

1. Bezeichnung des Arzneimittels

Erlotinib STADA® 25 mg Filmtabletten
Erlotinib STADA® 100 mg Filmtabletten
Erlotinib STADA® 150 mg Filmtabletten

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

Erlotinib STADA® 25 mg Filmtabletten
Jede Filmtablette enthält 25 mg Erlotinib als Erlotinibhydrochlorid.
Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:
Jede Filmtablette enthält 23,98 mg Lactose-Monohydrat.

Erlotinib STADA® 100 mg Filmtabletten
Jede Filmtablette enthält 100 mg Erlotinib als Erlotinibhydrochlorid.
Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:
Jede Filmtablette enthält 95,93 mg Lactose-Monohydrat.

Erlotinib STADA® 150 mg Filmtabletten
Jede Filmtablette enthält 150 mg Erlotinib als Erlotinibhydrochlorid.
Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:
Jede Filmtablette enthält 143,90 mg Lactose-Monohydrat.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

3. Darreichungsform

Filmtablette

Erlotinib STADA® 25 mg Filmtabletten
Weiße bis gelbliche, runde, bikonvexe Filmtablette, mit der Prägung „25“ auf einer Seite. Der Durchmesser der Tablette beträgt 6,1 mm ± 5%.

Erlotinib STADA® 100 mg Filmtabletten
Weiße bis gelbliche, runde, bikonvexe Filmtablette, mit der Prägung „100“ auf einer Seite. Der Durchmesser der Tablette beträgt 8,9 mm ± 5%.

Erlotinib STADA® 150 mg Filmtabletten
Weiße bis gelbliche, runde, bikonvexe Filmtablette, mit der Prägung „150“ auf einer Seite. Der Durchmesser der Tablette beträgt 10,5 mm ± 5%.

4. Klinische Angaben

4.1 Anwendungsgebiete

Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC):

Erlotinib STADA® ist zur *First-Line*-Behandlung bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) mit aktivierenden EGFR-Mutationen angezeigt.

Erlotinib STADA® ist auch für eine Wechsel-Erhaltungstherapie (switch maintenance treatment) bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC mit aktivierenden EGFR-Mutationen und unverändertem Krankheitszustand nach *First-Line*-Chemotherapie angezeigt.

Erlotinib STADA® ist auch zur Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC angezeigt, bei denen mindestens eine vorausgegangene Chemotherapie versagt hat.

Beim Verschreiben von Erlotinib STADA® sollten Faktoren, die im Zusammenhang mit einer verlängerten Überlebenszeit stehen, berücksichtigt werden.

Bei Patienten mit epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-(EGFR)-IHC-negativen Tumoren konnten weder ein Überlebensvorteil noch andere klinisch relevante Wirkungen durch die Behandlung gezeigt werden (siehe Abschnitt 5.1).

Pankreaskarzinom:

Erlotinib STADA® in Kombination mit Gemcitabin ist zur Behandlung von Patienten mit metastasiertem Pankreaskarzinom angezeigt.

Beim Verschreiben von Erlotinib STADA® sollten Faktoren, die im Zusammenhang mit einer verlängerten Überlebenszeit stehen, berücksichtigt werden (siehe Abschnitte 4.2 und 5.1).

Bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem Pankreaskarzinom konnte ein Überlebensvorteil nicht gezeigt werden.

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Behandlung mit Erlotinib STADA® sollte durch einen in der Anwendung von Krebstherapien erfahrenen Arzt überwacht werden.

Dosierung

Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom:

Vor Beginn einer Behandlung mit Erlotinib STADA® bei chemo-naiven Patienten mit fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC sollte ein Test auf EGFR-Mutationen durchgeführt werden.

Die empfohlene Dosis von Erlotinib STADA® beträgt einmal täglich 150 mg und wird mindestens eine Stunde vor oder zwei Stunden nach einer Mahlzeit eingenommen.

Patienten mit Pankreaskarzinom:

Die empfohlene Dosis von Erlotinib STADA® beträgt einmal täglich 100 mg und wird mindestens eine Stunde vor oder zwei Stunden nach einer Mahlzeit in Kombination mit einer Gemcitabinbehandlung eingenommen (siehe hierzu Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels [Fachinformation, SPC] für Gemcitabin für das Anwendungsgebiet Pankreaskarzinom). Bei Patienten, die innerhalb der ersten 4–8 Behandlungswochen keinen Ausschlag (Rash) entwickeln, sollte die weitere Behandlung mit Erlotinib STADA® überdacht werden (siehe Abschnitt 5.1).

Falls eine Anpassung der Dosis erforderlich ist, sollte die Dosis in Schritten von 50 mg herabgesetzt werden (siehe Abschnitt 4.4). Erlotinib STADA® ist in den Stärken 25 mg, 100 mg und 150 mg erhältlich.

Die gleichzeitige Anwendung von CYP3A4-Substraten und -Modulatoren kann eine Dosisanpassung erforderlich machen (siehe Abschnitt 4.5).

Patienten mit Leberfunktionsstörungen:

Erlotinib wird durch Verstoffwechslung in der Leber und Ausscheidung in die Galle eliminiert. Obwohl die Exposition gegenüber Erlotinib sowohl bei Patienten mit mäßiger Leberfunktionsstörung (Child-Pugh-Werte 7–9) als auch bei Patienten mit normaler

Leberfunktion ähnlich war, ist bei der Gabe von Erlotinib STADA® an Patienten mit Leberfunktionsstörungen Vorsicht geboten. Bei Auftreten von schweren Nebenwirkungen sollte eine Dosisverringerung von Erlotinib STADA® oder eine Unterbrechung der Therapie mit Erlotinib STADA® in Betracht gezogen werden. Es wurden keine Studien zur Sicherheit und Wirksamkeit von Erlotinib bei Patienten mit schweren Leberfunktionsstörungen (AST/SGOT und ALT/SGPT > 5-fach des oberen Normalwertes) durchgeführt. Die Anwendung von Erlotinib STADA® bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 5.2).

Patienten mit Nierenfunktionsstörungen:

Es wurden keine Studien zur Sicherheit und Wirksamkeit von Erlotinib bei Patienten mit Nierenfunktionsstörungen durchgeführt (Serumkreatininkonzentration > 1,5-fach des oberen Normalwertes). Aufgrund pharmakokinetischer Daten scheint bei Patienten mit leichter oder mäßiger Nierenfunktionsstörung keine Dosisanpassung notwendig zu sein (siehe Abschnitt 5.2). Die Anwendung von Erlotinib STADA® bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung wird nicht empfohlen.

Kinder und Jugendliche:

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Erlotinib wurde bei Patienten unter 18 Jahren nicht nachgewiesen. Die Anwendung von Erlotinib STADA® in der Pädiatrie wird nicht empfohlen.

Raucher:

Das Rauchen von Zigaretten erniedrigte die Exposition gegenüber Erlotinib um 50–60%. Die maximal verträgliche Dosis von Erlotinib bei Patienten mit NSCLC, die Zigaretten rauchten, betrug 300 mg. Die Wirksamkeit und die Langzeitsicherheit einer Dosierung, die höher als die empfohlenen Anfangsdosierungen ist, wurden bei Patienten, die weiterhin rauchten, nicht untersucht (siehe Abschnitt 4.5 und 5.2). Daher sollte Rauchern geraten werden, das Rauchen einzustellen, da die Plasmakonzentrationen von Erlotinib bei Rauchern im Vergleich zu Nichtrauchern niedriger sind.

Art der Anwendung

Zum Einnehmen

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen Erlotinib oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bestimmung des EGFR-Mutationsstatus

Es ist wichtig, dass für die Bestimmung des EGFR-Mutationsstatus eines Patienten eine gut validierte und robuste Methode gewählt wird, um falsch negative oder falsch positive Ergebnisse zu vermeiden.

Raucher

Rauchern sollte geraten werden, das Rauchen einzustellen, da die Plasmakonzentrationen von Erlotinib bei Rauchern im Vergleich zu Nichtrauchern niedriger sind. Diese erniedrigten Plasmakonzentrationen sind wahrscheinlich klinisch signifikant (siehe Abschnitt 4.5).

Interstitielle Lungenerkrankung

Gelegentlich wurde von ILD(interstitielle Lungenerkrankung)-artigen Ereignissen, einschließlich Todesfällen, bei Patienten berichtet, die wegen eines nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms, Pankreaskarzinoms oder eines anderen fortgeschrittenen soliden Tumors mit Erlotinib behandelt wurden. In der zulassungsrelevanten Studie BR.21 lag die Inzidenz interstitieller Lungenerkrankungen bei der Behandlung des nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms sowohl in der Placebogruppe als auch in der Erlotinib-Gruppe bei 0,8%. In einer Metaanalyse von randomisierten kontrollierten klinischen NSCLC-Studien (Phase-I-Studien und einarmige Phase-II-Studien wurden aufgrund von fehlenden Kontrollgruppen ausgeschlossen) betrug die Inzidenz von ILD-artigen Ereignissen unter Behandlung mit Erlotinib 0,9% im Vergleich zu 0,4% bei Patienten in den Kontrollarmen. In der Pankreaskarzinom-Studie in Kombination mit Gemcitabin betrug die Inzidenz ILD-artiger Ereignisse in der Erlotinib-plus-Gemcitabin-behandelten Gruppe 2,5% versus 0,4% in der Gruppe, die Placebo plus Gemcitabin erhielt. Die bei Patienten mit Verdacht auf ILD-artige Ereignisse berichteten Diagnosen waren: Pneumonitis, Strahlungspneumonitis, Hypersensitivitätspneumonitis, interstitielle Pneumonie, interstitielle Lungenerkrankung, Bronchiolitis obliterans, Lungenfibrose, akute respiratorische Insuffizienz (Acute Respiratory Distress Syndrome, ARDS), Alveolitis und Lungeninfarkt. Die Symptome traten einige Tage bis mehrere Monate nach Beginn der Therapie mit Erlotinib auf. Störfaktoren bzw. beitragende Faktoren, wie beispielsweise eine begleitende oder zuvor durchgeführte Chemotherapie, eine vorausgegangene Strahlentherapie, eine vorbestehende Lungenparenchymerkrankung, Lungenmetastasen oder eine Lungeninfektion, lagen häufig vor. Eine höhere Inzidenz von ILD (ca. 5% mit einer Sterblichkeitsrate von 1,5%) wurde bei Patienten beobachtet, die an in Japan durchgeführten Studien teilnahmen.

Bei Patienten mit akut auftretenden neuen und/oder unerklärlichen progredienten Lungensymptomen wie Dyspnoe, Husten und Fieber, sollte die Behandlung mit Erlotinib unterbrochen werden bis eine diagnostische Abklärung erfolgt ist. Patienten, die gleichzeitig mit Erlotinib und Gemcitabin behandelt werden, sollten sorgfältig auf die mögliche Entwicklung einer ILD-artigen Toxizität überwacht werden. Falls eine interstitielle Lungenerkrankung diagnostiziert wird, sollte Erlotinib abgesetzt und bei Bedarf eine geeignete Therapie in die Wege geleitet werden (siehe Abschnitt 4.8).

