1/10000$ i $< 1/1000$)	Učestalost nepoznata ⁽¹⁾
Poremećaji imunološkog sustava		preosjetljivost	anafilaktičke reakcije	
Poremećaji metabolizma i prehrane	hipofosfatemija			
Poremećaji živčanog sustava	glavobolja, omaglica	disgeuzija, parastezija		gubitak svijesti ⁽¹⁾
Psihijatrijski poremećaji			anksioznost ⁽²⁾	
Srčani poremećaji		tahikardija		Kounisov sindrom ⁽¹⁾
Krvožilni poremećaji	navale crvenila, hipertenzija	hipotenzija	presinkopa ⁽²⁾ , sinkopa ⁽²⁾ , flebitis	
Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja		dispneja	bronhospazam ⁽²⁾	
Poremećaji probavnog sustava	mučnina	bol u abdomenu, povraćanje, zatvor, proljev, dispepsija	flatulencija	

Klasifikacija organskih sustava	Često ($\geq 1/100$ i $< 1/10$)	Manje često ($\geq 1/1000$ i $< 1/100$)	Rijetko ($\geq 1/10000$ i $< 1/1000$)	Učestalost nepoznata ⁽¹⁾
Poremećaji kože i potkožnog tkiva		osip ⁽³⁾ , pruritus, urtikarija, eritem	angioedem ⁽²⁾ , , promjena boje kože na udaljenim mjestima ⁽²⁾ , bljedilo ⁽²⁾	edem lica ⁽¹⁾
Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva		artralgija, mialgija, bol u udovima, bol u leđima, mišićni spazmi		hipofosfatemična osteomalacija ⁽¹⁾
Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene	reakcije na mjestu primjene injekcije/infuzije ⁽⁴⁾	pireksija, umor, zimica, bol u prsištu, periferni edem, opće loše stanje	bolest slična gripi (koja može nastupiti u rasponu od nekoliko sati do nekoliko dana) ⁽²⁾	
Pretrage		povećanje alanin aminotransferaze, povećanje aspartat aminotransferaze, povećanje gama-glutamilttransferaze, povećanje alkalne fosfataze u krvi, povećanje laktat dehidrogenaze u krvi		

1 Nuspojave prijavljene isključivo nakon stavljanja lijeka u promet, procijenjena kao rijetka.

2 Nuspojave prijavljene nakon stavljanja lijeka u promet koje su također zabilježene u kliničkom okruženju.

3 Uključuje sljedeće pojmove: osip (pojedinačna nuspojava određena je kao manje česta) i eritemski, generalizirani, makularni, makulopapularni, pruritički osip (sve pojedinačne nuspojave određene su kao rijetke).

4 Uključuje, između ostaloga, sljedeće pojmove: bol, hematome, diskoloraciju, ektravazaciju, iritaciju i reakcije na mjestu primjene injekcije/infuzije (sve pojedinačne nuspojave određene su kao manje česte) i parestezije (pojedinačne nuspojave određene su kao rijetke).

Pedijatrijska populacija

Sigurnosni profil za djecu i adolescente od 1 do 17 godina usporediv je s profilom odraslih. 110 pedijatrijskih pacijenata primilo je Ferinject u 7 kliničkih ispitivanja. Nije prijavljena nijedna ozbiljna nuspojava. Prijavljene nuspojave koje nisu ozbiljne bile su hipofosfatemija (n = 5), reakcije na mjestu injekcije/infuzije (n = 4), bol u abdomenu (n = 2), crvenilo (n = 2), glavobolja (n = 2), pireksija (n = 2), povišenje jetrenih enzima (n = 2) i osip (n = 2). Zatvor stolice, gastritis, hipertenzija, pruritus i žed prijavljeni su samo jednom.

Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

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

4.9. Predoziranje

Primjena lijeka Ferinject u količinama većim od potrebnih za ispravljanje nedostatka željeza u trenutku primjene, može uzrokovati nakupljanje željeza na mjestima za pohranu što na kraju može dovesti do hemosideroze. Praćenje parametara željeza, kao što su serumski feritin i zasićenost transferina (TSAT), može pomoći u prepoznavanju nakupljanja željeza. Ako je došlo do nakupljanja

željeza, provodi se liječenje u skladu s medicinskim standardima, tj. treba razmotriti primjenu lijekova za keliranje željeza.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1 Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: parenteralni pripravci trovalentnog željeza, ATK oznaka: B03AC.

Disperzija lijeka Ferinject za injekciju ili infuziju je koloidna otopina spoja željeza u obliku željezove karboksimaltoze.

Taj je spoj osmišljen tako da na kontrolirani način osigura iskoristivo željezo za bjelancevine koje vrše prijenos željeza i pohranu željeza u tijelu (transferin, odnosno feritin).

Iskorištenost ⁵⁹Fe u crvenim krvnim stanicama iz lijeka Ferinject označenog radioaktivnim izotopom nakon 24 dana bila je u rasponu od 91% do 99% u ispitanika s nedostatkom željeza i 61% do 84% u ispitanika s bubrežnom anemijom.

Liječenje lijekom Ferinject rezultira povećanjem broja retikulocita te razina feritina i TSAT-a u serumu unutar normalnih raspona.

Klinička djelotvornost i sigurnost

Djelotvornost i sigurnost lijeka Ferinject ispitivana je u različitim terapijskim područjima u kojima je nužna intravenska primjena željeza radi nadomještanja nedostatka željeza. Glavna ispitivanja detaljnije su opisana u nastavku.

Kardiologija

Kronično zatajanje srca

Ispitivanje CONFIRM-HF bilo je dvostruko slijepo, randomizirano ispitivanje s dvije skupine u kojem se uspoređivao lijek Ferinject (n = 150) s placebom (n = 151) u ispitanika s kroničnim zatajenjem srca i nedostatkom željeza u razdoblju liječenja od 52 tjedna. Prvog dana i u 6. tjednu (faza korekcije) ispitanici su primili lijek Ferinject prema pojednostavljenom rasporedu doziranja s obzirom na početni Hb i tjelesnu težinu pri probiru (vidjeti dio 4.2), placebo ili nisu primili lijek. U 12., 24. i 36. tjednu (faza održavanja) ispitanici su primili Ferinject (500 mg željeza) ili placebo ako je feritin u serumu bio <100 ng/ml ili 100–300 ng/ml s vrhuncem zasićenja transferina (TSAT) <20%. Korist od liječenja lijekom Ferinject u usporedbi s placebom demonstrirana je primarnim ishodom djelotvornosti, promjenom u 6-minutnom testu hodanja (6MWT) od početka ispitivanja do 24. tjedna (33 ± 11 metara, p = 0,002). Taj se učinak održao tijekom cijelog ispitivanja do 52. tjedna (36 ± 11 metara, p < 0,001).

Ispitivanje EFFECT-HF bilo je otvoreno (sa slijepom procjenom krajnjeg ishoda), randomizirano ispitivanje s dvije skupine u kojem se uspoređivao lijek Ferinject (n = 86) sa standardnom terapijom (n = 86) u ispitanika s kroničnim zatajenjem srca i nedostatkom željeza u razdoblju liječenja od 24 tjedna. Prvog dana i u 6. tjednu (faza korekcije) ispitanici su primili lijek Ferinject prema pojednostavljenom rasporedu doziranja s obzirom na početni Hb i tjelesnu težinu pri probiru (vidjeti dio 4.2) ili standardnu terapiju. U 12. tjednu (faza održavanja) ispitanici su primili Ferinject (500 mg željeza) ili standardnu terapiju ako je razina feritina u serumu bila <100 ng/ml ili 100 do 300 ng/ml uz TSAT <20 %. Korist od liječenja lijekom Ferinject u usporedbi sa standardnom terapijom demonstrirana je primarnim ishodom djelotvornosti, promjenom u vršnom VO₂ od početka ispitivanja do 24. tjedna (prosječni LS 1,04 ± 0,44, p = 0,02).

