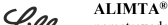
ALIMTA®

Eli Lilly do Brasil Ltda.

Pó liofilizado para solução injetável

100 mg e 500 mg

CDS13MAR18



pemetrexede dissódico heptaidratado

APRESENTAÇÕES

ALIMTA é apresentado na forma de pó liofilizado para solução injetável, em frasco-ampola de vidro transparente, contendo pemetrexede dissódico heptaidratado, equivalente a 100 mg e a 500 mg de pemetrexede.

USO INTRAVENOSO

USO ADULTO

COMPOSICÃO

Cada frasco de 100 mg contém:

140 mg de pemetrexede dissódico heptaidratado, equivalente a 100 mg de pemetrexede.

Excipientes: manitol. Ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio podem ter sido adicionados para ajuste de pH.

Cada frasco de 500 mg contém:

699 mg de pemetrexede dissódico heptaidratado, equivalente a 500 mg de pemetrexede.

Excipientes: manitol. Ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio podem ter sido adicionados para ajuste de pH.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

INDICAÇÕES

ALIMTA, em combinação com a cisplatina, é indicado para o tratamento de pacientes com mesotelioma pleural maligno irressecável ou não passível de cirurgia curativa.

ALIMTA, em combinação com cisplatina, como quimioterapia inicial, é indicado para o tratamento de pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas com histologia de células não escamosas localmente avançado ou metastático.

ALIMTA, como agente isolado, é indicado para o tratamento de manutenção em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas com histologia de células não escamosas localmente avançado ou metastático, cuja doença não progrediu após 4 ciclos de quimioterapia à base de platina.

ALIMTA, como agente isolado, após quimioterapia prévia, é indicado para o tratamento de pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas com histologia de células não escamosas localmente avançado ou metastático.

ALIMTA, em combinação com pembrolizumabe e quimioterapia à base de platina, é indicado para o tratamento de primeira linha em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas não escamoso, metastático e que não possuam mutação EGFR sensibilizante ou translocação ALK.

RESULTADOS DE EFICÁCIA

<u>ALIMTA no tratamento de Mesotelioma Pleural Maligno</u>: a segurança e eficácia de ALIMTA, em combinação com a cisplatina, foram avaliadas em pacientes com Mesotelioma Pleural Maligno (MPM) que não receberam quimioterapia prévia.

Estudo randomizado: um estudo multicêntrico, randomizado, simples-cego, em 448 pacientes com MPM que não receberam quimioterapia prévia, comparou a sobrevida de pacientes tratados com ALIMTA em combinação à cisplatina com a sobrevida de pacientes recebendo cisplatina isolada. ALIMTA foi administrado por via intravenosa em até 10 minutos na dose de 500 mg/m² e a cisplatina foi administrada por via intravenosa em até 2 horas na dose de 75 mg/m², iniciando-se aproximadamente 30 minutos após o término da administração de ALIMTA. Ambas as drogas foram dadas no Dia 1 de cada ciclo de 21 dias. Após tratamento de 117 pacientes, a toxicidade de células brancas e

gastrointestinal (GI) conduziu a uma alteração no protocolo, a fim de se fazer a suplementação de ácido fólico e vitamina B₁₂ a todos os pacientes.

A análise primária desse estudo foi realizada na população de todos os pacientes aleatoriamente designados para um dos tratamentos do estudo (randomizados e tratados). Uma análise também foi realizada nos pacientes que receberam suplementação de ácido fólico e vitamina B₁₂, conforme é recomendado para o tratamento com ALIMTA (ver **POSOLOGIA E MODO DE USAR**). Os resultados de eficácia foram semelhantes entre o grupo total de pacientes e o grupo que recebeu suplementação durante todo o tratamento. Os dados demográficos são apresentados na Tabela 1.

Tabela 1: Resumo das Características dos Pacientes do estudo com Mesotelioma Pleural Maligno

| Tabela 1: Resumo das Características dos Pacientes do estudo com Mesotelioma Pleural Maligno Pacientes Randomizados e Pacientes Suplementados durant | | | | | |
|--|-------------------|------------|-------------------|------------|--|
| | Tratados | | todo o tratamento | | |
| Características dos pacientes | ALIMTA/cisplatina | cisplatina | ALIMTA/cisplatina | cisplatina | |
| | (N=226) | (N=222) | (N=168) | (N=163) | |
| Idade (anos) | | | | | |
| Mediana (intervalo) | 61 (29-85) | 60 (19-84) | 60 (29-85) | 60 (19-82) | |
| Sexo (%) | | | | | |
| Homem | 184 (81,4) | 181 (81,5) | 136 (81,0) | 134 (82,2) | |
| Mulher | 42 (18,6) | 41 (18,5) | 32 (19,0) | 29 (17,8) | |
| Origem (%) | | | | | |
| Caucasiano | 204 (90,3) | 206 (92,8) | 150 (89,3) | 153 (93,9) | |
| Hispânico | 11 (4,9) | 12 (5,4) | 10 (6,0) | 7 (4,3) | |
| Asiático | 10 (4,4) | 4 (1,9) | 7 (4,2) | 3 (1,8) | |
| Descendente de africano | 1 (0,4) | 0 | 1 (0,6) | 0 | |
| Estadio à Admissão (%) | | | | | |
| I | 16 (7,1) | 14 (6,3) | 15 (8,9) | 12 (7,4) | |
| II | 35 (15,6) | 33 (15,0) | 27 (16,2) | 27 (16,8) | |
| III | 73 (32,4) | 68 (30,6) | 51 (30,5) | 49 (30,4) | |
| IV | 101 (44,9) | 105 (47,2) | 74 (44,3) | 73 (45,3) | |
| Não especificado | 1 (0,4) | 2 (0,9) | 1 (0,6) | 2 (1,2) | |
| Diagnóstico/Histologiaa (%) | | | | | |
| Epitelial | 154 (68,1) | 152 (68,5) | 117 (69,6) | 113 (69,3) | |
| Misto | 37 (16,4) | 36 (16,2) | 25 (14,9) | 25 (15,3) | |
| Sarcomatoide | 18 (8,0) | 25 (11,3) | 14 (8,3) | 17 (10,4) | |
| Outro | 17 (7,5) | 9 (4,1) | 12 (7,1) | 8 (4,9) | |
| KPS ^b Basal (%) | | | | | |
| 70 - 80 | 109 (48,2) | 97 (43,7) | 83 (49,4) | 69 (42,3) | |
| 90 - 100 | 117 (51,8) | 125 (56,3) | 85 (50,6) | 94 (57,7) | |

^a Apenas 67% dos pacientes tiveram diagnóstico histológico de mesotelioma maligno confirmado por revisão independente.

A Tabela 2 resume os resultados de sobrevida de todos os pacientes tratados e randomizados, independentemente da suplementação com vitaminas e aqueles pacientes que receberam a suplementação desde a admissão no estudo.

Tabela 2: Eficácia de ALIMTA mais cisplatina vs. cisplatina para Mesotelioma Pleural Maligno

| | Pacientes Randomizados e Tratados | | Pacientes Suplementados durant todo o tratamento | |
|--------------------------|--------------------------------------|------------|--|-----------------------|
| Parâmetro de eficácia | ALIMTA/cisplatina (N=226) | | | cisplatina (N=163) |
| Sobrevida Global Mediana | 12,1 meses | 9,3 meses | 13,3 meses | 10,0 meses |
| (95% IC) | (10,0-14,4) | (7,8-10,7) | (11,4-14,9) | (8,4-11,9) |
| Coeficiente de risco | 0,77 | | 0,75 | |
| Valor de p Log rank* | 0,020 | | 0,051 | |

^{*} Valor de p refere-se à comparação entre os braços.

^b Escala de *Performance Status* de Karnofsky.

Resultados semelhantes foram vistos na análise dos pacientes (N=303) com diagnóstico histológico confirmado de MPM. As análises demográficas exploratórias não apresentaram diferença aparente no que se refere à faixa etária. O pequeno número de pacientes não brancos não permitiu a avaliação de diferenças étnicas. O efeito em mulheres (sobrevida mediana de 15,7 meses com a combinação *versus* 7,5 meses com cisplatina isolada), entretanto, foi maior do que o efeito em homens (sobrevida mediana de 11 *versus* 9,4; respectivamente). Como em qualquer análise exploratória, não está claro se essa diferença é real ou se é um achado ao acaso.

A resposta tumoral objetiva do MPM é difícil de ser mensurada pelos exames convencionais de imagem e os critérios de resposta não são um consenso universal. Entretanto, baseada nos critérios prospectivamente definidos, a taxa de resposta tumoral objetiva com ALIMTA mais cisplatina foi maior do que a taxa obtida com a cisplatina isolada. Houve também melhora da função pulmonar no grupo de ALIMTA mais cisplatina comparado ao grupo controle.

Os pacientes que receberam suplementação com ácido fólico e vitamina B₁₂ durante todo o estudo receberam em média 6 e 4 ciclos de tratamento com ALIMTA/cisplatina (N=168) e cisplatina (N=163), respectivamente. Os pacientes que nunca receberam ácido fólico e vitamina B₁₂ receberam em média 2 ciclos em ambos os grupos de tratamento (N=32 e N=38 para os grupos de ALIMTA/cisplatina e cisplatina, respectivamente). Pacientes recebendo ALIMTA no grupo suplementado durante todo o estudo receberam uma intensidade de dose relativa de 93% da especificada no protocolo; pacientes tratados com cisplatina (no mesmo braço de ALIMTA) receberam 94% da intensidade da dose planejada. Pacientes tratados com cisplatina isolada receberam intensidade de dose de 96%.

ALIMTA em combinação com cisplatina no tratamento de Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático: a segurança e a eficácia de ALIMTA, em combinação com cisplatina, foram avaliadas em pacientes com Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático (estadios IIIb e IV), como quimioterapia inicial.

Estudo randomizado: um estudo multicêntrico, randomizado, aberto, em 1.725 pacientes que não receberam quimioterapia prévia com estadio IIIb/IV de Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas (CPCNP) foi conduzido para comparar a sobrevida global de pacientes tratados com ALIMTA em combinação com cisplatina (AC) *versus* gencitabina mais cisplatina (GC). ALIMTA foi administrado por via intravenosa em até 10 minutos na dose de 500 mg/m² e a cisplatina foi administrada por via intravenosa na dose de 75 mg/m² após a administração de ALIMTA no Dia 1 de cada ciclo de 21 dias. A gencitabina foi administrada na dose de 1.250 mg/m² no Dia 1 e Dia 8 e a cisplatina foi administrada por via intravenosa na dose de 75 mg/m² após administração de gencitabina, no Dia 1 de cada ciclo de 21 dias. O tratamento foi administrado por um total de até 6 ciclos e os pacientes em ambos os grupos de tratamento receberam ácido fólico, vitamina B₁₂ e dexametasona.

As características demográficas dos pacientes da população intenção de tratamento (ITT) estão na Tabela 3. As características demográficas e das doenças foram bem equilibradas.