Diarrhö, Dehydrierung, Elektrolytstörungen und Nierenversagen

Bei etwa 50% der Patienten, die Erlotinib erhalten haben, trat Diarrhö auf (einschließlich sehr seltener Fälle, die tödlich verliefen), die bei mittelschwerer bis schwerer Ausprägung z.B. mit Loperamid behandelt werden sollte. In manchen Fällen kann eine Dosisreduktion erforderlich sein. In den klinischen Studien wurden die Dosierungen in Schritten von 50 mg herabgesetzt. Die schrittweise Dosisreduktion um 25 mg wur-

de nicht untersucht. Falls ein Patient an schweren oder anhaltenden Formen von Diarrhö, Übelkeit, Appetitverlust oder Erbrechen leidet, die mit Dehydrierung verbunden sind, sollte die Therapie mit Erlotinib unterbrochen und geeignete Maßnahmen zur Behandlung der Dehydrierung ergriffen werden (siehe Abschnitt 4.8). Es gab seltene Berichte von Hypokaliämie und Nierenversagen (einschließlich Todesfälle). Einige Fälle traten nach einer schweren Dehydrierung in Folge von Diarrhö, Erbrechen und/oder Anorexie auf, während andere Fälle zusammen mit einer gleichzeitigen Chemotherapie als Störgröße auftraten. In Fällen schwererer oder anhaltender Formen von Diarrhö oder in Fällen, die zu einer Dehydrierung führen, vor allem bei Patientengruppen mit erschwerenden Risikofaktoren (insbesondere gleichzeitige Chemotherapie und Begleitmedikationen, Symptomen oder Erkrankungen oder anderen prädisponierenden Umständen einschließlich erhöhtes Alter), ist die Behandlung mit Erlotinib zu unterbrechen und geeignete Maßnahmen zur intensiven, intravenösen Rehydrierung der Patienten sind zu ergreifen. Weiterhin sind die Nierenfunktion und die Serumelektrolyte einschließlich Kalium bei Patienten mit einem Risiko für Dehydrierung zu überwachen.

Hepatitis, Leberversagen

Seltene Fälle von Leberversagen (einschließlich Todesfälle) sind während der Behandlung mit Erlotinib berichtet worden. Eingeschlossen waren Störgrößen wie vorbestehende Lebererkrankungen oder eine gleichzeitige hepatotoxische Medikation. Deshalb sollten bei solchen Patienten regelmäßige Leberfunktionsuntersuchungen in Betracht gezogen werden. Die Behandlung mit Erlotinib sollte bei schwerwiegenden Veränderungen der Leberfunktion unterbrochen werden (siehe Abschnitt 4.8). Erlotinib STADA® wird zur Anwendung bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung nicht empfohlen.

Magen-Darm-Perforation

Gelegentlich wurde bei Patienten, die Erlotinib erhielten, ein erhöhtes Risiko für die Entwicklung einer Magen-Darm-Perforation beobachtet (einschließlich einiger Fälle, die tödlich verliefen). Patienten, die gleichzeitig antiangiogenetische Arzneimittel, Kortikosteroide, nicht-steroidale Antiphlogistika (NSAID) und/oder eine Taxan-basierte Chemotherapie erhalten, oder Patienten mit peptischen Ulzerationen oder Divertikulose in der Vorgeschichte weisen dieses erhöhte Risiko auf. Erlotinib STADA® sollte dauerhaft nicht mehr bei Patienten angewendet werden, die eine Magen-Darm-Perforation entwickeln (siehe Abschnitt 4.8).

Bullöse und schuppige Hauterkrankungen

Fälle von bullösen, blasenbildenden und schuppigen Hauterkrankungen wurden berichtet, einschließlich sehr seltener Fälle mit Stevens-Johnson-Syndrom/toxischer epidermaler Nekrolyse, von denen einige Fälle tödlich verliefen (siehe Abschnitt 4.8). Falls Patienten unter der Behandlung mit Erlotinib STADA® schwere bullöse, blasenbildende oder schuppige Hauterkrankun-

gen entwickeln, sollte die Therapie unterbrochen oder beendet werden. Patienten mit bullösen oder exfoliativen Hauterkrankungen sollten auf Hautinfektionen untersucht und nach lokalen Therapierichtlinien behandelt werden.

Augenerkrankungen

Patienten mit Anzeichen und Symptomen, die auf eine Keratitis hinweisen, wie z.B. akute oder sich verschlechternde Augenentzündungen, tränende Augen, Lichtempfindlichkeit, verschwommenes Sehen, Augenschmerzen und/oder gerötete Augen, sollten umgehend an einen Ophthalmologen überwiesen werden. Wenn die Diagnose einer ulzerativen Keratitis bestätigt wird, sollte die Behandlung mit Erlotinib STADA® unterbrochen oder abgebrochen werden. Wenn eine Keratitis diagnostiziert wurde, sollte der Nutzen einer Weiterbehandlung sorgfältig gegenüber den Risiken abgewogen werden. Erlotinib STADA® sollte bei Patienten mit Keratitis, ulzerativer Keratitis oder schwerwiegender Augentrockenheit in der Vorgeschichte mit Vorsicht angewendet werden. Das Tragen von Kontaktlinsen stellt ebenfalls einen Risikofaktor für Keratitis und Ulzerationen dar. Sehr selten wurde über Fälle von Hornhautperforationen oder Hornhautgeschwüren des Auges während der Anwendung von Erlotinib berichtet (siehe Abschnitt 4.8).

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Stark wirksame Induktoren von CYP3A4 können die Wirksamkeit von Erlotinib reduzieren, wohingegen starke Inhibitoren von CYP3A4 zu erhöhter Toxizität führen können. Die gleichzeitige Behandlung mit dieser Art von Substanzen sollte vermieden werden (siehe Abschnitt 4.5).

Sonstige Wechselwirkungen

Erlotinib ist charakterisiert durch eine verminderte Löslichkeit bei einem pH über 5. Arzneimittel, die eine Veränderung des pH-Wertes im oberen Gastrointestinaltrakt bewirken, wie z.B. Protonenpumpenhemmer, H₂-Antagonisten und Antazida, können die Löslichkeit von Erlotinib verändern und somit auch dessen Bioverfügbarkeit. Es ist nicht davon auszugehen, dass bei der gleichzeitigen Anwendung dieser Arzneimittel eine Erhöhung der Dosis von Erlotinib STADA® diesen Verlust an Exposition ausgleicht. Die gleichzeitige Anwendung von Erlotinib und Protonenpumpenhemmern sollte vermieden werden. Die Auswirkungen einer gleichzeitigen Anwendung von Erlotinib und H₂-Antagonisten oder Antazida sind unbekannt. Eine geringere Bioverfügbarkeit ist jedoch wahrscheinlich. Daher sollte die gleichzeitige Anwendung dieser Kombinationen vermieden werden (siehe Abschnitt 4.5). Falls der Einsatz von Antazida während der Behandlung mit Erlotinib STADA® als notwendig erachtet wird, sollte die Einnahme wenigstens 4 Stunden vor oder 2 Stunden nach der täglichen Erlotinib STADA® Dosis erfolgen.

Die Tabletten enthalten Lactose

Patienten mit der seltenen hereditären Galactose-Intoleranz, Lactase-Mangel oder Glucose-Galactose-Malabsorption sollten Erlotinib STADA® nicht einnehmen.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen wurden nur bei Erwachsenen durchgeführt.

Erlotinib und andere CYP-Substrate

Erlotinib ist ein starker Inhibitor von CYP1A1 und ein mäßiger Inhibitor von CYP3A4 und CYP2C8, sowie ein starker Inhibitor der Glucuronisierung durch UGT1A1 *in vitro*. Die physiologische Bedeutung der starken Inhibierung von CYP1A1 ist wegen der sehr geringen Expression von CYP1A1 in menschlichem Gewebe unbekannt.

Bei gleichzeitiger Anwendung von Erlotinib mit Ciprofloxacin, einem moderaten CYP1A2-Inhibitor, erhöhte sich die Exposition gegenüber Erlotinib (AUC) signifikant um 39%, während keine statistisch signifikante Veränderung von C_{max} gefunden wurde. In ähnlicher Weise ist die Exposition gegenüber dem aktiven Metaboliten (AUC) um ungefähr 60% bzw. die C_{max} um 48% erhöht. Die klinische Relevanz dieser Erhöhung wurde nicht untersucht. Vorsicht ist geboten, wenn Ciprofloxacin oder ein starker CYP1A2-Inhibitor (z.B. Fluvoxamin) mit Erlotinib kombiniert wird. Falls Nebenwirkungen im Zusammenhang mit Erlotinib beobachtet werden, kann die Dosis von Erlotinib verringert werden.

Eine Vorbehandlung mit Erlotinib bzw. eine gleichzeitige Gabe von Erlotinib veränderte die Clearance der prototypischen CYP3A4-Substrate Midazolam und Erythromycin nicht. Die orale Bioverfügbarkeit von Midazolam schien dadurch jedoch um bis zu 24% reduziert zu werden. In einer anderen klinischen Studie konnte gezeigt werden, dass Erlotinib keinen Einfluss auf die Pharmakokinetik des gleichzeitig gegebenen CYP3A4/2C8-Substrates Paclitaxel hat. Signifikante Wechselwirkungen mit der Clearance anderer CYP3A4-Substrate sind daher unwahrscheinlich.

Die Inhibierung der Glucuronisierung kann Wechselwirkungen mit Arzneimitteln verursachen, die Substrate von UGT1A1 sind und ausschließlich über diesen Weg eliminiert werden. Patienten mit geringen Expressionsspiegeln von UGT1A1 oder genetischen Glucuronisierungsstörungen (z.B. Gilbert-Syndrom) können erhöhte Serumkonzentrationen von Bilirubin aufweisen und müssen mit Vorsicht behandelt werden.

Erlotinib wird beim Menschen in der Leber durch die hepatischen Cytochrome, hauptsächlich CYP3A4 und in geringerem Umfang CYP1A2, metabolisiert. Extrahepatischer Metabolismus durch CYP3A4 im Darm, durch CYP1A1 in der Lunge und durch CYP1B1 im Tumorgewebe kann möglicherweise ebenfalls zur metabolischen Clearance von Erlotinib beitragen. Mögliche Wechselwirkungen können mit Wirkstoffen auftreten, die durch diese Enzyme verstoffwechselt werden oder bei denen es sich um Inhibitoren oder Induktoren dieser Enzyme handelt.