Nefrologija

Kronična bolest bubrega ovisna o hemodijalizi

Ispitivanje VIT-IV-CL-015 bilo je otvoreno ispitivanje na randomiziranim usporednim skupinama za usporedbu lijeka Ferinject (n = 97) sa željezovom saharozom (n = 86) u ispitanika s anemijom uzrokovanom nedostatkom željeza koji su na hemodijalizi. Ispitanici su primali Ferinject ili željezovu saharozu 2 do 3 puta tjedno u pojedinačnim dozama od 200 mg željeza izravno u dijalizator sve do postizanja pojedinačno izračunate kumulativne doze željeza (srednja kumulativna doza željeza u lijeku Ferinject: 1700 mg). Primarni ishod djelotvornosti bio je postotak ispitanika koji su postigli povećanje Hb od $\geq 1,0$ g/dl četiri tjedna nakon početka ispitivanja. Četiri tjedna nakon početka ispitivanja 44,1% ispitanika reagiralo je na liječenje lijekom Ferinject (tj. povećanje Hb $\geq 1,0$ g/dl) u usporedbi s 35,3% na željezovoj saharози (p = 0,2254).

Kronična bolest bubrega neovisna o dijalizi

Ispitivanje 1VIT04004 bilo je otvoreno, randomizirano, aktivno kontrolirano ispitivanje za procjenu sigurnosti i djelotvornosti lijeka Ferinject (n = 147) u usporedbi s oralnim željezom (n = 103). Ispitanici u skupini na lijeku Ferinject primali su 1000 mg željeza na početku ispitivanja i 500 mg željeza 14. i 28. dana, ako je TSAT bio $<30\%$ i serumski feritin <500 ng/ml prilikom svakog posjeta zasebno. Ispitanici u skupini na oralnom željezu primali su 65 mg željeza tri puta dnevno u obliku željezova sulfata od početka ispitivanja do 56. dana. Ispitanici su kontrolno praćeni do 56. dana. Primarni ishod djelotvornosti bio je postotak ispitanika koji su postigli povećanje Hb $\geq 1,0$ g/dl u bilo kojem trenutku između početka ispitivanja i završetka ispitivanja ili do vremena intervencije. To je postignulo 60,54% ispitanika na lijeku Ferinject u odnosu na 34,7% ispitanika u skupini na oralnom željezu (p $<0,001$). Srednja promjena hemoglobina do 56. dana/završetka ispitivanja bila je 1,0 g/dl u skupini na lijeku Ferinject i 0,7 g/dl u skupini na oralnom željezu (p = 0,034, 95%-tni interval pouzdanosti: 0.0, 0.7).

Gastroenterologija

Upalna bolest crijeva

Ispitivanje VIT-IV-CL- 008 bilo je randomizirano, otvoreno ispitivanje za usporedbu djelotvornosti lijeka Ferinject u usporedbi s oralnim željezovim sulfatom u smanjenju anemije uzrokovane nedostatkom željeza u ispitanika s upalnom bolesti crijeva. Ispitanici su primali ili Ferinject (n = 111) u pojedinačnim dozama do 1000 mg željeza jednom tjedno sve dok nije postignuta pojedinačna izračunata doza željeza (po Ganzonijevoj formuli) (srednja kumulativna doza željeza: 1490 mg) ili 100 mg željeza dva puta dnevno u obliku željezova sulfata (n = 49) tijekom 12 tjedana. Ispitanici koji su primali Ferinject pokazali su srednje povećanje Hb od početnih vrijednosti do 12. tjedna u iznosu od 3,83 g/dl, koje nije bilo inferiorno u usporedbi s 12-tjednom terapije željezovim sulfatom dva puta dnevno (3,75 g/dl, p = 0,8016).