Tabela 3: Resumo das Características dos Pacientes do Estudo de CPCNP - Combinação com cisplatina

| Característica do Paciente | ALIMTA mais cisplatina (AC) (N=862) | Gencitabina mais cisplatina (GC) (N=863) |
|----------------------------------|-------------------------------------|--|
| Idade (anos) | | |
| Mediana (intervalo) | 61,1 (28,8-83,2) | 61,0 (26,4-79,4) |
| Sexo | | |
| Homem/Mulher | 70,2%/29,8% | 70,1%/29,9% |
| Origem | | |
| Caucasiano | 669 (77,6%) | 680 (78,8%) |
| Hispânico | 27 (3,1%) | 23 (2,7%) |
| Asiático | 146 (16,9%) | 141 (16,3%) |
| Descendente de africano | 18 (2,1%) | 18 (2,1%) |
| Estadio à admissão | | |
| IIIb/IV | 23,8%/76,2% | 24,3%/75,7% |
| Histologia | | |
| CPCNP não escamosas ^a | 618 (71,7%) | 634 (73,5%) |
| Adenocarcinoma | 436 (50,6%) | 411 (47,6%) |
| Células grandes | 76 (8,8%) | 77 (8,9%) |
| Outrob | 106 (12,3%) | 146 (16,9%) |

| Escamosas | 244 (28,3%) | 229 (26,5%) |
|-------------------------------------|-------------|-------------|
| ECOG PSc, d | | |
| 0/1 | 35,4%/64,6% | 35,6%/64,3% |
| Histórico de Tabagismo ^e | | |
| Sempre/nunca foi fumante | 83,1%/16,9% | 83,9%/16,1% |

^a Inclui adenocarcinoma, células grandes e outras histologias exceto as com tipo células escamosas.

Os pacientes receberam uma mediana de 5 ciclos de tratamento em ambos os grupos de estudo. Os pacientes tratados com ALIMTA mais cisplatina receberam 94,8% da intensidade da dose relativa de ALIMTA especificada no protocolo e 95% da intensidade da dose relativa de cisplatina especificada no protocolo. Pacientes tratados com gencitabina mais cisplatina receberam 85,8% da intensidade da dose relativa de gencitabina especificada no protocolo e 93,5% da intensidade da dose relativa de cisplatina especificada no protocolo.

O desfecho primário desse estudo foi a sobrevida global. A sobrevida mediana foi de 10,3 meses no grupo de ALIMTA mais cisplatina e de 10,3 meses no grupo da gencitabina mais cisplatina, com coeficiente de risco ajustado de 0,94.

Tabela 4: Eficácia de ALIMTA mais cisplatina vs. gencitabina mais cisplatina no Tratamento de Primeira Linha para CPCNP – População ITT

| | ALIMTA mais cisplatina | Gencitabina mais cisplatina |
|---|------------------------|-----------------------------|
| | (N=862) | (N=863) |
| Sobrevida Global Mediana (95% IC) | 10,3 meses (9,8-11,2) | 10,3 meses (9,6-10,9) |
| Coeficiente de Risco Ajustado (HR) ^{a, b} (95% IC) | 0,94 (0,84-1,05) | |
| Sobrevida Mediana Livre de Progressão (95% IC) | 4,8 meses (4,6-5,3) | 5,1 meses (4,6-5,5) |
| Coeficiente de Risco Ajustado (HR) ^{a, b} (95% IC) | 1,04 (0,94-1,15) | |
| Taxa de Resposta Global (95% IC) | 27,1% (24,2-30,1) | 24,7% (21,8-27,6) |

^a Ajustado para sexo, estadio, base de diagnóstico e *Performance Status*.

Uma análise pré-determinada do impacto da histologia do CPCNP na sobrevida global foi realizada. Foram observadas diferenças clinicamente relevantes na sobrevida com base na histologia, conforme demonstrado na Tabela 5. No tratamento com ALIMTA, agente isolado para segunda linha e estudo de manutenção, estas diferenças nos efeitos com base na histologia também foram observadas.

Tabela 5: Sobrevida Global com ALIMTA mais cisplatina vs. gencitabina mais cisplatina para CPCNP – Subgrupos Histológicos

| Cub amora Histolica | Sobrevio | da Global N (95% | Iediana em Me IC) | eses | Coeficiente de risco não ajustado | |
|---|---------------------|---------------------|--------------------------------|-------|-----------------------------------|--------------------------------|
| Subgrupo Histológico | ALIMTA mais | Cisplatina | Gencitabina mais Cisplatina | | (HR) ^{a,b} (95% IC) | (HR) ^{a,b,c} (95% IC) |
| CPCNP não escamosas ^d (N=1.252) | 11,0 (10,1-12,5) | N=618 | 10,1 (9,3-10,9) | N=634 | 0,84 (0,74-0,96) | 0,84 (0,74-0,96) |
| Adenocarcinoma (N=847) | 12,6 (10,7-13,6) | N=436 | 10,9 (10,2-11,9) | N=411 | 0,84 (0,71-0,98) | 0,84 (0,71-0,99) |
| Células Grandes (N=153) | 10,4 (8,6-14,1) | N=76 | 6,7 (5,5-9,0) | N=77 | 0,68 (0,48-0,97) | 0,67 (0,48-0,96) |
| Outro ^e (N=252) | 8,6 (6,8-10,2) | N=106 | 9,2 (8,1-10,6) | N=146 | 1,12 (0,84-1,49) | 1,08 (0,81-1,45) |
| Células Escamosas (N=473) | 9,4 (8,4-10,2) | N=244 | 10,8 (9,5-12,1) | N=229 | 1,22 (0,99-1,50) | 1,23 (1,00-1,51) |

^b O subgrupo "outro" representa pacientes com diagnóstico primário de CPCNP nos quais a doença não foi claramente qualificada como adenocarcinoma, carcinoma de células escamosas ou carcinoma de células grandes.

^c Eastern Cooperative Oncology Group Performance Status (ECOG PS).

d Não foi reportado ECOG PS para todos os pacientes randomizados. As porcentagens são representativas de um N=861 para o braço de ALIMTA mais cisplatina e N=861 para o braço de gencitabina mais cisplatina.

^e O histórico de tabagismo foi coletado de 88% dos pacientes randomizados (N=757 para o braço de ALIMTA mais cisplatina e N=759 para o braço de gencitabina mais cisplatina).

^b Um HR menor que 1,0 indica que a sobrevida é melhor no braço ALIMTA mais cisplatina (AC) do que no braço gencitabina mais cisplatina (GC). Em contrapartida, um HR maior que 1,0 indica que a sobrevida é melhor no braço GC do que no braço AC.

- ^a Um HR menor que 1,0 indica que a sobrevida é melhor no braço ALIMTA mais cisplatina (AC) do que no braço gencitabina mais cisplatina (GC). Em contrapartida, um HR maior que 1,0 indica que a sobrevida é melhor no braço GC do que no braço AC
- ^b Não ajustado para múltiplas comparações.
- c HRs ajustados por ECOG PS, sexo, estadio da doença e base para diagnóstico patológico (histopatológico/citopatológico).
- ^d Inclui adenocarcinoma, células grandes e outras histologias exceto as com o tipo células escamosas.
- ^e O subgrupo "outro" representa pacientes com diagnóstico primário de CPCNP nos quais a doença não foi claramente qualificada como adenocarcinoma, carcinoma de células escamosas ou carcinoma de células grandes.

ALIMTA no tratamento de Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático, cuja doença não progrediu após 4 ciclos de quimioterapia à base de platina: a segurança e a eficácia de ALIMTA foram avaliadas em pacientes com Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas estadio IIIb/IV em que não houve progressão da doença após 4 ciclos de quimioterapia à base de platina.

Estudo randomizado: um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego, placebo-controlado foi conduzido com 663 pacientes com CPCNP estadio IIIb/IV em que não houve progressão da doença após 4 ciclos de quimioterapia à base de platina. Pacientes cuja doença não progrediu foram randomizados na forma 2:1 para receber ALIMTA ou placebo imediatamente após a quimioterapia à base de platina. ALIMTA foi administrado por via intravenosa em 10 minutos na dose de 500 mg/m² no Dia 1 em cada ciclo de 21 dias até a progressão da doença. Os pacientes em ambos os braços do estudo receberam ácido fólico, vitamina B₁₂ e dexametasona.

O estudo foi desenhado para demonstrar a superioridade da sobrevida livre de progressão (SLP) e da sobrevida global de ALIMTA em relação ao placebo. A SLP foi avaliada em uma revisão independente. As características dos pacientes da população intenção de tratar são apresentadas na Tabela 6. As características demográficas e da doença no momento em que os pacientes entraram no estudo foram bem balanceadas entre os braços do estudo.

Tabela 6: Tratamento de Manutenção - Resumo das Características dos Pacientes no estudo de CPCNP

| Característica do Paciente | ALIMTA (N=441) | Placebo (N=222) |
|---------------------------------------|-------------------|--------------------|
| Idade (anos) | , i | , , |
| Mediana (intervalo) | 60,6 (25,6-82,6) | 60,4 (35,4-78,5) |
| Sexo | | |
| Homem/Mulher | 73,0%/27,0% | 72,5%/27,5% |
| Origem Étnica | | |
| Caucasiano | 279 (63,3%) | 149 (67,1%) |
| Asiático Oriental | 104 (23,6%) | 50 (22,5%) |
| Outros | 58 (13,2%) | 23 (10,4%) |
| Estadio à admissão ^a | | |
| IIIb/IV | 18,0%/82,0% | 21,2%/78,8% |
| Histologia (%) | | |
| CPCNP não escamosas ^b | 325 (73,7%) | 156 (70,3%) |
| Adenocarcinoma | 222 (50,3%) | 106 (47,7%) |
| Células grandes | 10 (2,3%) | 10 (4,5%) |
| Outro ^c | 93 (21,1%) | 40 (18,0%) |
| Células escamosas | 116 (26,3%) | 66 (29,7%) |
| ECOG PSd | | |
| 0/1 | 40,1%/59,9% | 38,3%/61,7% |
| Histórico de Tabagismo ^e | | |
| Sempre/nunca foi fumante | 74,1%/25,9% | 71,5%/28,5% |
| Tempo entre o início da introdução do | | |
| tratamento e a randomização do estudo | | |
| (meses) | | |
| Mediana (intervalo) | 3,25 (1,6-4,8) | 3,29 (2,7-5,1) |

^a O estadio à admissão não foi relatado para todos os pacientes randomizados. As porcentagens são representativas de um N=440 para o braço ALIMTA e N=222 para o braço placebo.

^b Inclui pacientes com adenocarcinoma, células grandes e outros diagnósticos de histologias.

^c O subgrupo "outro" representa pacientes com diagnóstico primário de CPCNP nos quais a doença não foi claramente qualificada como adenocarcinoma, carcinoma de células grandes ou carcinoma de células escamosas.

d Eastern Cooperative Oncology Group Performance Status (ECOG PS) não foi reportado para todos os pacientes randomizados. As porcentagens são representativas de um N=439 para o braço de ALIMTA e N=222 para o braço placebo.

^e O histórico de tabagismo não foi relatado para todos os pacientes randomizados. As porcentagens são representativas de um N=437 para o braço ALIMTA e N=221 para o braço placebo.

Os pacientes receberam uma mediana de 5 ciclos de ALIMTA e 3,5 ciclos de placebo. Os pacientes tratados com ALIMTA receberam 95,7% da intensidade da dose relativa de ALIMTA. Um total de 213 pacientes (48,3%) completaram \geq 6 ciclos e um total de 98 pacientes (22,6%) completaram \geq 10 ciclos do tratamento com ALIMTA.

Na população global do estudo, ALIMTA foi estatisticamente superior ao placebo em termos de sobrevida global (SG) [mediana de 13,4 meses *versus* 10,6 meses, HR=0,79 (IC 95%: 0,65-0,95), valor de p=0,012] e SLP [mediana de 4,0 meses *versus* 2,0 meses, HR=0,60 (IC 95%: 0,49-0,73), valor de p < 0,00001]. Foi observada uma diferença nos resultados dos tratamentos de acordo com a classificação histológica. Para a população de pacientes com CPCNP não escamosas ALIMTA foi superior ao placebo para SG [mediana de 15,5 meses *versus* 10,3 meses, HR=0,70 (IC 95%: 0,56-0,88)] e SLP [mediana de 4,4 meses *versus* 1,8 meses, HR=0,47 (IC 95%: 0,37-0,60)]. Para a população de pacientes com CPCNP escamosas, ALIMTA não melhorou a SG em comparação com o placebo [mediana 9,9 meses *versus* 10,8 meses, HR=1,07 (IC 95%: 0,77-1,50)] ou SLP [mediana de 2,4 meses *versus* 2,5 meses, HR=1,03 (IC 95%: 0,71-1,49)]. Esta diferença no efeito do tratamento para ALIMTA baseado na histologia demonstrando falta de beneficio em histologia de células escamosas foi também observada nos estudos de primeira e segunda linha.