Stark wirksame Inhibitoren der CYP3A4-Aktivität verringern die Metabolisierung von Erlotinib und erhöhen dessen Plasmakon-

zentration. In einer klinischen Studie hatte die gleichzeitige Gabe von Erlotinib und Ketoconazol (zweimal täglich 200 mg oral über 5 Tage), einem starken CYP3A4-Inhibitor, eine erhöhte Exposition gegenüber Erlotinib (AUC um 86% und C_{max} um 69%) zur Folge. Daher ist Vorsicht geboten, wenn Erlotinib gemeinsam mit hoch wirksamen CYP3A4-Inhibitoren, z.B. Azol-Antimykotika (d.h. Ketoconazol, Itraconazol, Voriconazol), Proteaseinhibitoren, Erythromycin oder Clarithromycin, gegeben wird. Falls erforderlich, sollte die Dosis von Erlotinib reduziert werden, insbesondere beim Auftreten von Toxizitäten.

Stark wirksame Induktoren der CYP3A4-Aktivität verstärken die Metabolisierung von Erlotinib und verringern die Plasmakonzentration von Erlotinib signifikant. In einer klinischen Studie hatte die gleichzeitige Gabe von Erlotinib und Rifampicin (einmal täglich 600 mg oral über 7 Tage), einem starken CYP3A4-Induktor, eine Abnahme der medianen AUC von Erlotinib um 69% zur Folge. Die gleichzeitige Gabe von Rifampicin und einer Einzeldosis von 450 mg Erlotinib resultierte in einer mittleren Exposition gegenüber Erlotinib (AUC) von 57,5% bezogen auf die AUC einer Einzeldosis von 150 mg Erlotinib ohne die Gabe von Rifampicin. Die gleichzeitige Anwendung von Erlotinib STADA® und Induktoren von CYP3A4 ist daher zu vermeiden. Bei Patienten, die eine gleichzeitige Behandlung mit Erlotinib STADA® und einem stark wirksamen Induktor von CYP3A4, wie z.B. Rifampicin, benötigen, ist eine Erhöhung der Dosis auf 300 mg unter engmaschiger Überwachung der Verträglichkeit (einschließlich der Nieren- und Leberfunktion und der Serumelektrolyte) in Betracht zu ziehen. Bei guter Verträglichkeit über einen Zeitraum von mehr als zwei Wochen kann eine weitere Erhöhung auf 450 mg unter engmaschiger Überwachung der Verträglichkeit in Betracht gezogen werden. Eine reduzierte Exposition kann auch bei anderen Induktoren auftreten, z.B. Phenytoin, Carbamazepin, Barbituraten oder Johanniskraut (*Hypericum perforatum*). Vorsicht ist geboten, wenn diese Wirkstoffe zusammen mit Erlotinib gegeben werden. Nach Möglichkeit sollten Behandlungsalternativen ohne eine solche starke CYP3A4-induzierende Wirkung erwogen werden.

Erlotinib und Antikoagulanzen auf Cumarinbasis

Bei Patienten, die Erlotinib erhielten, wurde eine Interaktion mit Antikoagulanzen auf Cumarinbasis einschließlich Warfarin berichtet, die zu einer erhöhten International Normalized Ratio (INR) sowie zu Blutungen führte, die in einigen Fällen tödlich verliefen. Patienten, die mit Antikoagulanzen auf Cumarinbasis behandelt werden, sind regelmäßig auf jegliche Veränderungen der Prothrombinzeit oder der INR zu überwachen.

Erlotinib und Statine

Die Kombination von Erlotinib mit einem Statin kann die Wahrscheinlichkeit einer durch ein Statin verursachten Myopathie, einschließlich einer Rhabdomyolyse, erhöhen. Dies wurde in seltenen Fällen beobachtet.

Erlotinib und Raucher

Ergebnisse einer pharmakokinetischen Interaktionsstudie zeigten nach der Gabe von Erlotinib bei Rauchern im Vergleich zu Nichtrauchern eine signifikante Abnahme der $AUC_{0-\infty}$, C_{max} und der Plasmakonzentration nach 24 Stunden (2,8-, 1,5- bzw. 9-fach) (siehe Abschnitt 5.2). Deshalb sollten Patienten, die immer noch rauchen, ermutigt werden, so früh wie möglich vor Beginn der Behandlung mit Erlotinib STADA® das Rauchen einzustellen, da sonst die Plasmakonzentrationen von Erlotinib abnehmen. Die klinische Wirkung der reduzierten Exposition ist nicht ausdrücklich bewertet worden, hat aber wahrscheinlich eine klinische Signifikanz.

Erlotinib und Inhibitoren des P-Glykoproteins

Erlotinib ist ein Substrat des Wirkstoff-Transporters P-Glykoprotein. Die gleichzeitige Gabe von Inhibitoren des P-Glykoproteins, wie z.B. Ciclosporin und Verapamil, kann zu einer veränderten Verteilung und/oder zu einer veränderten Elimination von Erlotinib führen. Die Auswirkungen dieser Interaktion, z.B. auf die ZNS-Toxizität, sind nicht untersucht. Daher ist in diesen Situationen Vorsicht geboten.

Erlotinib und Arzneimittel, die den pH-Wert verändern

Erlotinib ist charakterisiert durch eine verminderte Löslichkeit bei einem pH über 5. Arzneimittel, die eine Veränderung des pH-Wertes im oberen Gastrointestinaltrakt bewirken, können die Löslichkeit von Erlotinib verändern und somit auch dessen Bioverfügbarkeit. Die gleichzeitige Anwendung von Erlotinib und Omeprazol, einem Protonenpumpenhemmer, erniedrigte die Exposition gegenüber Erlotinib (AUC) um 46% und die maximale Konzentration (C_{max}) um 61%. Die t_{max} sowie die Halbwertszeit blieben unverändert. Die gleichzeitige Anwendung von Erlotinib und 300 mg Ranitidin, einem H_2 -Rezeptorantagonisten, erniedrigte die Exposition gegenüber Erlotinib (AUC) um 33% und die maximale Konzentration (C_{max}) um 54%. Es ist nicht davon auszugehen, dass bei der gleichzeitigen Anwendung dieser Arzneimittel eine Erhöhung der Dosis von Erlotinib diesen Verlust an Exposition ausgleicht. Wenn jedoch Erlotinib versetzt zu Ranitidin gegeben wurde, nämlich 2 Stunden vor oder 10 Stunden nach der zweimal täglichen Gabe von 150 mg Ranitidin, nahm die Exposition gegenüber Erlotinib (AUC) lediglich um 15% und die maximale Konzentration (C_{max}) um 17% ab. Die Wirkung von Antazida auf die Resorption von Erlotinib wurde nicht untersucht, jedoch kann die Resorption beeinträchtigt sein, was zu niedrigeren Plasmaspiegeln führt. Zusammenfassend lässt sich sagen, dass die gleichzeitige Anwendung von Erlotinib und Protonenpumpenhemmern vermieden werden sollte. Falls der Einsatz von Antazida während der Behandlung mit Erlotinib STADA® als notwendig erachtet wird, sollte die Einnahme wenigstens 4 Stunden vor oder 2 Stunden nach der täglichen Erlotinib STADA® Dosis erfolgen. Falls der Einsatz von Ranitidin erwogen wird, so sollte dies versetzt zur Gabe von Erlotinib STADA® erfolgen. Erlotinib STADA® ist hierbei mindestens 2 Stun-

den vor oder 10 Stunden nach der Ranitidin Gabe einzunehmen.

Erlotinib und Gemcitabin

In einer Phase-Ib-Studie hatte Gemcitabin weder signifikante Wirkungen auf die Pharmakokinetik von Erlotinib, noch hatte Erlotinib signifikante Wirkungen auf die Pharmakokinetik von Gemcitabin.

Erlotinib und Carboplatin/Paclitaxel

Erlotinib erhöht die Konzentration von Platin. In einer klinischen Studie führte die gleichzeitige Anwendung von Erlotinib mit Carboplatin und Paclitaxel zu einer Erhöhung des Gesamtplatins AUC₀₋₄₈ um 10,6%. Wenn gleich statistisch signifikant, wird das Ausmaß dieses Unterschiedes nicht als klinisch relevant angesehen. In der klinischen Praxis können andere Kofaktoren, wie z.B. Niereninsuffizienz, zu einer erhöhten Exposition gegenüber Carboplatin führen. Es wurden keine signifikanten Auswirkungen von Carboplatin bzw. Paclitaxel auf die Pharmakokinetik von Erlotinib festgestellt.

Erlotinib und Capecitabin

Capecitabin kann die Konzentration von Erlotinib erhöhen. Die Gabe von Erlotinib in Kombination mit Capecitabin führte zu einer statistisch signifikanten Erhöhung der AUC von Erlotinib sowie einer grenzwertigen Erhöhung der C_{max} im Vergleich zu den Werten, die in einer anderen Studie, in der Erlotinib als Monotherapie angewendet wurde, beobachtet wurden. Es wurden keine signifikanten Auswirkungen von Erlotinib auf die Pharmakokinetik von Capecitabin festgestellt.

Erlotinib und Proteasominhibitoren

Aufgrund ihres Wirkmechanismus können Proteasominhibitoren, einschließlich Bortezomib, die Wirkung von EGFR-Inhibitoren, einschließlich Erlotinib, beeinflussen. Diese Wirkung wird durch begrenzte klinische Daten und präklinische Studien, die eine EGFR-Degradierung durch das Proteasom zeigen, unterstützt.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und

Stillzeit

Schwangerschaft

Es liegen keine entsprechenden Daten für die Anwendung von Erlotinib bei schwangeren Frauen vor. Tierexperimentelle Studien zeigten keine Hinweise auf eine Teratogenität oder auf eine anormale Geburt. Jedoch kann eine negative Auswirkung auf die Schwangerschaft nicht ausgeschlossen werden, da in Studien an Ratten und Kaninchen eine erhöhte embryonale/fötale Letalität nachgewiesen worden ist (siehe Abschnitt 5.3). Das potenzielle Risiko für den Menschen ist nicht bekannt.

Frauen im gebärfähigen Alter

Frauen im gebärfähigen Alter müssen angewiesen werden, während der Behandlung mit Erlotinib STADA® eine Schwangerschaft zu vermeiden. Für die Dauer der Behandlung und während mindestens 2 Wochen nach deren Beendigung ist eine wirksame Empfängnisverhütung durchzuführen. Bei schwangeren Frauen sollte die Therapie nur dann fortgeführt werden, wenn der potenzielle Nutzen für die Mutter gegenüber dem Risiko für den Fötus überwiegt.

Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob Erlotinib in die Muttermilch übergeht. Aufgrund der Gefahr einer Schädigung des Säuglings müssen Mütter angewiesen werden, während der Behandlung mit Erlotinib STADA® nicht zu stillen.

Fertilität

Tierexperimentelle Studien zeigten keine Hinweise auf eine Beeinträchtigung der Fertilität. Jedoch kann eine negative Auswirkung auf die Fertilität nicht ausgeschlossen werden, da tierexperimentelle Studien Auswirkungen auf Parameter der Reproduktion gezeigt haben (siehe Abschnitt 5.3). Das potenzielle Risiko für den Menschen ist nicht bekannt.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt; Erlotinib steht jedoch nicht in Zusammenhang mit einer Beeinträchtigung der geistigen Leistungsfähigkeit.