Ispitivanje FER-IBD-07-COR bilo je randomizirano, otvoreno ispitivanje za usporedbu djelotvornosti lijeka Ferinject u usporedbi sa željezovom saharozom u ispitanicima s remitentnom ili blagom upalnom bolesti crijeva. Ispitanici na lijeku Ferinject primali su doze u skladu s pojednostavnjenim rasporedom doziranja na temelju Hb-a i tjelesne težine na početku ispitivanja (vidjeti dio 4.2) u pojedinačnim dozama do 1000 mg željeza, pri čemu su ispitanicima koji su primali željezovu saharozu davane doze u skladu s pojedinačno izračunatim dozama željeza primjenom Ganzonijeve formule koje su sadržavale 200 mg željeza do postizanja kumulativne doze željeza. Ispitanici su bili praćeni 12 tjedana. 65,8% ispitanika na lijeku Ferinject (n = 240; srednja kumulativna doza željeza: 1414 mg) u usporedbi s 53,6% na željezovoj saharози (n = 235; srednja kumulativna doza 1207 mg; p = 0,004) odgovorili su u 12. tjednu (definirano kao povećanje Hb ≥ 2 g/dl). 83,8% ispitanika liječenih lijekom Ferinject u usporedbi s 75,9% ispitanika liječenih željezovom saharozom postiglo je povećanje Hb ≥ 2 g/dl ili je imalo Hb u normalnim rasponima u 12. tjednu (p = 0,019).

Zdravlje žena

Nakon porođaja

Ispitivanje VIT-IV-CL-009 bilo je randomizirano, otvoreno ispitivanje neinferiornosti koje je uspoređivalo djelotvornost lijeka Ferinject (n = 227) sa željezovim sulfatom (n = 117) u žena s poslijeporođajnom anemijom. Ispitanice su primale ili Ferinject u pojedinačnim dozama do 1000 mg željeza sve do postizanja pojedinačne izračunate kumulativne doze željeza (po Ganzonijevoj formuli) ili 100 mg željeza u obliku oralnog željezovog sulfata dva puta dnevno tijekom 12. tjedana. Ispitanice su praćene 12 tjedana. Srednja promjena Hb-a od početnih vrijednosti do 12. tjedna iznosila je 3,37 g/dl u skupini na lijeku Ferinject (n = 179; srednja kumulativna doza željeza: 1347 mg) u usporedbi s 3,29 g/dl u skupini na željezovom sulfatu (n = 89) pokazujući time neinferiornost između ta dva liječenja.

Trudnoća

Intravenski lijekovi koji sadrže željezo ne smiju se primjenjivati tijekom trudnoće ako to nije nužno. Liječenje lijekom Ferinject mora se ograničiti na drugo i treće tromjesečje ako se procijeni da je korist primjene veća od potencijalnog rizika za majku i fetus, vidjeti dio 4.6.

Ograničeni podaci o sigurnosti za trudnice dostupni su iz ispitivanja FER-ASAP-2009-01, randomiziranog, otvorenog ispitivanja s dvije skupine u kojem se uspoređivao lijek Ferinject (n = 121) s oralnim željezovim sulfatom (n = 115) u trudnica u drugom i trećem tromjesečju s anemijom uzrokovanom nedostatkom željeza u razdoblju liječenja od 12 tjedana. Ispitanice su primale Ferinject u kumulativnim dozama od 1000 mg ili 1500 mg željeza (srednja kumulativna doza: 1029 mg željeza) na temelju Hb i tjelesne težine pri probiru ili 100 mg oralnog željeza dva puta dnevno u razdoblju od 12 tjedana. Incidencija štetnih događaja povezanih s liječenjem bila je slična između žena liječenih lijekom Ferinject i onih liječenih oralnim željezom (11,4 % u skupini na lijeku Ferinject; 15,3 % u skupini na oralnom željezu). Najčešće prijavljivani štetni događaji povezani s liječenjem bili su mučnina, bol u gornjem dijelu abdomena i glavobolja. Apgar ocjene novorođenčadi kao i parametri željeza u novorođenčadi bili su slični između liječenih skupina.