Os resultados de eficácia para a população global de pacientes são apresentados na Tabela 7 e os resultados de eficácia pelos subgrupos histológicos pré-especificados são apresentados na Tabela 8.

Tabela 7: Tratamento de Manutenção - Eficácia de ALIMTA vs. Placebo em CPCNP - População ITT

| Tubeni / Trutumento de Munutenção Encuena de M | | Cr (1 Topumçuo III |
|---|------------------------|-----------------------|
| Parâmetro de Eficácia ^{a,b} | ALIMTA (N=441) | Placebo (N=222) |
| Sobrevida Global Mediana ^c (95% IC) | 13,4 meses (11,9-15,9) | 10,6 meses (8,7-12,0) |
| Coeficiente de Risco ^c (HR) (95% IC) | 0,79 (0,65-0,95) | |
| Valor de p | p=0,012 | |
| Sobrevida Mediana Livre de Progressão (95% IC) | 4,0 meses (3,1-4,4) | 2,0 meses (1,5-2,8) |
| Coeficiente de Risco (HR) ^c (95% IC) | 0,60 (0,49-0,73) | |
| Valor de p | p < 0,00001 | |

^a SLP e SG foram calculadas no período de randomização, após ter sido completado os 4 ciclos de quimioterapia à base de platina.

Tabela 8: Tratamento de Manutenção – Eficácia em CPCNP por Subgrupos Histológicos^a

| | Sobrevida Global | | Sobrevida Livre de Progressão ^b | | |
|----------------------------------|---------------------------|----------------------------|--|----------------------------|--|
| Subgrupo Histológico | ALIMTA Mediana (meses) | Placebo Mediana (meses) | ALIMTA Mediana (meses) | Placebo Mediana (meses) | |
| | HR ^c (IC 95%) | | HR ^c (IC 95%) | | |
| CPCNP não escamosas ^d | 15,5 | 10,3 | 4,4 | 1,8 | |
| N=481 | 0,70 (0,5 | 56-0,88) | 0,47 (0,3 | 37-0,60) | |
| Adenocarcinoma | 16,8 | 11,5 | 4,6 | 2,7 | |
| N=328 | 0,73 (0,56-0,96) | | 0,51 (0,38-0,68) | | |
| Carcinoma de Células | 8,4 | 7,9 | 4,5 | 1,5 | |
| Grandes N=20 | 0,98 (0,3 | 36-2,65) | 0,40 (0, | (0,12-1,29) | |
| Outroe | 11,3 | 7,7 | 4,1 | 1,6 | |
| N=133 | 0,61 (0,40-0,94) | | 0,44 (0,28-0,68) | | |
| Células Escamosas | 9,9 | 10,8 | 2,4 | 2,5 | |
| N=182 | 1,07 (0, | 77-1,50) | 1,03 (0, | 71-1,49) | |

^a SLP e SG foram calculadas no período de randomização, após ter sido completado os 4 ciclos de quimioterapia a base de platina. Todos os resultados não ajustados para múltiplas comparações.

^b Os valores fornecidos para SLP, baseados em revisão independente (ALIMTA N=387, Placebo N=194).

^c São fornecidos os coeficientes de risco (HR) não ajustados: um HR < 1,0 indica que o resultado é melhor no braço ALIMTA do que no braço placebo do estudo.

^b Os valores fornecidos para SLP, baseados em revisão independente (ALIMTA N=387, Placebo N=194).

^c São fornecidos coeficientes de risco (HR) não ajustados. Um HR < 1,0 indica que o resultado é melhor no braço ALIMTA do que no braço placebo do estudo. Um HR > 1,0 indica que o resultado é melhor no braço placebo do que no braço ALIMTA do estudo.

d Inclui pacientes com adenocarcinoma, carcinoma de células grandes e outras histologias.

ALIMTA como agente isolado após quimioterapia prévia no tratamento para Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático: a segurança e a eficácia de ALIMTA como agente isolado foram avaliadas em pacientes com Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático (estadios III ou IV), após um esquema de quimioterapia prévia.

Estudo randomizado: um estudo de Fase 3 multicêntrico, randomizado, aberto, foi conduzido para comparar a sobrevida global de ALIMTA *versus* docetaxel. ALIMTA foi administrado por via intravenosa em 10 minutos na dose de 500 mg/m² e docetaxel foi administrado por via intravenosa em 1 hora, na dose de 75 mg/m². Ambas as drogas foram dadas no Dia 1 de cada ciclo de 21 dias. Todos os pacientes tratados com ALIMTA receberam suplementação com ácido fólico e vitamina B₁₂. O estudo foi desenhado para demonstrar sobrevida global superior ou não inferioridade de ALIMTA em comparação ao docetaxel. As características demográficas dos pacientes da população intenção de tratamento (ITT) estão na Tabela 9.

Tabela 9: Resumo das Características dos Pacientes do Estudo de CPCNP

| Características dos pacientes | ALIMTA (N=283) | docetaxel (N=288) |
|-------------------------------------|----------------|-------------------|
| Idade (anos) | | |
| Mediana (intervalo) | 59 (22-81) | 57 (28-87) |
| Sexo (%) | | |
| Homem/Mulher | 68,6/31,4 | 75,3/24,7 |
| Estadio à Admissão (%) | | |
| III/IV | 25,1/74,9 | 25,3/74,7 |
| Diagnóstico/Histologia (%) | | |
| Adenocarcinoma | 154 (54,4) | 142 (49,3) |
| Células Escamosas | 78 (27,6) | 94 (32,6) |
| Broncoalveolar | 4 (1,4) | 1 (0,3) |
| Outro | 47 (16,6) | 51 (17,7) |
| Performance Status (%) ^a | | |
| 0 - 1 | 234 (88,6) | 240 (87,6) |
| 2 | 30 (11,4) | 34 (12,4) |

^a Não foi reportado o *Performance Status* para todos os pacientes randomizados. As porcentagens são representativas de um N=264 para o braço de ALIMTA e N=274 para o braço de docetaxel.

O desfecho primário desse estudo foi a sobrevida global. A sobrevida mediana foi de 8,3 meses no braço de ALIMTA e de 7,9 meses no braço de docetaxel, com coeficiente de risco de 0,99 (ver Tabela 10). O estudo não mostrou superioridade da sobrevida global com ALIMTA.

Tabela 10: Eficácia de ALIMTA vs. docetaxel para CPCNP – População ITT

| | ALIMTA (N=283) | docetaxel (N=288) |
|--|---------------------|---------------------|
| Sobrevida Global Mediana (95% IC) | 8,3 meses (7,0-9,4) | 7,9 meses (6,3-9,2) |
| Coeficiente de Risco (HR) (95% IC) | 0,99 (0,82-1,20) | |
| Sobrevida Mediana Livre de Progressão (95% IC) | 2,9 meses (2,4-3,1) | 2,9 meses (2,7-3,4) |
| Coeficiente de Risco (HR) (95% IC) | 0,97 (0,82-1,16) | |
| Taxa de Resposta Global (95% IC) | 8,5% (5,2-11,7) | 8,3% (5,1-11,5) |

Uma análise retrospectiva do impacto da histologia do CPCNP na sobrevida global foi realizada. Foram observadas diferenças clinicamente relevantes na sobrevida com base na histologia, conforme demonstrado na Tabela 11. Essa diferença no efeito do tratamento com pemetrexede baseado na histologia, demonstra falta de eficácia na histologia de células escamosas, que também foi observado nos estudos de combinação de primeira linha e estudos de manutenção.

Tabela 11: Sobrevida Global para ALIMTA vs. docetaxel em CPCNP – Subgrupos Histológicos, População ITT

| C. I. W. C. IV. | Sobrevida Global Mediana em Meses | |
|----------------------|-----------------------------------|--|
| Subgrupo Histológico | (95% IC) | |

^e O subgrupo "outro" representa pacientes com diagnóstico primário de CPCNP nos quais a doença não foi claramente qualificada como adenocarcinoma, carcinoma de células grandes ou carcinoma de células escamosas.

| | ALIMTA | | docetaxel | | Coeficiente de risco não ajustado (HR) ^{a,b} (95% IC) | Coeficiente de risco ajustado (HR) ^{a,b,c} (95% IC) |
|---|--------------------|-------|-------------------|-------|--|--|
| CPCNP não escamosas ^d (N=399) | 9,3 (7,8-9,7) | N=205 | 8,0 (6,3-9,3) | N=194 | 0,89 (0,71-1,13) | 0,78 (0,61-1,00) |
| Adenocarcinoma (N=301) | 9,0 (7,6-9,6) | N=158 | 9,2 (7,5-11,3) | N=143 | 1,09 (0,83-1,44) | 0,92 (0,69-1,22) |
| Células Grandes (N=47) | 12,8 (5,8-14,0) | N=18 | 4,5 (2,3-9,1) | N=29 | 0,38 (0,18-0,78) | 0,27 (0,11-0,63) |
| Outro ^e (N=51) | 9,4 (6,0-10,1) | N=29 | 7,9 (4,0-8,9) | N=22 | 0,62 (0,32-1,23) | 0,57 (0,27-1,20) |
| Células Escamosas (N=172) | 6,2 (4,9-8,0) | N=78 | 7,4 (5,6-9,5) | N=94 | 1,32 (0,93-1,86) | 1,56 (1,08-2,26) |

^a Um HR menor que 1,0 indica que a sobrevida é melhor no braço ALIMTA do que no braço docetaxel. Em contrapartida, um HR maior que 1,0 indica que a sobrevida é melhor no braço docetaxel do que no braço ALIMTA.

ALIMTA em combinação com pembrolizumabe e quimioterapia à base de platina no tratamento de CPCNP não escamoso metastático em pacientes não tratados previamente: A eficácia de pembrolizumabe em combinação com ALIMTA e quimioterapia com platina foi investigada em um estudo multicêntrico, randomizado, controlado e duplo cego – KEYNOTE-189. O critério de elegibilidade chave era o câncer de pulmão de células não pequenas (CPCNP) não escamoso, metastático sem tratamento sistêmico prévio para CPCNP metastático e sem aberrações gênomicas tumorais EGFR e ALK. Pacientes com doença auto-imune que necessitaram de terapia sistêmica dentro de dois anos de tratamento, condição médica que necessitasse de imunossupressão, ou que receberam mais do que 30Gy de radiação no tórax dentro de 26 semanas eram inelegíveis. Os pacientes foram randomizados (2:1) para receber um dos seguintes regimes de tratamento:

- Pembrolizumabe 200 mg com ALIMTA 500 mg/m² e a escolha do investigador de cisplatina 75 mg/m² ou carboplatina AUC 5 mg/mL/min intravenosa a cada 3 semanas para 4 ciclos seguidos de pembrolizumabe 200 mg e ALIMTA 500 mg/m² intravenoso a cada 3 semanas.
- Placebo com ALIMTA 500 mg/m² e a escolha do investigador de cisplatina 75 mg/m² ou carboplatina AUC 5 mg/mL/min intravenosa a cada 3 semanas para 4 ciclos seguidos de placebo e ALIMTA 500 mg/m² intravenoso a cada 3 semanas.