4.8 Nebenwirkungen

Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (Erlotinib als Monotherapie verabreicht):

In einer randomisierten Doppelblindstudie (BR.21; Erlotinib als *Second-Line*-Therapie verabreicht) wurden als häufigste Nebenwirkungen Ausschlag (Rash) (75%) und Diarrhö (54%) berichtet. Diese waren größtenteils vom Schweregrad 1/2 und ließen sich ohne Intervention handhaben. Ausschläge (Rash) und Diarrhö des Schweregrads 3/4 kamen bei 9% bzw. 6% der Patienten, die mit Erlotinib behandelt wurden, vor und führten jeweils bei 1% der Patienten zum Abbruch der Studie. Eine Dosisreduktion wegen Ausschlag (Rash) und Durchfall war bei 6% bzw. 1% der Patienten erforderlich. In der Studie BR.21 betrug die mediane Zeitspanne bis zum Auftreten eines Ausschlags 8 Tage und bis zum Auftreten von Diarrhö 12 Tage.

Im Allgemeinen äußert sich der Ausschlag (Rash) als milder bis mäßiger erythematöser und papulopustulöser Ausschlag (Rash), der auf sonnenexponierten Hautstellen auftreten oder sich verschlechtern kann. Für Patienten, die der Sonne ausgesetzt sind, kann das Tragen von schützender Kleidung und/oder die Verwendung eines Sonnenschutzmittels (z.B. auf mineralischer Basis) angeraten sein.

Die Nebenwirkungen, die in der zulassungsrelevanten Studie BR.21 bei Patienten, die mit Erlotinib behandelt wurden, häufiger auftraten (≥3%) als bei Patienten der Placebogruppe und bei mindestens 10% der Patienten in der Erlotinib-Gruppe vorkamen, sind in der Tabelle 1 auf Seite 5 gemäß National Cancer Institute-Common Toxicity Criteria (NCI-CTC) aufgeführt.

Die folgenden Begriffe werden zur Einteilung der Nebenwirkungen nach Häufigkeit verwendet: sehr häufig (≥1/10), häufig (≥1/100, <1/10), gelegentlich (≥1/1.000, <1/100), selten (≥1/10.000, <1/1.000), sehr selten (<1/10.000) einschließlich gemeldeter Einzelfälle.

Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben.

In zwei weiteren doppelblinden, randomisierten, placebokontrollierten Phase-III-Studien BO18192 (SATURN) und BO25460 (IUNO) wurde Erlotinib als Erhaltungstherapie nach einer *First-Line*-Chemotherapie verabreicht. In diesen Studien, die mit insgesamt 1.532 Patienten mit fortgeschrittenem, rezidivierendem oder metastasierendem NSCLC nach einer platinbasierten *First-Line*-Standardchemotherapie durchgeführt wurden, wurden keine neuen Sicherheitshinweise identifiziert.

Die häufigsten Nebenwirkungen bei Patienten, die in den Studien BO18192 und BO25460 mit Erlotinib behandelt wurden, waren Ausschlag (Rash) und Diarrhö (siehe Tabelle 2 auf Seite 5). In keiner der Studien wurden Ausschlag (Rash) oder Diarrhö vom Schweregrad 4 beobachtet. In der Studie BO18192 führten bei 1% bzw. <1% der Patienten Ausschlag (Rash) und Diarrhö zum Abbruch der Behandlung mit Erlotinib, während keine Patienten wegen Ausschlag (Rash) oder Diarrhö in der Studie BO25460 die Behandlung abbrachen. Eine Dosisänderung (Unterbrechung oder Reduktion) wegen Ausschlag (Rash) und Diarrhö war bei 8,3% bzw. 3% der Patienten erforderlich in der Studie BO18192 und bei 5,6% bzw. 2,8% der Patienten in der Studie BO25460.

In einer offenen, randomisierten Phase-III-Studie (ML20650), die mit 154 Patienten durchgeführt wurde, wurde die Sicherheit einer *First-Line*-Behandlung mit Erlotinib bei Patienten mit NSCLC mit aktivierenden EGFR-Mutationen bei 75 Patienten beurteilt. Es wurden keine neuen Sicherheitshinweise identifiziert.

Die häufigsten Nebenwirkungen bei Patienten, die in der Studie ML20650 mit Erlotinib behandelt wurden, waren Ausschlag (Rash) und Diarrhö (alle Schweregrade 80% bzw. 57%), die größtenteils vom Schweregrad 1/2 waren und keine Intervention benötigten. Ausschlag (Rash) sowie Diarrhö jeweils vom Schweregrad 3 traten bei 9% bzw. 4% der Patienten auf. Es wurden weder Ausschlag (Rash) noch Diarrhö vom Schweregrad 4 beobachtet. Ausschlag (Rash) und Diarrhö führten beide bei 1% der Patienten zum Abbruch der Behandlung mit Erlotinib. Eine Dosisänderung (Unterbrechung oder Reduktion) wegen Ausschlag (Rash) und Diarrhö war bei 11% bzw. 7% der Patienten erforderlich.

Pankreaskarzinom (Erlotinib zusammen mit Gemcitabin verabreicht):

Bei Patienten mit Pankreaskarzinom, die in der pivotalen Studie PA.3 Erlotinib 100 mg zusammen mit Gemcitabin erhielten, traten als häufigste Nebenwirkungen Ermüdung, Ausschlag (Rash) und Diarrhö auf. Im Erlotinib-plus-Gemcitabin-Behandlungsarm wurde bei jeweils 5% der Patienten über Ausschlag (Rash) vom Schweregrad 3/4 und Diarrhö berichtet. Die mediane Zeitdauer bis zum erstmaligen Auftreten von Ausschlag (Rash) und Diarrhö betrug 10 bzw. 15 Tage. Ausschlag (Rash) und

Tabelle 1: Sehr häufige Nebenwirkungen, die in der Studie BR.21 auftraten

Schweregrad nach NCI-CTC	Erlotinib n = 485			Placebo n = 242		
	Alle Schweregrade	3	4	Alle Schweregrade	3	4
Bevorzugter MedDRA-Ausdruck	%	%	%	%	%	%
Patienten mit unerwünschten Ereignissen insgesamt	99	40	22	96	36	22
<i>Infektionen und parasitäre Erkrankungen</i> Infektion*	24	4	0	15	2	0
<i>Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen</i> Anorexie	52	8	1	38	5	<1
<i>Augenerkrankungen</i> Keratokonjunktivitis sicca Konjunktivitis	12 12	0 <1	0 0	3 2	0 <1	0 0
<i>Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums</i> Dyspnoe Husten	41 33	17 4	11 0	35 29	15 2	11 0
<i>Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts</i> Diarrhö** Übelkeit Erbrechen Stomatitis Abdominalschmerz	54 33 23 17 11	6 3 2 <1 2	<1 0 <1 0 <1	18 24 19 3 7	<1 2 2 0 1	0 0 0 0 <1
<i>Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes</i> Ausschlag (Rash)*** Pruritus Trockene Haut	75 13 12	8 <1 0	<1 0 0	17 5 4	0 0 0	0 0 0
<i>Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort</i> Ermüdung	52	14	4	45	16	4

* Schwere Infektionen, mit oder ohne Neutropenie, beinhalteten Pneumonie, Sepsis und Zellulitis.

** Kann zu Dehydrierung, Hypokaliämie und Nierenversagen führen.

*** Ausschlag (Rash) beinhaltetete akneiforme Dermatitis.

Diarrhö machten bei jeweils 2% der Patienten Dosisreduktionen erforderlich und führten bei bis zu 10% der Patienten, die Erlotinib plus Gemcitabin erhielten, zum Studienabbruch.

Nebenwirkungen, die in der pivotalen Studie PA.3 häufiger (>3%) bei den mit Erlotinib 100 mg plus Gemcitabin behandelten Patienten als in der mit Placebo plus Gemcitabin behandelten Gruppe und bei mindestens 10% der Patienten in der Gruppe mit Erlotinib 100 mg plus Gemcitabin auftraten, sind in der Tabelle 3 auf Seite 6 gemäß National Cancer Institute-Common Toxicity Criteria (NCI-CTC) aufgeführt.

Die folgenden Begriffe werden zur Einteilung der Nebenwirkungen nach Häufigkeit ver-

wendet: sehr häufig (≥ 1/10), häufig (≥ 1/100, < 1/10), gelegentlich (≥ 1/1.000, < 1/100), selten (≥ 1/10.000, < 1/1.000), sehr selten (< 1/10.000) einschließlich gemeldeter Einzelfälle.

Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben.

Weitere Beobachtungen:

Die Sicherheit von Erlotinib wurde bei mehr als 1.500 Patienten ermittelt, die mindestens eine 150-mg-Dosis Erlotinib als Monotherapie erhalten haben, und bei mehr als 300 Patienten, die Erlotinib 100 mg oder 150 mg in Kombination mit Gemcitabin erhalten haben.

Die folgenden Nebenwirkungen wurden bei Patienten mit einer Erlotinib-Monotherapie und bei Patienten, die Erlotinib zusammen mit einer Chemotherapie erhielten, beobachtet.

Sehr häufige Nebenwirkungen, die in den Studien BR.21 und PA.3 aufgetreten sind, sind in den Tabellen 1 und 3 aufgeführt. Weitere Nebenwirkungen, einschließlich Nebenwirkungen aus anderen Studien, sind in Tabelle 4 auf Seite 7 zusammengefasst.

Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn
Website: www.bfarm.de

anzuzeigen.

Tabelle 2: Häufigste Nebenwirkungen, die in den Studien BO18192 (SATURN) und BO25460 (IUNO) auftraten

	BO18192 (SATURN)*		BO25460 (IUNO)*	
	Erlotinib n = 433	Placebo n = 445	Erlotinib n = 322	Placebo n = 319
	%	%	%	%
Ausschlag (Rash), alle Schweregrade	49,2	5,8	39,4	10,0
Grad 3	6,0	0	5,0	1,6
Diarrhö, alle Schweregrade	20,3	4,5	24,2	4,4
Grad 3	1,8	0	2,5	0,3

* Population der Sicherheitsanalyse

Tabelle 3: Sehr häufige Nebenwirkungen, die in der Studie PA.3 (100-mg-Kollektiv) auftraten

Schweregrad nach NCI-CTC	Erlotinib n = 259			Placebo n = 256		
	Alle Schweregrade	3	4	Alle Schweregrade	3	4
Bevorzugter MedDRA-Ausdruck	0%	0%	0%	0%	0%	0%
Patienten mit unerwünschten Ereignissen insgesamt	99	48	22	97	48	16
Infektionen und parasitäre Erkrankungen Infektion*	31	3	<1	24	6	<1
Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen Gewichtsabnahme	39	2	0	29	<1	0
Psychiatrische Erkrankungen Depression	19	2	0	14	<1	0
Erkrankungen des Nervensystems Neuropathie Kopfschmerzen	13 15	1 <1	<1 0	10 10	<1 0	0 0
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums Husten	16	0	0	11	0	0
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts Diarrhö** Stomatitis Dyspepsie Flatulenz	48 22 17 13	5 <1 <1 0	<1 0 0 0	36 12 13 9	2 0 <1 <1	0 0 0 0
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes Ausschlag (Rash)*** Alopezie	69 14	5 0	0 0	30 11	1 0	0 0
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort Ermüdung Fieber Rigor	73 36 12	14 3 0	2 0 0	70 30 9	13 4 0	2 0 0

* Schwere Infektionen, mit oder ohne Neutropenie, beinhalteten Pneumonie, Sepsis und Zellulitis.