Pedijatrijska populacija

Adolescenti s 14 ili više godina sudjelovali su u 4 ispitivanja provedena na odraslim osobama. Osim toga, pedijatrijska ispitivanja provedena su na djeci i adolescentima od 1 do 17 godina s anemijom uzrokovanom nedostatkom željeza. Najčešće etiologije za anemiju uzrokovanu nedostatkom željeza bile su gastrointestinalne bolesti (kao što su upalna bolest crijeva, gastritis uzrokovan bakterijom *Helicobacter pylori*, celijakija) i teško krvarenje iz maternice.

U prospektivnom farmakokinetičkom/farmakodinamičkom ispitivanju faze 2 (1VIT13036) 35 djece medijalne dobi od 9,8 godina (raspon: 1,5 – 17,5 godina) liječeno je u kohortama s 2 uzastopne doze pojedinačnim dozama lijeka Ferinject od 7,5 mg željeza po kg tjelesne težine (n = 1) ili 15 mg željeza po kg tjelesne težine (n = 19) uz maksimalnu dozu od 750 mg željeza. Hb, feritin i TSAT povećavali su se ovisno o dozi. Na 35. dan nakon injekcije, srednje povećanje Hb-a iznosilo je 1,9 (1,38) g/dL uz dozu lijeka Ferinject od 7,5 mg željeza po kg i 2,8 (1,15) g/dL uz dozu lijeka Ferinject od 15 mg željeza po kg. Vidjeti i dio 4.8.

U prospektivnom, otvorenom ispitivanju s paralelnim grupama faze 3 (1VIT17044) učinkovitost i sigurnost lijeka Ferinject uspoređena je s oralnom terapijom željezom. 40 djece medijalne dobi od 14,5 godina (raspon: od 1 do 17 godina) liječeno je s 2 doze lijeka Ferinject 15 mg željeza po kg tjelesne težine u 7-dnevnom intervalu (maksimalna pojedinačna doza 750 mg), a 39 djece medijalne dobi od 14,0 godina (raspon: od 1 do 17 godina) oralnim željeznim sulfatom tijekom 28 dana. Slično povećanje Hb-a utvrđeno je i za liječenje lijekom Ferinject i za liječenje oralnim željeznim sulfatom. Povećanje Hb-a od početka ispitivanja do 35. dana (LS srednja vrijednost [95 % CI]) iznosila je 2,22 [1,69, 2,75] g/dL nakon primjene lijeka Ferinject i 1,92 [1,43, 2,41] g/dL nakon primjene oralnog željeznog sulfata. Ukupno je 87,5 % pacijenata u grupi s intravenoznom primjenom željeza postiglo

povećanje Hb-a od >1 g/dL na kraju ispitivanja. Povećanje feritina i TSAT-a, što se koristi kao mjera nadopune zaliha željeza, bilo je veće nakon liječenja lijekom Ferinject u usporedbi s liječenjem oralnim željeznim sulfatom, uz povećanje feritina od početka do 35. dana (LS srednja vrijednost [95 % CI]) od 132,1 [105,44, 158,76] ng/mL nakon primjene lijeka Ferinject i 11,0 [-15,62, 37,65] ng/mL nakon primjene oralnog željeznog sulfata. Odgovarajuće povećanje TSAT-a iznosilo je 24,3 [19,19, 29,41] % odnosno 8,7 [3,70, 13,63] %. Vidjeti i dio 4.8.

Praćenje feritina nakon nadomjesnog liječenja

Ograničeni podaci iz ispitivanja VIT-IV-CL-008 pokazuju da se razine feritina ubrzano smanjuju 2 do 4 tjedna nakon nadomjesnog liječenja te sporije nakon toga. Tijekom 12 tjedana praćenja u ispitivanju, srednje razine feritina nisu pale na razinu za koju bi se moglo razmotriti ponovno liječenje. Stoga, dostupni podaci ne pokazuju jasno optimalno vrijeme za ponovno testiranje feritina, iako se kontrola razina feritina prije isteka 4 tjedna od terapije nadoknade željeza čini preuranjenom. Stoga se preporučuje da daljnju kontrolu feritina treba provesti kliničar na temelju stanja pojedinog pacijenta.