O tratamento com pembrolizumabe continuou até a progressão da doença definida no RECIST 1.1 conforme determinado pelo investigador, toxicidade inaceitável, ou máximo de 24 meses. A administração de pembrolizumabe foi permitida além da progressão da doença definida no RECIST pelo BICR ou além da descontinuação do pemetrexede se o paciente estivesse clinicamente estável e obtendo benefício clínico conforme determinado pelo investigador. Para os pacientes que completaram 24 meses de terapia ou resposta completa, o tratamento com pembrolizumabe poderia ser reiniciado na progressão da doença e administrado por até 1 ano adicional. A avaliação do *status* do tumor era realizada na semana 6 e semana 12 e, na sequencia, a cada 9 semanas. Pembrolizumabe em monoterapia foi oferecido aos pacientes recebendo placebo mais quimioterapia que tiveram progressão da doença independentemente verificada.

Entre os 616 pacientes no KEYNOTE-189 (410 pacientes no braço da combinação com pembrolizumabe e 206 no braço placebo mais quimioterapia), as características basais eram: idade mediana 64 anos (49% com 65 anos ou mais); 59% homens, 94% brancos e 3% asiáticos; 43% e 56% ECOG performance status de 0 e 1, respectivamente: 31% com PD-L1 PPT <1; e 18% com metástase cerebral tratada ou não tratada na linha de base. Um total de 67 pacientes no braço placebo mais quimioterapia fizeram o *cross over* para receber pembrolizumabe em monoterapia no momento da

^b Não ajustado para múltiplas comparações.

^c HRs ajustados por *Eastern Cooperative Oncology Group Performance Status* (ECOG PS), tempo desde a primeira quimioterapia, estadio da doença e sexo.

d Inclui adenocarcinoma, células grandes e outras histologias exceto as com o tipo células escamosas.

^e O subgrupo "outro" representa pacientes com diagnóstico primário de CPCNP nos quais a doença não foi claramente qualificada como adenocarcinoma, carcinoma de células escamosas ou carcinoma de células grandes.

progressão da doença e 18 pacientes adicionais receberam um inibidor de checkpoint como terapia subsequente.

As medidas de desfecho primárias de eficácia foram SG e SLP (conforme avaliado pelo BICR utilizando RECIST 1.1). As medidas de desfecho secundárias de eficácia foram TRO e duração da resposta, conforme avaliado pelo BICR utilizando RECIST 1.1. A mediana de tempo de acompanhamento foi 10,5 meses (faixa: 0,2 – 20,4 meses). A tabela 12 resume as medidas chave de eficácia.

Tabela 12: Resposta à pembrolizumabe, ALIMTA e quimioterapia à base de platina em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas (CPCNP) não escamoso no KEYNOTE-189

| Desfecho | Pembrolizumabe + ALIMTA + Quimioterapia com platina n=410 | Placebo + ALIMTA + Quimioterapia com platina n=206 |
|--------------------------------------|---|--|
| SG | | |
| Número (%) de pacientes com evento | 127 (31%) | 108 (52%) |
| Razão de risco ^a (95% IC) | 0,49 (0,38 | 8; 0,64) |
| Valor de p ^b | < 0,00 | 0001 |
| Mediana em meses (95% IC) | Não alcançado (ND, ND) | 11,3 (8,7; 15,1) |
| SLP | | |
| Número (%) de pacientes com evento | 244 (60%) | 166 (81%) |
| Razão de risco ^a (95% IC) | 0,52 (0,43 | 3; 0,64) |
| Valor de p ^b | < 0,00 | 0001 |
| Mediana em meses (95% IC) | 8,8 (7,6; 9,2) | 4,9 (4,7; 5,5) |
| Taxa de Resposta Objetiva | | |
| ORR° % (95% IC) | 48% (43; 53) | 19% (14; 25) |
| % Resposta Completa | 0,5% | 0,5% |
| % Resposta Parcial | 47% | 18% |
| Valor de p ^d | < 0,0 | 001 |
| Duração da Resposta | | |
| Mediana em meses (faixa) | 11.2 (1,1+; 18,0+) | 7.8 (2,1+; 16,4+) |
| % com duração ≥ 6 meses ^e | 81% | 63% |
| % com duração ≥ 9 meses ^e | 60% | 44% |

^a Baseado no modelo de riscos proporcionais de Cox estratificado

Figura 1: Curva de Kaplan-Meier para sobrevida global por braço de tratamento no estudo KEYNOTE-189 (população intenção de tratar)

^b Baseado no teste log-rank estratificado

^c Baseado nos pacientes com a melhor resposta geral confirmada completa ou parcial

d Baseado no método de Miettinen e Nuriminen estratificado por status de PD-L1, quimioterapia com platina e status de tabagismo

^e Baseado na estimativa de Kaplan-Meier

ND = Não disponível

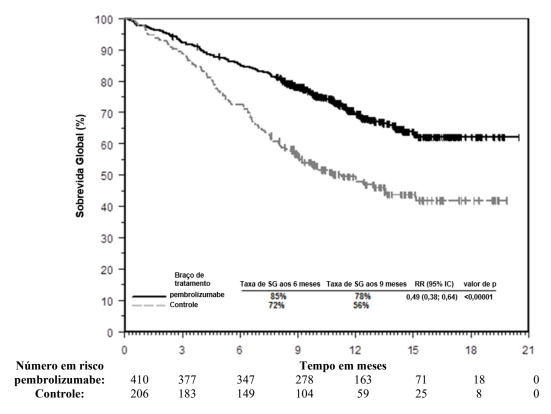
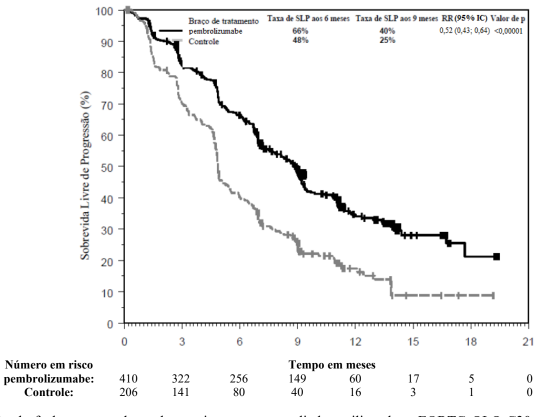


Figura 2: Curva de Kaplan-Meier para sobrevida livre de progressão por braço de tratamento no estudo KEYNOTE-189 (população intenção de tratar)



Os desfechos reportados pelos pacientes eram avaliados utilizando o EORTC QLQ-C30 e EORTC QLQ-LC13. Análises exploratórias dos pacientes recebendo a terapia de combinação com pembrolizumabe demonstraram *status* de saúde global estável pelo EORTC QLQ-C30 na semana 12 e

semana 21 *versus* declínio nos pacientes recebendo placebo mais quimioterapia. Houve uma tendência no tempo prolongado para deterioração no EORTC QLQ-LC13/QLQ C30 desfecho de tosse, dispneia ou dores no peito observado em pacientes recebendo terapia combinada com pembrolizumabe.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Descrição: ALIMTA é um agente antineoplásico antifolato que exerce sua ação através do rompimento de processos metabólicos folato-dependentes, essenciais para a replicação da célula. O pemetrexede dissódico heptaidratado tem a denominação química de sal dissódico de N-[4-[2-(2-amino-4,7-diidro-4-oxo-1H-pirrolo[2,3-d]pirimidina-5-il)etil]benzoil]-L-ácido glutâmico heptaidratado. É um sólido branco a quase branco, com fórmula molecular C₂₀H₁₂N₅Na₂O₀•7H₂O e peso molecular de 597,49.

Propriedades farmacodinâmicas: estudos *in vitro* demonstraram que pemetrexede atua como um antifolato de múltiplos alvos, através da inibição da timidilato sintetase (TS), da diidrofolato redutase (DHFR) e da ribonucleotídeo glicinamida formiltransferase (GARFT), que são enzimas-chave folato-dependentes para a biossíntese *de novo* dos nucleotídeos de timidina e purina. Após a administração intravenosa, pemetrexede é transportado para dentro das células por ambos os sistemas de transporte de folato, ligado às proteínas de membrana e de carreadores de folato reduzidos. Uma vez na célula, pemetrexede é convertido nas formas de poliglutamato pela enzima folil poliglutamato sintetase. Baseado em dados *in vitro*, a ação farmacológica é esperada iniciar dentro de horas após a aplicação, entretanto a eficácia terapêutica é observada ao longo do tempo. As formas de poliglutamato são retidas nas células e são inibidoras ainda mais potentes de TS e GARFT. A poliglutamação é um processo dependente do tempo e da concentração e ocorre nas células tumorais e, em menor extensão, nos tecidos normais. Os metabólitos poliglutamatados têm maior meia-vida intracelular, resultando na ação prolongada da droga nas células malignas.

Estudos com linhagem de células MSTO-211H de mesotelioma mostraram efeitos sinérgicos quando pemetrexede foi combinado com a cisplatina.

<u>Propriedades farmacocinéticas</u>: ALIMTA deve ser administrado somente por via intravenosa, tendo um volume de distribuição no estado de equilíbrio de 16,1 litros. Estudos *in vitro* indicam que pemetrexede está aproximadamente 81% ligado às proteínas plasmáticas. A ligação não é afetada pelo grau de insuficiência renal. Pemetrexede tem metabolismo hepático limitado. Pemetrexede é eliminado primariamente na urina, com 70% a 90% da dose recuperada inalterada dentro das primeiras 24 horas após a administração. O *clearance* plasmático total de pemetrexede é de 92 mL/min e a meia-vida de eliminação no plasma é de 3,5 horas em pacientes com função renal normal (*clearance* de creatinina de 90 mL/min).

A exposição sistêmica total de pemetrexede (AUC) e a concentração plasmática máxima ($C_{máx}$) aumentam proporcionalmente com a dose. A farmacocinética do pemetrexede é consistente por múltiplos ciclos de tratamento.

Farmacocinética em populações especiais

Idade: não foi observado nenhum efeito da idade sobre a farmacocinética de pemetrexede no intervalo de 26 a 80 anos.

Sexo: a farmacocinética de pemetrexede não foi diferente em homens e mulheres.

Raça: a farmacocinética de pemetrexede foi semelhante em caucasianos e em descendentes de africanos. Não existem dados para comparar a farmacocinética com outros grupos étnicos.

Pediátrico: pacientes pediátricos não foram incluídos nos estudos clínicos.

Insuficiência hepática: não foi observado nenhum efeito da elevação da transaminase oxaloacética (TGO/AST), da transaminase glutâmico-pirúvica (TGP/ALT) ou da bilirrubina total na farmacocinética de pemetrexede. Entretanto, estudos específicos em pacientes com insuficiência hepática não foram conduzidos.

Insuficiência renal: o *clearance* plasmático de pemetrexede na presença de cisplatina diminui, conforme a função renal diminui, com o aumento da exposição sistêmica. Pacientes com *clearance* de creatinina de 45, 50 e 80 mL/min tiveram aumentos de 65%, 54% e 13%, respectivamente, na exposição sistêmica total (AUC) de pemetrexede, comparado a pacientes com *clearance* de creatinina de 100 mL/min.

CONTRAINDICAÇÕES

ALIMTA é contraindicado para pacientes que tenham história de reação de hipersensibilidade grave ao pemetrexede ou a qualquer outro ingrediente usado na formulação.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUCÕES

ALIMTA pode suprimir a função da medula óssea, podendo ocorrer neutropenia, trombocitopenia e anemia (ou pancitopenia); a mielossupressão é normalmente a toxicidade dose-limitante.