** Kann zu Dehydrierung, Hypokaliämie und Nierenversagen führen.

*** Ausschlag (Rash) beinhaltete akneiforme Dermatitis.

4.9 Überdosierung

Symptome

Orale Einzeldosen von bis zu 1.000 mg Erlotinib bei gesunden Probanden bzw. von bis zu 1.600 mg bei Patienten mit Krebs erwiesen sich als verträglich. Die wiederholte Gabe von zweimal täglich 200 mg an gesunde Probanden wurde schon nach wenigen Behandlungstagen schlecht vertragen. Aufgrund der Resultate dieser Studien kann es bei Gabe von Dosen, die über der empfohlenen Dosis liegen, zu schweren Nebenwirkungen wie Diarrhö, Ausschlag (Rash) und möglicherweise zu einer erhöhten Aktivität der hepatischen Aminotransferasen kommen.

Behandlung

Bei Verdacht auf eine Überdosierung sollte die Gabe von Erlotinib STADA® vorübergehend eingestellt und eine symptomatische Behandlung eingeleitet werden.

5. Pharmakologische Eigenschaften

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, Proteinkinase-Inhibitor, ATC-Code: L01XE01

Wirkmechanismus

Erlotinib ist ein Inhibitor der Tyrosinkinase des epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptors/menschlichen epidermalen Wachs-

tumsfaktor-Rezeptors vom Typ 1 (EGFR, auch bekannt als HER1). Erlotinib ist ein starker Inhibitor der intrazellulären Phosphorylierung von EGFR. EGFR wird an der Oberfläche normaler Zellen und von Krebszellen exprimiert. In präklinischen Modellen bewirkt die Hemmung von EGFR-Phosphotyrosin den Wachstumsstillstand und/oder den Zelltod.

Eine Mutation im EGFR kann zu einer konstitutiven Aktivierung von antiapoptotischen und proliferativen Signalwegen führen. Die starke Wirkung von Erlotinib bei der Inhibition der EGFR-vermittelten Signalkaskaden in diesen EGFR-Mutationen-positiven Tumoren basiert auf der festen Bindung von Erlotinib mit der ATP-Bindungsstelle in der mutierten Kinasedomäne des EGFR. Durch die Inhibition der Signalkaskaden wird die Zellproliferation gestoppt und der Zelltod wird über den intrinsischen Apoptoseweg eingeleitet. In einem Mausmodell, bei dem diese aktivierenden EGFR-Mutationen exprimiert werden, wurde eine Tumorregression beobachtet.

Klinische Wirksamkeit

– First-Line-Behandlung des nicht-kleinzelligen Lungenkarzinoms (NSCLC) bei Patienten mit aktivierenden EGFR-Mutationen (Erlotinib als Monotherapie verabreicht):

Die Wirksamkeit einer *First-Line*-Behandlung mit Erlotinib bei Patienten mit NSCLC mit aktivierenden EGFR-Mutationen wurde in einer randomisierten, offenen Phase III-Studie (ML20650, EURTAC) beurteilt. Diese Studie wurde mit kaukasischen Patienten mit metastasiertem oder lokal fortgeschrittenem NSCLC (Stadium IIIB und IV) durchgeführt, die noch keine vorangegangene Chemotherapie oder andere systemische Antitumor-Therapien zur Behandlung ihrer fortgeschrittenen Erkrankung erhalten haben und die Mutationen in der Tyrosinkinase-Domäne des EGFR (Exon 19 Deletion oder Exon 21 Mutation) aufwiesen. Die Patienten wurden im Verhältnis 1 : 1 randomisiert und erhielten entweder eine Behandlung mit 150 mg Erlotinib täglich oder bis zu vier Zyklen einer platinbasierten Doublet-Chemotherapie.

Der primäre Endpunkt war die durch den Prüfarzt beurteilte progressionsfreie Überlebenszeit. Die Ergebnisse der Studie zur Wirksamkeit sind in Tabelle 5 auf Seite 8 zusammengefasst.

Siehe Abbildung 1 auf Seite 7

– NSCLC-Erhaltungstherapie nach einer First-Line-Chemotherapie (Erlotinib als Monotherapie verabreicht):

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Erlotinib als Erhaltungstherapie nach einer *First-Line*-

Tabelle 4: Zusammenfassung der Nebenwirkungen nach Häufigkeitskategorien

Körpersystem	Sehr häufig (≥ 1/10)	Häufig (≥ 1/100 bis < 1/10)	Gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100)	Selten (≥ 1/10.000 bis < 1/1.000)	Sehr selten (< 1/10.000)
Augenerkrankungen		– Keratitis – Konjunktivitis ¹	– Veränderungen der Wimpern ²		– Hornhautperfora- tionen – Hornhautge- schwüre – Uveitis
Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums		– Epistaxis	– Interstitielle Lun- generkrankungen (ILD) ³		
Erkrankungen des Gastro- intestinaltrakts	– Diarrhö ⁷	– Gastrointestinale Blutungen ^{4,7}	– Magen-Darm-Per- forationen ⁷		
Leber- und Gallenerkrankungen	– Veränderte Leber- funktionswerte ⁵			– Leberversagen ⁶	
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes		– Alopezie – Trockene Haut ¹ – Paronychie – Follikulitis – Akne/akneiforme Dermatitis – Hautrisse	– Hirsutismus – Veränderungen der Augenbrauen – brüchige und sich ablösende Finger- nägel – Milde Hautreakti- onen wie Hyperpig- mentierung	– Palmarplantares Erythrodyssäthe- sie-Syndrom (Hand-Fuß-Syn- drom)	– Stevens-Johnson- Syndrom/toxische epidermale Nekro- lyse ⁷
Erkrankungen der Nieren und Harnwege		– Niereninsuffizienz ¹	– Nephritis ¹ – Proteinurie ¹		

¹ in Studie PA.3.

² einschließlich einwachsender Wimpern, übermäßiges Wachstum und Verdickung der Wimpern.

³ einschließlich Todesfälle, bei Patienten, die zur Behandlung eines NSCLC oder anderer solider Tumoren im fortgeschrittenen Stadium Erlotinib erhalten hatten (siehe Abschnitt 4.4). Eine höhere Inzidenz wurde bei Patienten in Japan beobachtet (siehe Abschnitt 4.4).

⁴ In klinischen Studien entfielen einige Berichte auf Patienten, denen gleichzeitig Warfarin gegeben wurde, und einige auf Patienten, die gleichzeitig nicht-steroidale Antiphlogistika erhielten (siehe Abschnitt 4.5).

⁵ einschließlich erhöhte Alaninaminotransferase [ALT]- und Aspartataminotransferase [AST]-Spiegel sowie erhöhtes Bilirubin (sehr häufig in der klinischen Studie PA.3 und häufig in der klinischen Studie BR.21). Diese Veränderungen waren hauptsächlich von leichter oder mittelschwerer Ausprägung und traten nur vorübergehend auf oder hingen mit Lebermetastasen zusammen.

⁶ einschließlich Todesfälle. Eingeschlossen waren Störgrößen wie vorbestehende Lebererkrankungen oder eine gleichzeitige hepatotoxische Medikation (siehe Abschnitt 4.4).

⁷ einschließlich Todesfälle (siehe Abschnitt 4.4).

Chemotherapie beim NSCLC wurde anhand einer randomisierten, placebokontrollierten Doppelblindstudie (BO18192, SATURN) untersucht. Diese Studie wurde mit 889 Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC durchgeführt, deren

Krankheitsaktivität nach 4 Zyklen einer platinbasierten Doublet-Chemotherapie nicht weiter fortgeschritten war. Die Patienten wurden im Verhältnis 1 : 1 randomisiert und erhielten bis zum Fortschreiten ihrer Krankheitsaktivität entweder einmal täglich 150 mg

Erlotinib oder Placebo als orale Gabe. Der primäre Endpunkt der Studie schloss die progressionsfreie Überlebenszeit (PFS) bei allen Patienten ein. Die Ausgangswerte zu den demographischen Merkmalen und den Krankheitsmerkmalen waren zwischen beiden Behandlungsarmen ausgeglichen. Patienten mit einem ECOG-Performance-Status > 1, signifikanten hepatischen oder renaln Komorbiditäten wurden nicht in die klinische Studie einbezogen.

In dieser Studie zeigte die Gesamtpopulation einen Vorteil bezüglich des primären Endpunktes PFS (HR = 0,71, p < 0,0001) und des sekundären Endpunktes Gesamtüberleben (OS) (HR = 0,81, p = 0,0088). Allerdings wurde der größte Nutzen in einer vordefinierten exploratorischen Analyse bei Patienten mit aktivierenden EGFR-Mutationen (n = 49) beobachtet, die einen substanzialen PFS Vorteil zeigten (HR = 0,10, 95% KI, 0,04 bis 0,25; p < 0,0001) und eine HR für Gesamtüberleben von 0,83 (95% KI, 0,34 bis 2,02). 67% der Placebopatienten in der EGFR-Mutation-positiven Subgruppe erhielten eine Zweit- oder weitere Behandlungslinie mit EGFR-TKIs.