5.2 Farmakokinetička svojstva

Distribucija

Pozitronskom emisijskom tomografijom dokazano je da se ^{59}Fe i ^{52}Fe iz lijeka Ferinject brzo eliminiralo iz krvi, prešlo u koštanu srž te se deponiralo u jetri i slezeni.

Nakon primjene pojedinačne doze lijeka Ferinject od 100 do 1000 mg željeza u ispitanika s nedostatkom željeza, najveće ukupne serumske razine željeza od 37 $\mu\text{g/ml}$ do 333 $\mu\text{g/ml}$ postižu se nakon 15 minuta, odnosno 1,21 sata. Volumen središnjeg odjeljka odgovara volumenu plazme (približno 3 litre).

Eliminacija

Željezo primijenjeno putem injekcije ili infuzije brzo se eliminiralo iz plazme, a poluvrijeme je bilo u rasponu od 7 do 12 sati, a srednje vrijeme zadržavanja (SVZ) od 11 do 18 sati. Eliminacija željeza putem bubrega bila je zanemariva.

Pedijatrijska populacija

Farmakokinetička svojstva lijeka Ferinject uz dozu od 15 mg željeza po kg bila su slična onima za odrasle pacijente s nedostatkom željeza. Željezo u serumu povećalo se proporcionalno dozi nakon jedne doze od 7,5 mg željeza po kg ili 15 mg željeza po kg. Nakon jedne doze lijeka Ferinject od 15 mg željeza po kg tjelesne težine (najviše 750 mg) prosječne maksimalne vrijednosti ukupnog željeza u serumu od 310 $\mu\text{g/mL}$ izmjerene su nakon 1,12 sati. Terminalni poluživot iznosio je 9,8 sati, a volumen distribucije procijenjen farmakokinetičkom analizom populacije iznosio je od 0,42 do 3,141. Na temelju simulacija utemeljenih na modelu, pedijatrijski pacijenti imali su niže sustavno izlaganje (niži $\text{AUC}_{0-72\text{h}}$) u usporedbi s odraslima (medijan po dobnoj skupini: 3340 $\mu\text{g}\times\text{h/mL}$ (od 1 do 2 godine), 4,110 $\mu\text{g}\times\text{h/mL}$ (od 3 do 12 godina), 4,740 $\mu\text{g}\times\text{h/mL}$ (od 13 do 17 godina), 8,864 $\mu\text{g}\times\text{h/mL}$ (odrasli)).

5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Neklinički podaci ne ukazuju na poseban rizik za ljude na temelju konvencionalnih ispitivanja sigurnosne farmakologije, toksičnosti ponovljenih doza i genotoksičnosti. Neklinička ispitivanja pokazuju da željezo otpušteno iz lijeka Ferinject prolazi kroz placentalnu barijeru te se izlučuje u majčino mlijeko u ograničenim, kontroliranim količinama. U ispitivanjima reproduktivne toksičnosti na kunićima koji su dobivali pripravak željeza, Ferinject je povezan s manjim koštanim abnormalnostima fetusa. Prilikom ispitivanja plodnosti u štakora nije utvrđen nikakav utjecaj na plodnost mužjaka ili ženki. Nisu provedena dugoročna ispitivanja na životinjama radi procjene karcinogenog potencijala lijeka Ferinject. Nisu opaženi dokazi o mogućem alergijskom ili imunotoksičnom potencijalu. Kontrolirano *in-vivo* testiranje pokazalo je da nema križne reaktivnosti

lijeka Ferinject s antidekstranskim protutijelima. Nakon intravenske primjene nije zapažena lokalna iritacija ili netolerancija.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1. Popis pomoćnih tvari

natrijev hidroksid (za prilagođavanje pH vrijednosti)
kloridna kiselina (za prilagođavanje pH vrijednosti)
voda za injekcije

6.2. Inkompatibilnosti

Lijek se ne smije miješati s drugim lijekovima osim onih navedenih u dijelu 6.6.