No estudo de registro de Fase 3 em mesotelioma, foram relatadas menor toxicidade geral e reduções das toxicidades não hematológicas e hematológicas Graus 3 e 4, como neutropenia, neutropenia febril e neutropenia Graus 3 e 4 com infecção, quando o pré-tratamento com ácido fólico e vitamina B₁₂ foi administrado. Portanto, os pacientes devem receber ácido fólico e vitamina B₁₂ concomitantemente ao tratamento com ALIMTA como medida para reduzir a toxicidade relacionada ao tratamento (ver **POSOLOGIA E MODO DE USAR**).

ALIMTA é eliminado primariamente sem alteração através da excreção renal. Há experiência clínica limitada em pacientes com *clearance* de creatinina abaixo de 45 mL/min. Portanto, pacientes cujo *clearance* de creatinina seja < 45 mL/min não devem receber ALIMTA.

O efeito da presença de líquido no terceiro espaço (como derrame pleural e ascite) com o uso de ALIMTA é desconhecido. Um estudo Fase 2 de ALIMTA em 31 pacientes com tumor sólido e presença estável de líquido no terceiro espaço não demonstrou diferença no *clearance* ou nas concentrações plasmáticas normalizadas pela dose, comparado aos pacientes sem acúmulo de líquido no terceiro espaço. Portanto, a drenagem do líquido acumulado no terceiro espaço antes do tratamento com ALIMTA deve ser considerada, mas não deve ser imprescindível.

Exames laboratoriais: hemograma completo, incluindo contagem de plaquetas e bioquímicos periódicos devem ser realizados em todos os pacientes recebendo ALIMTA. Os pacientes devem ser monitorados no nadir e na recuperação; nos estudos clínicos, os exames foram feitos antes de cada dose e nos dias 8 e 15 de cada ciclo. Os pacientes não devem iniciar um novo ciclo de tratamento a menos que a CAN (Contagem Absoluta de Neutrófilos) seja ≥ 1.500 células/mm³, a contagem de plaquetas seja ≥ 100.000 células/mm³ e o *clearance* de creatinina seja ≥ 45 mL/min.

<u>Carcinogênese, mutagênese e danos à fertilidade</u>: não foram conduzidos estudos para avaliar o potencial carcinogênico de ALIMTA. ALIMTA mostrou ser clastogênico no ensaio *in vivo* com micronúcleo em camundongo, mas não foi mutagênico em múltiplos testes *in vitro* (ensaio de aberração cromossômica nas células de ovário de hamster chinês, ensaio de ames).

A administração de ALIMTA a camundongos prenhes resultou na diminuição do peso fetal, ossificação incompleta de algumas estruturas esqueléticas e palato em fenda. A administração de ALIMTA intravenoso na dose ≥ 0,1 mg/Kg/dia a camundongos machos (cerca de 1/1.666 da dose em mg/m² recomendada para humanos) resultou na diminuição da fertilidade, hipoespermia e atrofia testicular.

Efeitos na capacidade de dirigir e operar máquinas: não foram realizados estudos para avaliar o efeito do pemetrexede na capacidade de dirigir e operar máquinas. Entretanto, foi reportado que pemetrexede pode causar fadiga. Portanto, pacientes que estiverem sob tratamento com ALIMTA devem ter cuidado ao operar máquinas perigosas, incluindo automóveis.

<u>Pacientes pediátricos</u>: ALIMTA não é recomendado para uso em crianças, pois a segurança e a eficácia não foram estabelecidas para esse grupo de pacientes.

<u>Uso durante a gravidez e amamentação</u>: gravidez categoria D – o uso de ALIMTA deve ser evitado em mulheres grávidas devido ao risco potencial ao feto. Estudos experimentais em animais demonstraram toxicidade reprodutiva, tais como defeitos congênitos e outros efeitos sobre o desenvolvimento fetal, período de gestação ou desenvolvimento peri e pós-natal.

Não é conhecido se ALIMTA ou seus metabólitos são excretados no leite humano. Devido a algumas drogas serem excretadas no leite humano e devido ao potencial de reações adversas graves de ALIMTA em lactentes, é recomendado que a amamentação seja descontinuada se a mãe estiver sendo tratada com ALIMTA.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

ALIMTA é eliminado primariamente pelos rins na forma inalterada, como resultado da filtração glomerular e secreção tubular. Estudos *in vitro* indicam que pemetrexede é ativamente secretado pela

OAT3 (transportador de ânion orgânico 3). A administração concomitante de drogas e/ou substâncias nefrotóxicas secretadas pelos túbulos poderia resultar no retardo do *clearance* de pemetrexede.

Os resultados de estudos *in vitro* com microssomos hepáticos humanos sugerem que ALIMTA não causaria interações clinicamente significantes com drogas metabolizadas pelas isoenzimas CYP3A, CYP2D6, CYP2C9 e CYP1A2.

A farmacocinética de pemetrexede não é influenciada pela suplementação de ácido fólico oral ou vitamina B_{12} intramuscular ou pela administração concomitante de cisplatina. O *clearance* total de platina não é afetado pela administração de ALIMTA.

Embora anti-inflamatórios não esteroidais (AINES) em doses moderadas possam ser administrados concomitantemente com ALIMTA em pacientes com função renal normal (*clearance* de creatinina ≥ 80 mL/min), deve-se ter cuidado quando se administrar AINES concomitantemente com ALIMTA em pacientes com insuficiência renal leve a moderada (*clearance* de creatinina de 45 a 79 mL/min). Recomenda-se que pacientes com insuficiência renal leve a moderada evitem tomar AINES com meiavida de eliminação curta por um período de 2 dias anteriores, no dia e 2 dias seguintes à administração de ALIMTA.

Na ausência de dados sobre a potencial interação entre ALIMTA e AINES com meia-vida longa, em pacientes com insuficiência renal leve a moderada, pacientes com este tipo de insuficiência e que estiverem sob tratamento com AINES, devem interromper a dose por pelo menos 5 dias anteriores ao tratamento, no dia, e 2 dias após a administração de ALIMTA. Se a administração concomitante de AINES for necessária, os pacientes devem ser monitorados de perto quanto à toxicidade, especialmente mielossupressão e toxicidade gastrointestinal.

Aspirina[®] administrada em doses baixas a moderadas (325 mg a cada 6 horas) não afeta a farmacocinética de pemetrexede. O efeito de doses maiores de Aspirina[®] sobre a farmacocinética de pemetrexede é desconhecido.

Não há dados/estudos disponíveis sobre a interação entre ALIMTA e álcool, nicotina, exames laboratoriais e não laboratoriais.

Uma vez que ALIMTA é de administração intravenosa, a interação com alimento é improvável.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

ALIMTA deve ser armazenado a temperatura ambiente de 15°C a 30°C. ALIMTA não é sensível à luz. O prazo de validade de ALIMTA 100 mg e ALIMTA 500 mg nessas condições de armazenagem é de 36 meses.

Após preparo, manter em temperatura refrigerada (2°C a 8°C) por até 24 horas.

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

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

ALIMTA é apresentado em frasco-ampola de vidro transparente, contendo pemetrexede dissódico heptaidratado, equivalente a 100 mg e a 500 mg de pemetrexede.

ALIMTA é um pó estéril liofilizado, de cor branca a amarelada clara ou verde-amarelada.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das criancas.

POSOLOGIA E MODO DE USAR POSOLOGIA

Mesotelioma Pleural Maligno

Uso combinado com cisplatina: a dose recomendada de ALIMTA é de 500 mg/m², administrada por infusão intravenosa em 10 minutos, no primeiro dia de cada ciclo de 21 dias. A dose recomendada de cisplatina é 75 mg/m² por infusão intravenosa em 2 horas, iniciando-se aproximadamente 30 minutos após o final da administração de ALIMTA no primeiro dia de cada ciclo de 21 dias. Os pacientes devem receber hidratação apropriada antes e/ou após receberem cisplatina. O tratamento com ALIMTA deve ser continuado até a progressão da doença de base.

<u>Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas</u>

Uso combinado com cisplatina: a dose recomendada de ALIMTA é de 500 mg/m², administrada por infusão intravenosa em 10 minutos, no primeiro dia de cada ciclo de 21 dias. A dose recomendada de cisplatina é 75 mg/m² por infusão intravenosa, iniciando aproximadamente 30 minutos após o final de administração de ALIMTA no primeiro dia de cada ciclo de 21 dias. Pacientes devem receber hidratação

apropriada antes e/ou após receberem cisplatina. O tratamento com ALIMTA deve ser continuado até a progressão da doença de base.

Uso combinado com pembrolizumabe e quimioterapia à base de platina: a dose recomendada de ALIMTA, quando administrada com pembrolizumabe e quimioterapia à base de platina para o tratamento inicial de CPCNP não escamoso, metastático em pacientes com *clearance* de creatinina (calculado pela fórmula de Cockcroft-Gault) de 45 mL/min ou mais, é de 500 mg/m² administrada por infusão intravenosa em 10 minutos, depois de pembrolizumabe e antes da carboplatina ou cisplatina, no primeiro dia de cada ciclo de 21 dias por 4 ciclos. Após completar a terapia à base de platina, o tratamento com ALIMTA, com ou sem pembrolizumabe, deve ser administrado até progressão da doença ou toxicidade inaceitável. Veja também as bulas de pembrolizumabe e da carboplatina ou cisplatina.

Agente isolado: a dose recomendada de ALIMTA é de 500 mg/m², administrada por infusão intravenosa em 10 minutos, no primeiro dia de cada ciclo de 21 dias. O tratamento com ALIMTA deve ser continuado até a progressão da doença de base.

Regime pré-medicação

Corticosteroides: erupção cutânea foi relatada em pacientes que não receberam corticosteroide previamente. O pré-tratamento com dexametasona (ou equivalente) reduz a incidência e intensidade das reações cutâneas. Nos estudos clínicos, 4 mg de dexametasona foram administrados por via oral, duas vezes ao dia (8 mg ao dia), no dia anterior, no dia da administração e no dia seguinte à dose de ALIMTA. Suplementação vitamínica: para reduzir a toxicidade, pacientes tratados com ALIMTA devem ser instruídos a tomar diariamente uma dose oral baixa de ácido fólico ou polivitamínico com ácido fólico. Pelo menos 5 doses de ácido fólico (uma dose ao dia por 5 dias) devem ter sido administradas durante o período de 7 dias antes da primeira dose de ALIMTA, e a dose de ácido fólico deve ser administrada diariamente durante todo o tratamento, devendo ser interrompida quando se completarem 21 dias após a última dose do tratamento com ALIMTA. Os pacientes também devem receber uma injeção intramuscular de vitamina B₁₂ uma semana antes da primeira dose de ALIMTA e, então, a cada 3 ciclos (ou a cada 9 semanas). As injeções subsequentes de vitamina B₁₂ podem coincidir com o dia da administração de ALIMTA. Nos estudos clínicos, a dose de ácido fólico utilizada variou de 350 a 1.000 mcg (0,35 a 1 mg) e a dose de vitamina B₁₂ foi de 1.000 mcg. A dose oral de ácido fólico mais comumente usada nos estudos clínicos foi de 400 mcg (0,4 mg).

Monitoramento laboratorial e recomendações para a redução da dose

Monitoramento: é recomendado que os pacientes sejam monitorados com hemograma completo, incluindo contagem diferencial e de plaquetas, antes de cada dose de ALIMTA. Os exames bioquímicos periódicos devem ser feitos para avaliar as funções hepática e renal.

A contagem absoluta de neutrófilos (CAN) deve ser ≥ 1.500 células/mm³ e de plaquetas ≥ 100.000 células/mm³ antes da administração de cada ciclo.