Die Studie BO25460 (IUNO) wurde mit 643 Patienten mit fortgeschrittenem NSCLC durchgeführt, deren Tumoren keine aktivierende EGFR-Mutation (Exon 19 Deletion

Abbildung 1: Kaplan-Meier-Kurve – PFS durch Prüfarzt beurteilt, in Studie ML20650 (EURTAC) (April 2012 Cut-off-Datum)

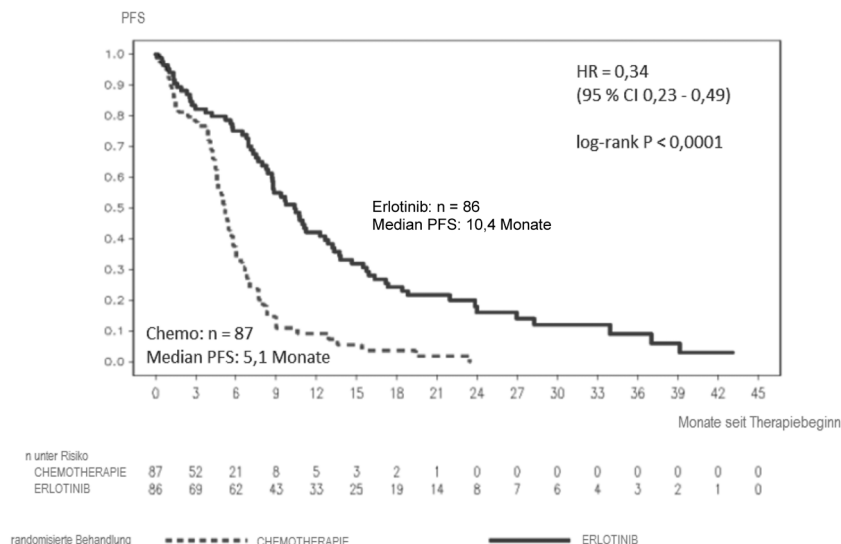


Tabelle 5: Ergebnisse zur Wirksamkeit von Erlotinib verglichen mit Chemotherapie in Studie ML20650 (EURTAC)

		Erlotinib	Chemotherapie	Hazard Ratio (95% KI)	p-Wert
Interimsanalyse (im Voraus festgelegt, 35% der Daten zum Gesamtüberleben vorhanden) (n = 153) Cut-off-Datum August 2010		n = 77	n = 76		
	Primärer Endpunkt: Progressionfreie Überlebenszeit (PFS, Median in Monaten)*				
	Beurteilung durch Prüfarzt**	9,4	5,2	0,42 [0,27–0,64]	p < 0,0001
	Unabhängige Beurteilung**	10,4	5,4	0,47 [0,27–0,78]	p = 0,003
	Beste Gesamtansprechrate (CR/PR)	54,5%	10,5%		p < 0,0001
	Gesamtüberleben (OS, Monate)	22,9	18,8	0,80 [0,47–1,37]	p = 0,4170
Exploratorische Analyse (40% der Daten zum Gesamtüberleben vorhanden) (n = 173) Cut-off-Datum: Januar 2011		n = 86	n = 87		
	PFS (Median in Monaten), Beurteilung durch Prüfarzt	9,7	5,2	0,37 [0,27–0,54]	p < 0,0001
	Beste Gesamtansprechrate (CR/PR)	58,1%	14,9%		p < 0,0001
	Gesamtüberleben (OS, Monate)	19,3	19,5	1,04 [0,65–1,68]	p = 0,8702
Aktualisierte Analyse (62% der Daten zum Gesamtüberleben vorhanden) (n = 173) Cut-off-Datum: April 2012		n = 86	n = 87		
	PFS (Median in Monaten)	10,4	5,1	0,34 [0,23–0,49]	p < 0,0001
	Gesamtüberleben*** (OS, Monate)	22,9	20,8	0,93 [0,64–1,36]	p = 0,7149

CR = komplettes Ansprechen; PR = partielles Ansprechen

* Es wurde eine Verringerung des Risikos für eine Krankheitsprogression oder Tod um 58% beobachtet

** Die Gesamt-Übereinstimmungsrate zwischen der Bewertung des progressionsfreien Überlebens durch den Prüfarzt und durch das IRC betrug 70%

*** Es wurde eine hohe Crossover-Rate beobachtet: 82% der Patienten im Chemotherapie-Arm erhielten eine nachfolgende Behandlung mit einem EGFR-Tyrosinkinase-Inhibitor und bis auf zwei dieser Patienten erhielten alle nachfolgend Erlotinib.

oder Exon 21 L858R Mutation) hatten und die nach vier Zyklen einer platinbasierten Chemotherapie ohne Krankheitsprogression waren.

Das Studienziel war der Vergleich des Gesamtüberlebens nach *First-Line*-Erhaltungstherapie mit Erlotinib vs. Erlotinib verabreicht ab dem Zeitpunkt der Krankheitsprogression. Die Studie erreichte den primären Endpunkt nicht. Das OS von Erlotinib als *First-Line*-Erhaltungstherapie war nicht besser als Erlotinib als Zweitlinienbehandlung bei Patienten, deren Tumoren keine aktivierende EGFR-Mutation hatten (HR = 1,02, 95% KI, 0,85 bis 1,22, p = 0,82). Der sekundäre Endpunkt PFS zeigte keinen Unterschied zwischen Erlotinib und Placebo bei einer Erhaltungstherapie (HR = 0,94, 95% KI, 0,80 bis 1,11; p = 0,48).

Basierend auf den Daten der Studie BO25460 (IUNO) wird Erlotinib bei Patienten ohne aktivierende EGFR-Mutation nicht zur *First-Line*-Erhaltungstherapie empfohlen.

– NSCLC-Behandlung nach Versagen von mindestens einem vorangegangenen Chemotherapie regime (Erlotinib als Monotherapie verabreicht):

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Erlotinib als *Second-/Third-Line*-Therapie wurde anhand einer randomisierten, placebo-kontrollierten Doppelblindstudie (BR.21) mit 731 Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem NSCLC gezeigt, bei denen mindestens eine vorausgegangene Chemotherapie versagt hatte. Die Patienten

erhielten nach einem Randomisierungsschema im Verhältnis 2 : 1 entweder einmal täglich 150 mg Erlotinib oder Placebo als orale Gabe. Die Studienendpunkte umfassten die Gesamtüberlebenszeit, die progressionsfreie Überlebenszeit, die Ansprechrate, die Ansprechdauer, die Dauer bis zur Verschlechterung der Symptome des Lungenkarzinoms (Husten, Dyspnoe und Schmerz), sowie Sicherheit. Der primäre Endpunkt war die Überlebenszeit.

Die demographischen Merkmale waren für beide Patientengruppen in etwa gleich. Rund zwei Drittel der Patienten waren Männer, und etwa ein Drittel wies einen ECOG-Performance-Status(PS)-Ausgangswert von 2 auf; 9% hatten einen ECOG-PS-Ausgangswert von 3. 93% der Patienten in der Erlotinib-Gruppe bzw. 92% in der Placebogruppe waren mit einer platinhaltigen Chemotherapie vorbehandelt worden, und 36% bzw. 37% von ihnen erhielten eine Vorbehandlung mit einem Taxan.

Das bereinigte Risikoverhältnis in Bezug auf den Tod des Patienten zwischen der Erlotinib-Gruppe und der Placebogruppe belief sich auf 0,73 (95% KI, 0,60 bis 0,87) (p = 0,001). Der Prozentsatz der Patienten, die nach 12 Monaten noch am Leben waren, betrug 31,2% in der Erlotinib-Gruppe bzw. 21,5% in der Placebogruppe. Die mediane Gesamtüberlebenszeit betrug in der Erlotinib-Gruppe 6,7 Monate (95% KI, 5,5 bis 7,8 Monate), gegenüber 4,7 Monaten in der Placebogruppe (95% KI, 4,1 bis 6,3 Monate).

Die Auswirkungen auf die Gesamtüberlebenszeit wurden in den verschiedenen Patientensubgruppen untersucht. Die Auswirkungen von Erlotinib auf die Gesamtüberlebenszeit waren bei Patienten mit einem Ausgangswert für den Performance-Status (ECOG) von 2–3 (HR = 0,77; 95% KI 0,6–1,0) oder 0–1 (HR = 0,73; 95% KI 0,6–0,9), bei männlichen (HR = 0,76; 95% KI 0,6–0,9) oder weiblichen Patienten (HR = 0,80; 95% KI 0,6–1,1), bei Patienten unter 65 Jahren (HR = 0,75; 95% KI 0,6–0,9) oder bei älteren Patienten (HR = 0,79; 95% KI 0,6–1,0), bei Patienten mit einer vorausgegangenen Therapie (HR = 0,76; 95% KI 0,6–1,0) oder mehr als einer vorausgegangenen Therapie (HR = 0,75; 95% KI 0,6–1,0), bei kaukasischen Patienten (HR = 0,79; 95% KI 0,6–1,0) oder bei asiatischen Patienten (HR = 0,61; 95% KI 0,4–1,0), bei Patienten mit Adenokarzinomen (HR = 0,71; 95% KI 0,6–0,9) oder mit Plattenepithelkarzinomen (HR = 0,67; 95% KI 0,5–0,9), jedoch nicht bei Patienten mit anderen histologischen Befunden (HR = 1,04; 95% KI 0,7–1,5), bei Patienten im Stadium IV der Erkrankung zum Zeitpunkt der Diagnose (HR = 0,92; 95% KI 0,7–1,2) oder bei Patienten < Stadium IV der Erkrankung zum Zeitpunkt der Diagnose (HR = 0,65; 95% KI 0,5–0,8) ähnlich. Patienten, die nie geraucht hatten, hatten einen viel größeren Nutzen durch die Erlotinib-Behandlung (Überlebenszeit HR = 0,42; 95% KI 0,28–0,64) verglichen mit Rauchern oder ehemaligen Rauchern (HR = 0,87; 95% KI 0,71–1,05).

Bei den 45% der Patienten mit bekanntem EGFR-Expressionsstatus betrug das Risikoverhältnis bei den Patienten mit EGFR-positivem Tumor 0,68 (95% KI 0,49–0,94) und bei den Patienten mit EGFR-negativem Tumor 0,93 (95% KI 0,63–1,36) (definiert anhand des IHC-Systems unter Anwendung des diagnostischen Tests EGFR pharmDx; EGFR-negativ wurde definiert durch weniger als 10% gefärbte Tumorzellen). Bei den verbleibenden 55% der Patienten mit unbekanntem EGFR-Expressionsstatus betrug das Risikoverhältnis 0,77 (95% KI 0,61–0,98).

Die mediane progressionsfreie Überlebenszeit betrug 9,7 Wochen (95% KI 8,4–12,4 Wochen) in der Erlotinib-Gruppe gegenüber 8,0 Wochen (95% KI 7,9–8,1 Wochen) in der Placebogruppe.

Die objektive Ansprechrquote gemäß RECIST (Response Evaluation Criteria in Solid Tumors) betrug 8,9% (95% KI 6,4–12,0) in der Erlotinib-Gruppe. Die ersten 330 Patienten wurden zentral ausgewertet (Ansprechrquote 6,2 %); 401 Patienten wurden durch den Prüfer ausgewertet (Ansprechrquote 11,2%).

Die mediane Ansprechdauer betrug 34,3 Wochen (Bereich: 9,7 bis 57,6+ Wochen). Der Anteil der Patienten mit vollständigem Ansprechen, teilweisem Ansprechen oder Krankheitsstabilisierung betrug 44,0% in der Erlotinib-Gruppe bzw. 27,5% in der Placebogruppe (p = 0,004).