Nije poznata kompatibilnost sa spremnicima koji nisu od polipropilena, polietilena i stakla.

6.3 Rok valjanosti

Rok valjanosti lijeka u pakiranju za prodaju:

4 godine.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja spremnika:

S mikrobiološkog gledišta, pripravci za parenteralnu primjenu moraju se odmah upotrijebiti. Ako se ne upotrijebe odmah, korisnici preuzimaju odgovornost za vrijeme i uvjete čuvanja pri uporabi. Lijek se mora primjenjivati u kontroliranim i provjerenim aseptičnim uvjetima. Dokazana je kemijska i fizička stabilnost pri uporabi 7 dana pri temperaturi od 30 °C.

Rok valjanosti u spremnicima od polietilena i polipropilena nakon razrjeđivanja sa sterilnom 0,9%-tnom otopinom natrijeva klorida:

S mikrobiološkog gledišta, pripravci za parenteralnu primjenu moraju se odmah upotrijebiti nakon razrjeđivanja sa sterilnom 0,9%-tnom otopinom natrijeva klorida. Ako se ne upotrijebe odmah, korisnici preuzimaju odgovornost za vrijeme čuvanja pri uporabi i uvjete čuvanja prije uporabe. Pripravci se obično ne čuvaju duže od 24 sata pri temperaturi od 2 do 8 °C. Dokazana je kemijska i fizička stabilnost pri uporabi 72 sata pri temperaturi od 30 °C za koncentracije od 2 mg/ml i 5 mg/ml.

Rok valjanosti u štrcaljki od polipropilena (bez razrjeđivanja):

S mikrobiološkog gledišta, lijek se mora odmah upotrijebiti. Ako se ne upotrijebi odmah, korisnici preuzimaju odgovornost za vrijeme čuvanja pri uporabi i uvjete čuvanja prije uporabe. Lijek se obično ne čuva duže od 24 sata pri temperaturi od 2 do 8 °C. Dokazana je kemijska i fizička stabilnost pri uporabi 72 sata pri temperaturi od 30 °C.

6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Ne čuvati na temperaturi iznad 30 °C. Ne zamrzavati. Uvjete čuvanja nakon razrjeđivanja ili prvog otvaranja lijeka vidjeti u dijelu 6.3.

6.5 Vrsta i sadržaj spremnika

Ferinject je dostupan u staklenim bočicama (staklo tipa I) s čepom (bromobutilna guma) i aluminijskom kapicom koje sadrže:

- 2 ml disperzije. Veličine pakiranja: 1, 2 ili 5 bočica.
- 10 ml disperzije. Veličine pakiranja: 1, 2 ili 5 bočica.
- 20 ml disperzije. Veličina pakiranja: 1 bočica.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje

Prije uporabe pregledajte nalazi li se u bočicama talog i jesu li oštećene. Smiju se koristiti samo bočice koje sadrže homogenu disperziju bez taloga.

Za informacije o uvjetima čuvanja nakon razrjeđivanja ili prvog otvaranja lijeka vidjeti dio 6.3. Svaka bočica lijeka Ferinject namijenjena je samo za jednokratnu uporabu. Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal valja zbrinuti sukladno lokalnim propisima.

Ferinject se smije miješati samo sa sterilnom 0,9%-tnom otopinom natrijeva klorida. Ne smiju se koristiti nikakve druge intravenske otopine za razrjeđivanje niti terapijska sredstva, jer postoji mogućnost precipitacije i/ili interakcije. Upute o razrjeđivanju vidjeti u dijelu 4.2.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Vifor France
100-101 Terrasse Boieldieu
Tour Franklin La Défense 8
92042 Paris La Défense Cedex
Francuska
Tel. +33 (0)1 41 06 58 90
Fax +33 (0)1 41 06 58 99
e-mail: contact-fr@viforpharma.com

8. BROJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

HR-H-646532651

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA / DATUM OBNOVE ODOBRENJA

15.10.2014./06.06.2018.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

22.05.2025.