Recomendações para redução da dose: o ajuste da dose no início de cada ciclo subsequente ao primeiro deve ser baseado no nadir da contagem hematológica ou na toxicidade não hematológica máxima no ciclo anterior. O tratamento pode ser adiado para permitir a recuperação. À recuperação, os pacientes devem continuar o tratamento, usando as diretrizes das Tabelas 13 a 15 para o uso de ALIMTA como agente isolado ou em combinação com a cisplatina.

Tabela 13: Alteração da dose de ALIMTA (agente isolado ou em combinação) e cisplatina —

Toxicidades Hematológicas

| I OAICIAIACS I | iematorogreus |
|---|--|
| Nadir de CAN < 500/mm³ e nadir de plaquetas ≥ 50.000/mm³ | 75% da dose anterior (ALIMTA e cisplatina) |
| Nadir de plaquetas < 50.000/mm ³ sem sangramento independentemente da contagem de neutrófilos | 75% da dose anterior (ALIMTA e cisplatina) |
| Nadir de plaquetas < 50.000/mm ³ com sangramento ^a , independentemente da contagem de neutrófilos | 50% da dose anterior (ALIMTA e cisplatina) |

^a Estes critérios atendem a definição da versão 2.0 do CTC (NCI 1998) do ≥ sangramento Grau 2 do CTC.

Se os pacientes desenvolverem toxicidades não hematológicas (excluindo neurotoxicidade) Grau ≥ 3, o tratamento deve ser suspenso até a resolução da toxicidade ou até que se retorne ao valor basal do paciente, quando do início do tratamento. O tratamento deve ser retomado de acordo com as diretrizes da Tabela 14.

Tabela 14: Alteração da dose de ALIMTA (agente isolado ou em combinação) e cisplatina —

Toxicidades Não Hematológicas^{a,b}

| | Dose de ALIMTA (mg/m²) | Dose de cisplatina (mg/m²) |
|---|---------------------------|----------------------------|
| Quaisquer toxicidades Graus 3 ou 4, exceto mucosite | 75% da dose anterior | 75% da dose anterior |
| Qualquer diarreia que requeira hospitalização (independente do Grau) ou diarreia Graus 3 ou 4 | 75% da dose anterior | 75% da dose anterior |
| Mucosite Graus 3 ou 4 | 50% da dose anterior | 100% da dose anterior |

^a Critérios Comuns de Toxicidade (CTC) do National Cancer Institute (NCI).

No caso de neurotoxicidade, o ajuste de dose recomendado para ALIMTA e cisplatina está descrito na Tabela 15. Os pacientes devem descontinuar a terapia se ocorrer neurotoxicidade Graus 3 ou 4.

Tabela 15: Modificação da dose de ALIMTA (agente isolado ou em combinação) e cisplatina - Neurotoxicidade

| Grau de toxicidade (CTC) | Dose de ALIMTA (mg/m²) | Dose de cisplatina (mg/m²) |
|--------------------------|------------------------|----------------------------|
| 0 - 1 | 100% da dose anterior | 100% da dose anterior |
| 2 | 100% da dose anterior | 50% da dose anterior |

A terapia com ALIMTA deve ser descontinuada se o paciente apresentar qualquer toxicidade hematológica ou não hematológica Graus 3 ou 4 após 2 reduções de dose ou imediatamente, caso ocorra neurotoxicidade Graus 3 ou 4.

<u>Pacientes geriátricos</u>: nos estudos clínicos, não houve indícios de que pacientes com 65 anos de idade ou mais tivessem risco aumentado de eventos adversos quando comparados a pacientes mais jovens. Nenhuma redução de dose, diferente daquelas recomendadas para todos os pacientes adultos, é especialmente recomendada para essa população de pacientes.

<u>Pacientes com insuficiência renal</u>: nos estudos clínicos, os pacientes com *clearance* de creatinina de pelo menos 45 mL/min não necessitaram de ajuste de dose diferente daqueles recomendados para todos os pacientes. Um número insuficiente de pacientes com *clearance* de creatinina abaixo de 45 mL/min foi tratado, dificultando a recomendação de dose para esse grupo de pacientes. Portanto, pacientes cujo *clearance* de creatinina seja < 45 mL/min não devem receber ALIMTA [usar a fórmula padrão de Cockcroft e Gault ou a taxa de filtração glomerular (TFG) medida pelo método de *clearance* sérico Tc99m – DPTA].

Homens: $[140 - Idade\ em\ anos]\ x\ Peso\ corporal\ (Kg) = mL/min$ 72 x creatinina sérica (mg/dL)

Mulheres: *Clearance* de creatinina estimada para homens x 0,85

<u>Pacientes com insuficiência hepática</u>: ALIMTA não é amplamente metabolizado pelo figado. Entretanto, pacientes com insuficiência hepática com bilirrubina > 1,5 vezes o limite superior da normalidade (LSN) ou aminotransferase > 3 vezes o LSN (sem metástase hepática) ou > 5 vezes o LSN (com metástases hepáticas) não foram especificamente estudados.

MODO DE USAR

Considerações importantes: ALIMTA deve ser administrado mediante a supervisão de um médico qualificado e experiente no uso de agentes antineoplásicos. Como com outros agentes antineoplásicos potencialmente tóxicos, o manuseio e preparação das soluções para infusão de ALIMTA devem ser feitos com precaução, na capela de fluxo laminar. O uso de luvas é recomendado. Se a solução de ALIMTA entrar em contato com a pele, lavar o local imediatamente e completamente com água e sabão. Se ALIMTA entrar em contato com mucosas, enxaguá-las abundantemente com água. Várias diretrizes publicadas estão disponíveis sobre o manuseio e classificação de agentes antineoplásicos. Não há um consenso se todos os procedimentos descritos nos diferentes guias são necessários ou recomendados. ALIMTA não é vesicante. Não há um antídoto específico para o extravasamento de ALIMTA. Até o momento, houve alguns relatos de extravasamento de ALIMTA, que não foram avaliados como graves. O extravasamento de ALIMTA deve ser tratado conforme a prática padrão local para extravasamento de agentes não vesicantes.

^b Excluindo neurotoxicidade.

Preparo para a administração da infusão intravenosa

- 1. Usar técnica asséptica durante a reconstituição e posterior diluição de ALIMTA para administração intravenosa.
- 2. Calcular a dose e o número de frascos necessários de ALIMTA. Cada frasco contém 100 mg ou 500 mg de ALIMTA, além de um excesso de ALIMTA para possibilitar a obtenção mais exata da quantidade declarada no rótulo.
- **3.** Antes da administração, reconstituir o frasco de 500 mg de ALIMTA com 20 mL de cloreto de sódio injetável a 0,9% (sem conservante), o que resulta numa solução contendo 25 mg/mL de ALIMTA. Reconstituir cada frasco de 100 mg com 4,2 mL de cloreto de sódio injetável a 0,9% (sem conservante), o que resulta numa solução contendo 25 mg/mL de ALIMTA. Girar suavemente cada frasco até que o pó esteja completamente dissolvido. A solução resultante é clara e pode ter coloração amarelada ou verde-amarelada sem afetar a qualidade do produto. O pH da solução reconstituída de ALIMTA está entre 6,6 e 7,8.

É NECESSÁRIA DILUIÇÃO POSTERIOR.

- **4.** O volume adequado da solução reconstituída de ALIMTA deve ser diluído posteriormente para 100 mL com cloreto de sódio injetável a 0,9% (sem conservante) e administrado como infusão intravenosa em 10 minutos.
- **5.** Produtos parenterais devem ser inspecionados visualmente quanto a partículas e descoloração antes da administração. Se forem observadas partículas, não administrar.
- **6.** ALIMTA, bem como o diluente recomendado, não contêm agentes antimicrobianos. Por esse motivo, recomenda-se que as soluções reconstituídas e de infusão sejam utilizadas imediatamente após o preparo. A estabilidade química e física das soluções reconstituídas e de infusão de ALIMTA foi demonstrada por até 24 horas após a reconstituição inicial, quando armazenadas à temperatura entre 2°C e 8°C. Descartar qualquer porção não usada.

A reconstituição e posterior diluição antes da infusão intravenosa somente é recomendada com cloreto de sódio injetável a 0,9% (sem conservante). ALIMTA é **fisicamente incompatível com diluentes que contenham cálcio**, incluindo Ringer Lactato e Ringer, que não devem ser, portanto, usados. A coadministração de ALIMTA com outras drogas e diluentes não foi estudada e, portanto, não é recomendada.

REAÇÕES ADVERSAS

ALIMTA em combinação com cisplatina no tratamento de Mesotelioma Pleural Maligno

A tabela abaixo fornece a frequência e intensidade dos efeitos indesejáveis que foram relatados em > 5% dos 168 pacientes com mesotelioma randomicamente designados para receber cisplatina e ALIMTA e 163 pacientes com mesotelioma randomicamente designados para receber cisplatina como agente isolado. Em ambos os braços de tratamento, estes pacientes virgens de quimioterapia receberam suplementação com ácido fólico e vitamina B₁₂ durante todo o tratamento.

| CLASSE DO SISTEMA ORGÂNICO | FREQUÊNCI A | EVENTO* | ALIMTA/CISPLATINA (N=168) | | CISPLATINA (N=163) | |
|--|----------------|---|--|--|---|--|
| | | | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) |
| Alterações dos Sistemas Sanguíneo e Linfático | Muito comum | Neutrófilos Leucócitos Hemoglobina Plaquetas | 56,0 53,0 26,2 23,2 | 23,2 14,9 4,2 5,4 | 13,5 16,6 10,4 8,6 | 3,1 0,6 0,0 0,0 |
| Alterações Oculares | Comum | Conjuntivite | 5,4 | 0,0 | 0,6 | 0,0 |
| Alterações Gastrointestinais | Muito comum | Náusea Vômito Estomatite/ Faringite Anorexia Diarreia Constipação | 82,1 56,5 23,2 20,2 16,7 11,9 | 11,9 10,7 3,0 1,2 3,6 0,6 | 76,7 49,7 6,1 14,1 8,0 7,4 | 5,5 4,3 0,0 0,6 0,0 0,6 |
| | Comum | Dispepsia | 5,4 | 0,6 | 0,6 | 0,0 |
| Alterações Gerais | Muito comum | Fadiga | 47,6 | 10,1 | 42,3 | 9,2 |

| Alterações de Nutrição e Metabolismo | Comum | Desidratação | 6,5 | 4,2 | 0,6 | 0,6 |
|--|-------------|---|------|--------|------|--------|
| Alterações do | Muito comum | Neuropatia | 10,1 | 0,0 | 9,8 | 0,6 |
| Sistema Nervoso | | Sensorial | | | | |
| | Comum | Disgeusia | 7,7 | 0,0*** | 6,1 | 0,0*** |
| Alterações Renais | Muito comum | Elevação da Creatinina | 10,7 | 0,6 | 9,8 | 1,2 |
| | | Diminuição do Clearance de Creatinina** | 16,1 | 0,6 | 17,8 | 1,8 |
| Alterações da Pele e Tecidos | Muito comum | Erupção Cutânea | 16,1 | 0,6 | 4,9 | 0,0 |
| Subcutâneos | | Alopecia | 11,3 | 0,0*** | 5,5 | 0,0*** |

^{*} Referente aos critérios comuns de toxicidade (CTC) versão 2.0, do *National Cancer Institute* (NCI) para cada Grau de toxicidade, exceto o termo diminuição do *clearance* de creatinina.

Muito comum: ≥ 10%; comum > 5% e < 10% (para o objetivo dessa tabela foi usado o corte de 5% para a inclusão de todos os eventos onde o relator considerou possível relação causal com ALIMTA e cisplatina).

A toxicidade clinicamente relevante relatada em $\geq 1\%$ e $\leq 5\%$ (comum) dos pacientes randomicamente designados para receber ALIMTA e cisplatina inclui: aumento da AST (TGO), ALT (TGP) e Gama GT, infecção, neutropenia febril, insuficiência renal, dor no peito, pirexia e urticária.