Ein Überlebensvorteil durch Erlotinib wurde auch bei Patienten beobachtet, die kein objektives Tumor-Ansprechen erzielten (gemäß RECIST). Dies wurde bestätigt durch ein Risikoverhältnis von 0,82 (95% KI 0,68–0,99) in Bezug auf den Tod bei Patienten, deren bestes Ansprechen eine Krankheitsstabilisierung oder Krankheitsprogression war.

Erlotinib bewirkte eine positive Auswirkung auf die Symptome, indem es die Dauer bis zur Verschlimmerung von Husten, Dyspnoe und Schmerz gegenüber Placebo signifikant verlängerte.

– Pankreaskarzinom (Erlotinib in Studie PA.3 zusammen mit Gemcitabin verabreicht):

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Erlotinib in Kombination mit Gemcitabin als Erstlinientherapie wurde anhand einer randomisierten, placebokontrollierten Doppelblindstudie bei Patienten mit lokal fortgeschrittenem, inoperablem oder metastasiertem Pan-

Ausgangswerte	Erlotinib	Placebo
Anteil Frauen	51%	44%
ECOG-Performance-Status (PS)-Ausgangswert = 0	31%	32%
ECOG-Performance-Status (PS)-Ausgangswert = 1	51%	51%
ECOG-Performance-Status (PS)-Ausgangswert = 2	17%	17%
Metastasierende Erkrankung als initiale Manifestation	77%	76%

kreaskarzinom beurteilt. Die Patienten erhielten randomisiert entweder einmal täglich Erlotinib oder Placebo gemäß einem durchgehenden Behandlungsplan in einer Kombination mit einer intravenösen Gabe von Gemcitabin (1.000 mg/m², Zyklus 1 – an den Tagen 1, 8, 15, 22, 29, 36 und 43 eines 8-Wochen-Zyklus; Zyklus 2 und nachfolgende Zyklen – an den Tagen 1, 8 und 15 eines 4-Wochen-Zyklus [siehe Gemcitabin SPC für die zugelassene Dosis und den Behandlungsplan bei Pankreaskarzinom]). Erlotinib oder Placebo wurden bis zum Fortschreiten der Erkrankung oder dem Auftreten inakzeptabler Toxizitäten einmal täglich oral eingenommen. Der primäre Endpunkt war die Gesamtüberlebenszeit.

Die Ausgangsdaten zu den demographischen Merkmalen und den Krankheitsmerkmalen der Patienten waren zwischen den beiden Behandlungsgruppen, 100 mg Erlotinib plus Gemcitabin oder Placebo plus Gemcitabin, ähnlich – mit Ausnahme eines etwas höheren Anteils weiblicher Patienten im Erlotinib/Gemcitabin-Behandlungsarm als im Placebo/Gemcitabin-Behandlungsarm:

Siehe Tabelle oben

Die Überlebenszeit wurde in der intent-to-treat Population auf Basis der Follow-Up Überlebensdaten untersucht. Die Ergebnisse sind in der unten stehenden Tabelle aufgelistet (die Ergebnisse der Patientengruppen mit metastasierter oder lokal fortgeschrittener Erkrankung stammen von einer explorativen Subgruppenanalyse).

Siehe Abbildungen auf Seite 10

Eine Post-hoc-Analyse zeigte, dass Patienten mit einem günstigen klinischen Bild bei Initialdiagnose (geringe Schmerzintensität, gute Lebensqualität und guter Performance-Status) einen größeren Nutzen aus der Behandlung mit Erlotinib ziehen können. Der Nutzen begründet sich hauptsächlich auf einer geringen Schmerzintensität.

In einer Post-hoc-Analyse zeigten Patienten, die mit Erlotinib behandelt wurden, eine längere Gesamtüberlebenszeit, wenn sie einen Ausschlag (Rash) entwickelten als wenn sie keinen Ausschlag (Rash) entwickelten (mediane Gesamtüberlebenszeit 7,2 Monate gegenüber 5 Monate, Risikoverhältnis 0,61).

90% der Patienten, die mit Erlotinib behandelt wurden, entwickelten innerhalb der ersten 44 Tage einen Ausschlag (Rash). Die mediane Zeitspanne bis zum Auftreten eines Ausschlags (Rash) betrug 10 Tage.

Kinder und Jugendliche

Die Europäische Arzneimittel-Agentur hat Erlotinib eine Freistellung von der Verpflichtung zur Vorlage von Ergebnissen zu Studien in allen pädiatrischen Altersklassen in den Anwendungsgebieten Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom und Pankreaskarzinom gewährt (siehe Abschnitt 4.2 bzgl. Informationen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen).

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

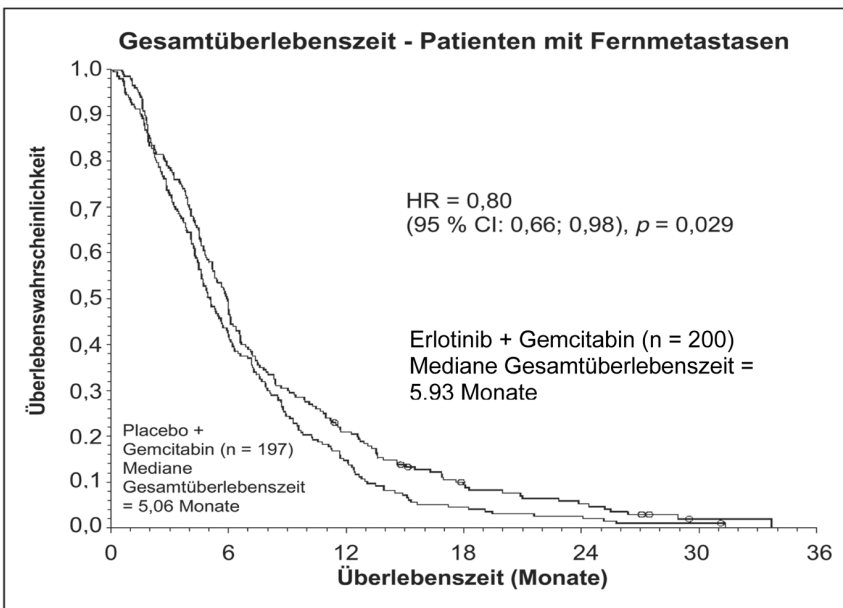
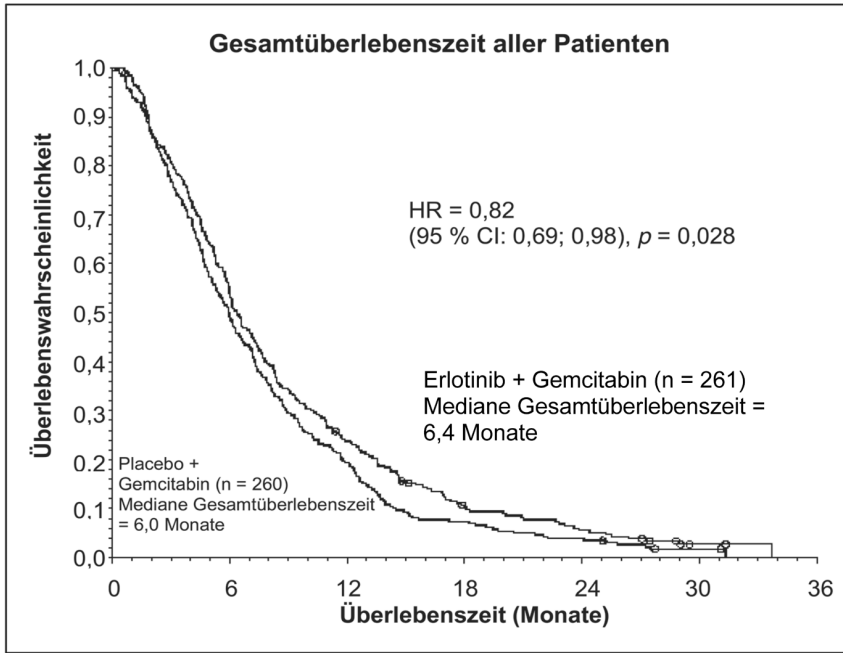
Resorption

Nach oraler Gabe werden die maximalen Plasmakonzentrationen von Erlotinib nach etwa 4 Stunden erreicht. Im Rahmen einer Studie mit gesunden Probanden lag die geschätzte absolute Bioverfügbarkeit bei 59%. Die Exposition nach oraler Gabe kann bei gleichzeitiger Nahrungsaufnahme erhöht sein.

Verteilung

Erlotinib hat ein scheinbares Verteilungsvolumen von durchschnittlich 232 l und diffundiert in menschliches Tumorgewebe. In einer Studie mit 4 Patienten (3 mit nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom [NSCLC] und 1 Patient mit Kehlkopfkarcinom), die täglich 150 mg Erlotinib oral erhielten, wurden in Tumorgewebeproben, die am Tag 9 der Therapie chirurgisch entnommen worden waren, Konzentrationen von Erlotinib gemessen, die sich auf durchschnittlich 1.185 ng/g Gewebe beliefen. Dieser Wert entspricht

Ergebnis	Erlotinib (Monate)	Placebo (Monate)	Differenz (Monate)	Differenz KI	HR	KI von HR	p-Wert
Gesamtpopulation							
Mediane Gesamtüberlebenszeit	6,4	6,0	0,41	–0,54 – 1,64	0,82	0,69 – 0,98	0,028
Mittlere Gesamtüberlebenszeit	8,8	7,6	1,16	–0,05 – 2,34			
Population mit metastasierter Erkrankung							
Mediane Gesamtüberlebenszeit	5,9	5,1	0,87	–0,26 – 1,56	0,80	0,66 – 0,98	0,029
Mittlere Gesamtüberlebenszeit	8,1	6,7	1,43	0,17 – 2,66			
Population mit lokal fortgeschrittener Erkrankung							
Mediane Gesamtüberlebenszeit	8,5	8,2	0,36	–2,43 – 2,96	0,93	0,65 – 1,35	0,713
Mittlere Gesamtüberlebenszeit	10,7	10,5	0,19	–2,43 – 2,69			



einem Gesamtdurchschnittswert von 63% (Streuung 5%–161%) der beobachteten maximalen Plasmakonzentrationen im *Steady State*. Die aktiven Hauptmetaboliten lagen im Tumor in Konzentrationen von durchschnittlich 160 ng/g Gewebe vor, was einem Gesamtdurchschnittswert von 113% (Streuung 88%–130%) der beobachteten maximalen Plasmakonzentrationen im Fließgleichgewicht entspricht. Die Plasmaproteinbindung beträgt etwa 95%. Erlotinib bindet an Serumalbumin und an α_1 -saures Glykoprotein.

Biotransformation

Erlotinib wird beim Menschen in der Leber durch die hepatischen Cytochrome, hauptsächlich CYP3A4 und in geringerem Umfang CYP1A2, metabolisiert. Extrahepatischer Metabolismus durch CYP3A4 im Darm, durch CYP1A1 in der Lunge und durch CYP1B1 im Tumorgewebe kann mög-

licherweise ebenfalls zur metabolischen Clearance von Erlotinib beitragen.

Drei Hauptstoffwechselwege wurden identifiziert: 1) O-Demethylierung einer oder beider Seitenketten, gefolgt von der Oxidation zu den Carbonsäuren; 2) Oxidation des Acetylenanteils, gefolgt von der Hydrolyse zur Aryl-Carbonsäure sowie 3) aromatische Hydroxylierung des Phenyl-Acetylenanteils. Die durch O-Demethylierung einer Seitenkette gebildeten Hauptmetaboliten von Erlotinib OSI-420 und OSI-413 wiesen in präklinischen *In-vitro*-Studien sowie in Tumormodellen *in vivo* eine vergleichbare Wirksamkeit auf wie Erlotinib. Sie liegen im Plasma in Konzentrationen vor, die < 10% von Erlotinib ausmachen und besitzen eine ähnliche Pharmakokinetik wie Erlotinib.

Elimination

Erlotinib wird hauptsächlich in Form der Metaboliten über den Fäzes ausgeschieden

(>90%), auf die renale Elimination entfällt nur ein kleiner Anteil (etwa 9%) der oralen Dosis. Weniger als 2% der oral gegebenen Dosis wird als Ausgangssubstanz ausgeschieden. Eine Untersuchung zur Populationspharmakokinetik bei 591 Patienten, die Erlotinib als Monotherapie erhielten, ergab eine durchschnittliche scheinbare Clearance von 4,47 l/h bei einer medianen Halbwertszeit von 36,2 Stunden. Daher ist mit einer Zeitspanne von ca. 7–8 Tagen zu rechnen, bis sich Plasmakonzentrationen im *Steady State* einstellen.

Pharmakokinetik in besonderen klinischen Situationen:

Basierend auf einer Untersuchung der Populationspharmakokinetik, wurde keine klinisch signifikante Beziehung zwischen der prognostizierten scheinbaren Clearance und dem Alter, Körpergewicht, Geschlecht und ethnischer Zugehörigkeit des Patienten festgestellt. Patientenspezifische Faktoren, die mit der Pharmakokinetik von Erlotinib korrelieren, sind Gesamtbilirubin im Serum, α_1 -saures Glykoprotein (AGP) sowie gegenwärtige Rauchgewohnheiten. Erhöhte Serumkonzentrationen des Gesamtbilirubins sowie erhöhte AGP-Konzentrationen waren mit einer verminderten Clearancerate von Erlotinib verbunden. Die klinische Relevanz dieses Unterschiedes ist unklar. Jedoch war bei Rauchern die Erlotinib-Clearance erhöht. Dies wurde in einer pharmakokinetischen Studie mit nicht rauchenden und rauchenden gesunden Probanden, die eine Einzeldosis von 150 mg Erlotinib oral erhielten, bestätigt. Das geometrische Mittel der C_{max} betrug 1.056 ng/ml bei den Nichtrauchern und 689 ng/ml bei den Rauchern, bei einem mittleren Verhältnis von Rauchern zu Nichtrauchern von 65,2% (95% KI 44,3–95,9, $p = 0,031$). Das geometrische Mittel der $AUC_{0-\infty}$ betrug 18.726 ng · h/ml bei den Nichtrauchern und 6.718 ng · h/ml bei den Rauchern, bei einem mittleren Verhältnis von 35,9% (95% KI 23,7–54,3, $p < 0,0001$). Das geometrische Mittel der C_{24h} betrug 288 ng/ml bei den Nichtrauchern und 34,8 ng/ml bei den Rauchern, bei einem mittleren Verhältnis von 12,1% (95% KI 4,82–30,2, $p = 0,0001$).

In der zulassungsrelevanten Phase-III-NSCLC-Studie erreichten Raucher eine minimale Plasmakonzentration im *Steady State* von Erlotinib von 0,65 µg/ml ($n = 16$). Dies war ungefähr zweimal weniger als bei ehemaligen Rauchern oder bei Patienten, die nie geraucht haben (1,28 µg/ml, $n = 108$). Dieser Effekt war begleitet von einem 24%igen Anstieg der scheinbaren Plasmaclearance von Erlotinib. In einer Phase-I-Dosiseskalationsstudie bei Patienten mit NSCLC, die während der Studie rauchten, zeigten die Untersuchungen zur Pharmakokinetik im *Steady State* einen zur Dosis proportionalen Anstieg der Exposition gegenüber Erlotinib, wenn die Dosis von Erlotinib von 150 mg auf die maximal verträgliche Dosis von 300 mg gesteigert wurde. Die minimale Plasmakonzentration im *Steady State* betrug in dieser Studie bei Rauchern bei einer Dosierung von 300 mg 1,22 µg/ml ($n = 17$).

Aufgrund der Ergebnisse aus pharmakokinetischen Studien sollte Rauchern geraten

werden, während der Behandlung mit Erlotinib das Rauchen einzustellen, da die Plasmakonzentrationen sonst reduziert sein könnten.

Basierend auf einer Untersuchung der Populationspharmakokinetik scheint durch die Anwesenheit eines Opioids die Exposition um etwa 11% erhöht zu sein.

In einer zweiten Untersuchung der Populationspharmakokinetik wurden Erlotinib-Daten von 204 Patienten mit Pankreaskarzinom ausgewertet, die Erlotinib plus Gemcitabin erhielten. Diese Untersuchung zeigte, dass die Kovarianten, die die Erlotinib-Clearance bei Patienten aus der Pankreasstudie betrafen, denen sehr ähnlich waren, die bei der vorherigen pharmakokinetischen Studie mit der Monotherapie festgestellt worden waren. Es wurden keine neuen kovarianten Effekte identifiziert. Die gleichzeitige Anwendung von Gemcitabin hatte keinen Einfluss auf die Plasmaclearance von Erlotinib.

Kinder und Jugendliche

Es sind keine speziellen Studien bei pädiatrischen Patienten durchgeführt worden.

Ältere Patienten

Es sind keine speziellen Studien bei älteren Patienten durchgeführt worden.

Leberinsuffizienz

Erlotinib wird hauptsächlich über die Leber eliminiert. Bei Patienten mit soliden Tumoren und mit mäßiger Leberfunktionsstörung (Child-Pugh-Werte 7–9) war der geometrische Mittelwert der AUC_{0-1} 27.000 ng · h/ml und der geometrische Mittelwert der C_{max} 805 ng/ml gegenüber 29.300 ng · h/ml bzw. 1.090 ng/ml bei Patienten mit normaler Leberfunktion einschließlich Patienten mit einem primären Leberzellkarzinom oder Lebermetastasen. Obwohl die C_{max} bei Patienten mit mäßiger Leberfunktionsstörung statistisch signifikant geringer war, wird der Unterschied als nicht klinisch relevant betrachtet. Es liegen keine Daten über den Einfluss von schweren Leberfunktionsstörungen auf die Pharmakokinetik von Erlotinib vor. In Untersuchungen zur Populationspharmakokinetik waren erhöhte Serumkonzentrationen des Gesamtbilirubins mit einer verlangsamten Clearancerate von Erlotinib verbunden.

Niereninsuffizienz

Erlotinib und seine Metaboliten werden nicht in nennenswertem Umfang über die Nieren eliminiert. Weniger als 9% einer Einzeldosis werden mit dem Urin ausgeschieden. In Untersuchungen der Populationspharmakokinetik wurde keine signifikante Beziehung zwischen der Clearance von Erlotinib und der Clearance von Kreatinin beobachtet, es liegen jedoch keine Daten von Patienten mit einer Kreatinin-Clearance < 15 ml/min vor.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Zu den Folgen der chronischen Gabe, die bei mindestens einer Tierart beobachtet worden sind, gehören: Auswirkungen auf die Hornhaut (Atrophie, Ulzeration), Haut (Follikeldegeneration und -entzündung, Rötung und Haarausfall), Ovarien (Atrophie), Leber (Lebernekrose), Nieren (renale Papillenne-

kröse, Tubulusdilatation) sowie auf den Magen-Darm-Trakt (verzögerte Magenentleerung und Durchfall). Die Erythrozytenparameter waren erniedrigt, während bei den Leukozyten – insbesondere den Neutrophilen – eine Zunahme verzeichnet wurde. Es wurden behandlungsbedingte Erhöhungen der ALT-, AST- und der Bilirubinwerte festgestellt. Diese Befunde wurden bei Expositionen beobachtet, die deutlich unterhalb der klinisch relevanten Exposition lagen.

Aufgrund der Wirkungsweise hat Erlotinib ein teratogenes Potenzial. Daten aus Untersuchungen zur Reproduktionstoxizität bei Ratten und Kaninchen zeigten in Dosen, die sich nahe an der maximal verträglichen Dosis bewegten und/oder für das Muttertier toxisch waren, eine Reproduktionstoxizität (Embryotoxizität bei Ratten, Resorption des Embryos und Fetotoxizität bei Kaninchen) und eine Entwicklungstoxizität (verringertes Wachstum der Jungtiere und verringertes Überleben bei Ratten), zeigten aber keine teratogenen Wirkungen und keine Beeinträchtigung der Fruchtbarkeit. Diese Ergebnisse wurden bei klinisch relevanten Expositionen beobachtet.

Erlotinib wurde in konventionellen Genotoxizitätsstudien negativ getestet. Zweijährige Karzinogenitätsstudien mit Erlotinib an Ratten und Mäusen waren bis zu Expositionen, die oberhalb der therapeutischen Exposition beim Menschen lagen (bis zu 2-fach beziehungsweise 10-fach höher, bezogen auf C_{max} und/oder AUC), negativ.

Eine leichte phototoxische Hautreaktion wurde bei Ratten nach UV-Bestrahlung beobachtet.

6. Pharmazeutische Angaben

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Tablettenkern:
 Lactose-Monohydrat
 Mikrokristalline Cellulose
 Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.)
 Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich].

Filmüberzug:
 Opadry 200 white 200F280000,
 Poly(vinylalkohol)
 Titandioxid (E171)
 Macrogol 3350
 Talkum
 Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1 : 1) (Ph.Eur.) (Typ A)
 Natriumhydrogencarbonat

6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Für diese Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Aluminium-OPA/Alu/PVC-Blisterepackungen.

Originalpackung mit 30Tabletten.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

7. Inhaber der Zulassung

STADAPHARM GmbH
 Stadastraße 2–18
 61118 Bad Vilbel
 Telefon: 06101 603-0
 Telefax: 06101 603-3888
 Internet: www.stadapharm.de

8. Zulassungsnummern

99486.00.00
 99488.00.00
 99489.00.00

9. Datum der Erteilung der Zulassung

02.01.2018

10. Stand der Information

Januar 2018

11. Verkaufsabgrenzung

Verschreibungspflichtig

Anforderung an:

Satz-Rechen-Zentrum Berlin

Fachinformationsdienst

Postfach 11 01 71

10831 Berlin