A toxicidade clinicamente relevante relatada em < 1% (incomum) dos pacientes randomicamente designados para receber ALIMTA e cisplatina inclui arritmia e neuropatia motora.

ALIMTA em combinação com cisplatina no tratamento do Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático

A tabela abaixo fornece a frequência e intensidade dos efeitos indesejáveis considerados possivelmente relacionados à droga em estudo relatados em > 5% dos 839 pacientes com CPCNP randomizados para o estudo e que receberam cisplatina e pemetrexede, e 830 pacientes com CPCNP randomizados para o estudo e que receberam cisplatina e gencitabina. Todos os pacientes receberam a terapia do estudo como tratamento inicial de Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático e pacientes de ambos os grupos de tratamento receberam suplementação com ácido fólico e vitamina B₁₂ durante todo o tratamento.

| CLASSE DO | | | ALIMTA/CISPLATINA (N=839) | | GENCITABINA/CISPLATI NA (N=830) | |
|---|-------------|------------------------------|--|----------------------------------|---|----------------------------------|
| SISTEMA ORGÂNICO | FREQUÊNCIA | EVENTO* | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) |
| Alterações dos Sistemas Sanguíneo | Muito comum | Hemoglobin a | 33,0 | 5,6 | 45,7 | 9,9 |
| e Linfático | | Neutrófilos/ Granulócitos | 29,0 | 15,1 | 38,4 | 26,7 |
| | | Leucócitos | 17,8 | 4,8 | 20,6 | 7,6 |
| | | Plaquetas | 10,1 | 4,1 | 26,6 | 12,7 |
| Alterações | Muito comum | Náusea | 56,1 | 7,2 | 53,4 | 3,9 |
| Gastrointestinais | | Vômito | 39,7 | 6,1 | 35,5 | 6,1 |
| | | Anorexia | 26,6 | 2,4 | 24,2 | 0,7 |
| | | Constipação | 21,0 | 0,8 | 19,5 | 0,4 |
| | | Estomatite/ Faringite | 13,5 | 0,8 | 12,4 | 0,1 |
| | | Diarreia sem Colostomia | 12,4 | 1,3 | 12,8 | 1,6 |
| Alterações Gerais e Condições do Local | Comum | Dispepsia/A zia | 5,2 | 0,1 | 5,9 | 0,0 |
| de Administração | Muito comum | Fadiga | 42,7 | 6,7 | 44,9 | 4,9 |
| Alterações do Sistema Nervoso | Comum | Neuropatia Sensitiva | 8,5 | 0,0 | 12,4 | 0,6 |
| | | Disgeusia | 8,1 | 0,0** | 8,9 | 0,0** |

^{**} Derivado do termo "renal/geniturinário – outro" do CTC.

^{***} Conforme os critérios comuns de toxicidade (CTC) do National Cancer Institute (NCI), disgeusia e alopecia devem ser somente relatadas como Grau 1 ou 2.

| Alterações do Trato Urinário e Renal | Muito comum | Creatinina | 10,1 | 0,8 | 6,9 | 0,5 |
|---|-------------|-----------------------------------|------|-----|------|-------|
| Alterações da Pele e Tecidos | Muito comum | Alopecia | 11,9 | 0** | 21,4 | 0,5** |
| Subcutâneos | Comum | Erupção Cutânea/ Descamação | 6,6 | 0,1 | 8 | 0,5 |

^{*} Referente aos critérios comuns de toxicidade (CTC) do National Cancer Institute (NCI) para cada Grau de toxicidade (versão 2.0).

A toxicidade clinicamente relevante que foi relatada em $\geq 1\%$ e $\leq 5\%$ (comum) dos pacientes que foram randomicamente designados para receber cisplatina e pemetrexede inclui: aumento da AST (TGO), aumento da ALT (TGP), infecção, neutropenia febril, insuficiência renal, pirexia, desidratação, conjuntivite e diminuição do *clearance* de creatinina.

A toxicidade clinicamente relevante que foi relatada em < 1% (incomum) dos pacientes que foram randomicamente designados para receber cisplatina e pemetrexede inclui: aumento de Gama GT, dor no peito, arritmia e neuropatia motora.

ALIMTA no tratamento de Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático, cuja doença não progrediu após 4 ciclos de quimioterapia à base de platina

A tabela a seguir fornece a frequência e intensidade dos efeitos indesejáveis considerados possivelmente relacionados à droga em estudo relatados em > 5% dos 441 pacientes randomizados para receber apenas pemetrexede e 222 pacientes randomizados para receber placebo. Todos os pacientes foram diagnosticados com CPCNP estadio IIIb ou IV e receberam quimioterapia prévia à base de platina. Os pacientes de ambos os braços do estudo de tratamento receberam suplementação com ácido fólico e vitamina B_{12} durante todo o tratamento.

| CLASSE DO | _ | | ALIM (N=4 | | PLACE (N=22 | |
|---|-------------|---------------------------------------|--|----------------------------------|--|----------------------------------|
| SISTEMA ORGÂNICO | FREQUÊNCIA | EVENTO* | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) |
| Alterações dos Sistemas | Muito comum | Hemoglobi na | 15,2 | 2,7 | 5,4 | 0,5 |
| Sanguíneo e Linfático | Comum | Leucócitos Neutrófilos | 6,1 5,9 | 1,6 2,9 | 1,4 0,0 | 0,5 0,0 |
| Alterações Gastrointestinais | Muito comum | Náusea Anorexia | 18,8 18,6 | 0,9 1,8 | 5,4 5,0 | 0,5 0,0 |
| | Comum | Vômito | 8,6 | 0,2 | 1,4 | 0,0 |
| | | Mucosite/ Estomatite | 7,0 | 0,7 | 1,8 | 0,0 |
| | | Diarreia | 5,2 | 0,5 | 2,7 | 0,0 |
| Alterações Gerais | Muito comum | Fadiga | 24,5 | 5,0 | 10,4 | 0,5 |
| Alterações | Comum | ALT (TGP) | 9,5 | 0,2 | 3,6 | 0,0 |
| Hepatobiliares | | AST (TGO) | 8,2 | 0,0 | 3,6 | 0,0 |
| Infecções e Infestações | Comum | Infecção | 5,2 | 1,6 | 1,8 | 0,0 |
| Alterações do Sistema Nervoso | Comum | Neuropatia Sensorial | 8,8 | 0,7 | 4,1 | 0,0 |
| Alterações da Pele e do Tecido Subcutâneo | Muito comum | Erupção Cutânea/ Descamaçã o | 10,0 | 0,0 | 3,2 | 0,0 |

^{*} Referente aos critérios CTCAE versão 3.0 do *National Cancer Institute* (NCI) para cada Grau de toxicidade. Muito comum: ≥ 10%; comum > 5% e < 10% (para o objetivo dessa tabela foi usado o corte de 5% para a inclusão de todos os eventos onde o relator considerou possível relação com ALIMTA).

A toxicidade (CTC) clinicamente relevante de qualquer Grau relatada em \geq 1% e \leq 5% (comum) dos pacientes randomicamente designados para receber ALIMTA inclui: diminuição das plaquetas,

^{**} Conforme os critérios comuns de toxicidade (CTC) do National Cancer Institute (NCI), disgeusia e alopecia devem ser somente relatados como Grau 1 ou 2.

Muito comum: ≥ 10%; comum > 5% e < 10% (para o objetivo dessa tabela foi usado o corte de 5% para a inclusão de todos os eventos onde o relator considerou possível relação com ALIMTA e cisplatina).

diminuição do *clearance* de creatinina, constipação, edema, alopecia, aumento da creatinina, prurido/coceira, febre (na ausência de neutropenia), lesão da superfície ocular (incluindo conjuntivite), aumento da lacrimação e diminuição da taxa do filtrado glomerular.

A toxicidade (CTC) clinicamente relevante relatada em < 1% (incomum) dos pacientes randomicamente designados para receber ALIMTA inclui: neutropenia febril, reação alérgica/hipersensibilidade, neuropatia motora, eritema multiforme, insuficiência renal e arritmia supraventricular.

ALIMTA como agente isolado após quimioterapia prévia no tratamento do Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático

A tabela seguinte fornece a frequência e intensidade dos efeitos indesejáveis relatados em > 5% dos 265 pacientes randomicamente designados para receber ALIMTA como agente isolado, com suplementação de ácido fólico e vitamina B₁₂ e dos 276 pacientes randomicamente designados para receber docetaxel como agente isolado. Todos os pacientes que foram diagnosticados com Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático haviam recebido um esquema prévio de tratamento.

| CLASSE DO | | | ALIMTA (N=265) | | DOCETAXEL (N=276) | |
|--|-------------|---|--|----------------------------------|--|----------------------------------|
| SISTEMA ORGÂNICO | FREQUÊNCIA | EVENTO* | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) |
| Alterações dos Sistemas Sanguíneo e Linfático | Muito comum | Hemoglobina Leucócitos Neutrófilos/ Granulócitos | 19,2 12,1 10,9 | 4,2 4,2 5,3 | 22,1 34,1 45,3 | 4,3 27,2 40,2 |
| | Comum | Plaquetas | 8,3 | 1,9 | 1,1 | 0,4 |
| Alterações Gastrointestinai | Muito comum | Náusea Anorexia | 30,9 21,9 | 2,6 1,9 | 16,7 23,9 | 1,8 2,5 |
| S | | Vômito Estomatite/ Faringite | 16,2 14,7 | 1,5 1,1 | 12,0 17,4 | 1,1 1,1 |
| | | Diarreia | 12,8 | 0,4 | 24,3 | 2,5 |
| | Comum | Constipação | 5,7 | 0,0 | 4,0 | 0,0 |
| Alterações | Muito comum | Fadiga | 34,0 | 5,3 | 35,9 | 5,4 |
| Gerais | Comum | Febre | 8,3 | 0,0 | 7,6 | 0,0 |
| Alterações | Comum | ALT (TGP) | 7,9 | 1,9 | 1,4 | 0,0 |
| Hepatobiliares | | AST (TGO) | 6,8 | 1,1 | 0,7 | 0,0 |
| Alterações da Pele e Tecidos Subcutâneos | Muito comum | Erupção Cutânea/ Descamação | 14,0 | 0,0 | 6,2 | 0,0 |
| | Comum | Prurido Alopecia | 6,8 6,4 | 0,4 0,4** | 1,8 37,7 | 0,0 2,2** |

^{*} Referente aos critérios comuns de toxicidade (CTC) do National Cancer Institute (NCI) para valores laboratoriais para cada Grau de toxicidade (versão 2.0).

Muito comum: \geq 10%; comum > 5% e < 10% (para o objetivo dessa tabela foi usado o corte de 5% para a inclusão de todos os eventos onde o relator considerou possível relação causal com ALIMTA).

A toxicidade (CTC) clinicamente relevante relatada em ≥ 1% e ≤ 5% (comum) dos pacientes randomicamente designados para o tratamento com ALIMTA inclui: neuropatia sensorial, neuropatia motora, dor abdominal, creatinina aumentada, neutropenia febril, infecção sem neutropenia, reação alérgica/hipersensibilidade e eritema multiforme.

A toxicidade (CTC) clinicamente relevante relatada em < 1% (incomum) dos pacientes randomicamente designados para o tratamento com ALIMTA inclui arritmias supraventriculares.

As toxicidades laboratoriais Graus 3 e 4 clinicamente relevantes foram semelhantes entre os resultados integrados de três estudos de fase 2 com ALIMTA como agente isolado (N=164) e o estudo de fase 3 com ALIMTA como agente isolado, com exceção da neutropenia (12,8% *versus* 5,3%, respectivamente) e elevação da alanina aminotransferase (15,2% *versus* 1,9%, respectivamente). Provavelmente, essas diferenças ocorreram por diferenças na população de pacientes, uma vez que os estudos de fase 2

^{**} Conforme os critérios comuns de toxicidade (CTC) do *National Cancer Institute* (NCI), alopecia deve ser somente relatada como Grau 1

incluíram pacientes que receberam múltiplos tratamentos para o câncer de mama e também pacientes com câncer de mama virgem de quimioterapia, as quais tinham metástase hepática e/ou testes de função hepática basal anormais.

ALIMTA como agente isolado após quimioterapia prévia no tratamento do Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas localmente avançado ou metastático (incluindo a terapia contínua com ALIMTA)

A tabela seguinte fornece a frequência e intensidade dos efeitos indesejáveis, considerando a possibilidade de estarem relacionados com a medicação em estudo foram relatados em > 5% dos 800 pacientes randomicamente designados para receber ALIMTA na manutenção como agente isolado e 402 pacientes randomicamente designados para receber placebo. Todos os pacientes que foram diagnosticados com Câncer de Pulmão de Células Não Pequenas com Histologia de Células Não Escamosas em estadio IIIB ou IV, receberam terapia de manutenção imediatamente após 4 ciclos de tratamento à base de platina. Os pacientes de ambos os braços do estudo de tratamento receberam suplementação com ácido fólico e vitamina B₁₂ durante todo o tratamento.

| CLASSE DO | | | ALIMTA (N=800) | | PLACEBO (N=402) | |
|--|-------------|-----------------------------------|--|----------------------------------|--|----------------------------------|
| SISTEMA ORGÂNICO | FREQUÊNCIA | EVENTO* | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) | Todos os graus de toxicidade (%) | Toxicidade graus 3 e 4 (%) |
| Alterações dos Sistemas | Muito comum | Hemoglobin a | 14,6 | 3,5 | 4,7 | 0,5 |
| Sanguíneo e Linfático | Comum | Leucócitos Neutrófilos | 4,9 6,9 | 1,6 3,3 | 0,7 0,2 | 0,2 0,0 |
| Alterações Gastrointestinais | Muito comum | Náusea Anorexia | 15,1 11,9 | 0,6 1,1 | 4,0 3,2 | 0,2 0,0 |
| | Comum | Vômito Mucosite/ Estomatite | 7,4 6,0 | 0,1 0,5 | 1,5 1,7 | 0,0 |
| Alterações Gerais | Muito comum | Fadiga | 20,8 | 4,6 | 10,4 | 0,5 |
| | Comum | Dor | 6,6 | 0,6 | 4,2 | 0,0 |
| Alterações | Comum | ALT (TGP) | 6,3 | 0,1 | 2,2 | 0,0 |
| Hepatobiliares | | AST (TGO) | 5,4 | 0,0 | 1,7 | 0,0 |
| Alterações do Sistema Nervoso | Comum | Neuropatia sensorial | 6,1 | 0,5 | 4,5 | 0,2 |
| Alterações da Pele e Tecidos Subcutâneos | Muito comum | Erupção Cutânea/ Descamação | 7,6 | 0,1 | 3,2 | 0,0 |

^{*} Referente aos critérios comuns de toxicidade (CTC) do National Cancer Institute (NCI) para valores laboratoriais para cada Grau de toxicidade (versão 3.0).

Muito comum: ≥ 10%; comum > 5% e < 10% (para o objetivo dessa tabela foi usado o corte de 5% para a inclusão de todos os eventos onde o relator considerou possível relação para ALIMTA. A única exceção foram os leucócitos, que foi mantido um perfil hematológico mais completo).

A toxicidade (CTC) clinicamente relevante relatada em ≥ 1% e ≤ 5% (comum) dos pacientes randomicamente designados para o tratamento com ALIMTA inclui: edema, diarreia, infecção, diminuição das plaquetas, constipação, febre (na ausência de neutropenia), creatinina aumentada, aumento da lacrimação, alopecia, prurido/coceira, diminuição do *clearance* de creatinina, redução da taxa de filtração glomerular, tontura, doença da superfície ocular (incluindo conjuntivite), neutropenia febril e neuropatia motora.

A toxicidade (CTC) clinicamente relevante relatada em < 1% (incomum) dos pacientes randomicamente designados para o tratamento com ALIMTA inclui: falência renal, reação alérgica/hipersensibilidade, eritema multiforme, embolismo pulmonar e arritmias supraventriculares.

ALIMTA em combinação com pembrolizumabe e quimioterapia à base de platina no tratamento de CPCNP não escamoso metastático em pacientes não tratados previamente:

^{**} Integrada as tabelas de reações adversas combinando os resultados dos estudos de manutenção com ALIMTA (N=663) e os estudos de continuação e manutenção com ALIMTA (N=539).

^{***} Nenhum dos efeitos indesejáveis acima foi grau 5.

A segurança de pembrolizumabe em combinação com pemetrexede e quimioterapia à base de platina foi avaliada em 488 pacientes com CPCNP não-escamoso recebendo 200 mg, 2 mg/kg ou 10 mg/kg de pembrolizumabe a cada 3 semanas em dois estudos clínicos. Nessa população de pacientes, as reações adversas mais frequentes foram náusea (47%), anemia (37%), fadiga (38%), neutropenia (22%), perda de apetite (21%), diarreia (20%) e vômitos (19%). As incidências de reações adversas de grau 3-5 foram 47% para a terapia com pembrolizumabe em combinação e 37% para quimioterapia em monoterapia. A maioria dos eventos adversos reportados para a terapia em combinação foram de gravidade grau 1 ou 2.

Dados adicionais de estudos clínicos

Em estudos clínicos, ocorreu sepse em aproximadamente 1% dos pacientes e em alguns casos foi fatal. Nos estudos clínicos com ALIMTA foram relatados casos incomuns de esofagite.

Dados pós-comercialização

Reações raras (> 1/10.000 e <1/1.000)

Sistemas sanguíneo e linfático: raros casos de anemia hemolítica auto-imune têm sido relatados em pacientes tratados com ALIMTA.

Gastrointestinal: raros casos de colite têm sido relatados em pacientes tratados com ALIMTA.

Transtorno em geral e condições do local de administração: raros casos de edema foram relatados em pacientes tratados com ALIMTA.

Ferimento, envenenamento e complicações do procedimento: raros casos de retorno de radiação foram relatados em pacientes que receberam previamente radioterapia.

Respiratório: raros casos de pneumonite intersticial foram relatados em pacientes tratados com ALIMTA.

Pele: raros casos de condições bolhosas foram relatados, incluindo Síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidermal tóxica, sendo alguns casos fatais.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa. SUPERDOSE

<u>Sintomas</u>: a toxicidade relacionada à superdose de ALIMTA inclui neutropenia, anemia, trombocitopenia, mucosite e erupção cutânea. As complicações possíveis envolvem supressão da medula óssea, manifestada por neutropenia, trombocitopenia e anemia. Além disso, pode ocorrer infecção com ou sem febre, diarreia e mucosite.

<u>Tratamento</u>: caso ocorra a administração de superdose de ALIMTA, medidas gerais de suporte devem ser instituídas, a critério médico. O tratamento deve levar em consideração o uso de leucovorin (esquemas de doses intravenosas: uma dose de 100 mg/m² seguida por doses de 50 mg/m² a cada 6 horas por 8 dias) ou timidina. A possibilidade de ALIMTA ser dialisado é desconhecida.

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

Registro MS – 1.1260.0166

Farm. Resp.: Felipe B. Z. da Silva – CRF-SP nº 76.601

Fabricado por:

Vianex S.A. – Pallini Attiki – Grécia

Embalado por:

Lilly France S.A.S. – Fegersheim – França

Importado por:

Eli Lilly do Brasil Ltda. Av. Morumbi, 8264 – São Paulo, SP CNPJ 43.940.618/0001-44

Uso restrito a hospitais – Venda sob prescrição médica.

Lilly SAC 0800 701 0444

sac_brasil@lilly.com www.lilly.com.br



Histórico de alteração de bula

| Dados da submissão eletrônica | | | Dados da petição/notificação que altera bula | | | | Dados das alterações de bula | | | |
|-------------------------------|---------------------|--|--|---------------------|---|-------------------|---|---------------------|--|--|
| Data do expediente | N° do expediente | Assunto | Data do expediente | N° do expediente | Assunto | Data de aprovação | Itens de bula | Versões (VP/VPS) | Apresentações relacionadas | |
| 21/06/2013 | 0497588/13-0 | Medicamento Novo - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12 | 14/07/2011 | 604924/11-9 | Medicamento Novo – Alteração de texto de bula | 31/01/2013 | - APRESENTAÇÕES - COMPOSIÇÃO - RESULTADOS DE EFICÁCIA - CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - CONTRAINDICAÇÕES - ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS - CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO - POSOLOGIA E MODO DE USAR - REAÇÕES ADVERSAS - DIZERES LEGAIS | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede | |
| 01/11/2013 | 0920505/13-5 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 01/11/2013 | 0920505/13-5 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 01/11/2013 | ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - POSOLOGIA E MODO DE USAR - REAÇÕES ADVERSAS | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede | |
| 24/06/2015 | 0555681/15-3 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 04/10/2012 | 0808864/12-1 | Medicamento Novo – Alteração nos Cuidados de Conservação (Cód. 1472) | 18/02/2015 | - CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO - MODO DE USAR | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede | |

| 10/12/2015 | 1076781/15-9 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 ¹ | 04/10/2012 | 0808864/12-1 | Medicamento Novo – Alteração nos Cuidados de Conservação (Cód. 1472) | 18/02/2015 | - CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO - MODO DE USAR | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede |
|------------|--------------|--|------------|--------------|--|------------|---|-----|--|
| 28/04/2016 | 1635654/16-3 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 04/04/2016 | NA | Ofício nº 1405481167/2016, GERÊNCIA DE LABORATÓRIOS DE SAÚDE PÚBLICA/ANVISA | 04/04/2016 | - REAÇÕES ADVERSAS | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede |
| 18/07/2019 | 0630979/19-8 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 18/07/2019 | 0630979/19-8 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 18/07/2019 | - DIZERES LEGAIS - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO - APRESENTAÇÕES - REAÇÕES ADVERSAS - CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede |
| 05/03/2020 | 0673800/20-1 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12 | 8/03/2019 | 0281493/19-5 | Alteração de texto de bula por avaliação de dados clínicos - GESEF | 04/02/2020 | - INDICAÇÕES - RESULTADOS DE EFICÁCIA - POSOLOGIA E MODO DE USAR - REAÇÕES ADVERSAS | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede |
| 29/10/2020 | 3779465/20-5 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12 | 23/12/2019 | 3556001/19-1 | Medicamento Novo – Inclusão de Local de Fabricação do Medicamento Estéril | 13/07/2020 | - REAÇÕES ADVERSAS - DIZERES LEGAIS | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede |

| 11/03/2021 | 0958253/21-3 | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12 | 23/12/2019 | 3556003/19-7 | RDC 73/2016 - NOVO - Ampliação do prazo de validade do medicamento | 13/07/2020 | - CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede |
|------------|--------------|--|------------|--------------|--|------------|--|-----|--|
| 30/03/2022 | - | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula — publicação no Bulário RDC 60/12 | 30/03/2022 | - | Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 30/03/2022 | - DIZERES LEGAIS | VPS | Pó liofilizado para solução injetável com 100 mg ou 500 mg de pemetrexede |

T Processo ressubmetido, de acordo com a orientação da ANVISA recebida pela empresa em 11/11/2015 com número de protocolo 2015384545.