

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden. Zie rubriek 4.8 voor het rapporteren van bijwerkingen.

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

CARVYKTI $3,2 \times 10^6$ – $1,0 \times 10^8$ cellen dispersie voor infusie.

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

2.1 Algemene beschrijving

CARVYKTI (ciltacabtagene autoleucel) is een product gebaseerd op genetisch gemodificeerde autologe cellen, dat T-cellen bevat die *ex vivo* zijn omgevormd met behulp van een lentivirale vector die niet in staat is tot replicatie en die codeert voor een anti-B-cel-maturatieantigeen (BCMA) chimere antigeenreceptor (CAR), bestaande uit twee antilichamen met één domein gekoppeld aan een 4-1 BB-costimulerend domein en een CD3-zeta signalerend domein.

2.2 Kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling

Elke patiëntspecifieke infuuszak met CARVYKTI bevat ciltacabtagene autoleucel in een van de batch afhankelijke concentratie van autologe T-cellen die genetisch zodanig zijn gemodificeerd dat ze een anti-BCMA chimere antigeenreceptor tot expressie brengen (CAR-positieve levensvatbare T-cellen) (zie rubriek 4.2). Het geneesmiddel is verpakt in één infuuszak die een celdispersie voor infusie bevat van $3,2 \times 10^6$ tot $1,0 \times 10^8$ CAR-positieve levensvatbare T-cellen, gesuspenderd in een oplossing voor cryopreservatie.

Een infuuszak bevat 30 ml of 70 ml dispersie voor infusie.

De cellulaire samenstelling en het uiteindelijke aantal cellen is afhankelijk van het lichaamsgewicht van de patiënt en varieert tussen batches voor afzonderlijke patiënten. Naast T-cellen kunnen 'natural killer' (NK)-cellen aanwezig zijn.

De kwantitatieve informatie over het geneesmiddel, inclusief de totale concentratie levensvatbare cellen, dispersievolume en totale aantal CAR+-cellen per zak en geleverde dosis, wordt weergegeven in het batchinformatieblad dat is gevoegd bij de cryocassette gebruikt voor het transport van CARVYKTI.

Hulpstof(fen) met bekend effect

Elke dosis van CARVYKTI bevat 0,05 ml dimethylsulfoxide (DMSO) per ml en een residu van kanamycine (zie rubriek 4.4).

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Dispersie voor infusie

Een kleurloze tot witte dispersie, met verlooptinten wit, geel en roze.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

CARVYKTI is geïndiceerd voor de behandeling van volwassen patiënten met recidiverend en refractair multipel myeloom, die minimaal drie eerdere behandelingen hebben gekregen, waaronder een immunomodulerend middel, een proteasoomremmer en een anti-CD38-antilichaam en die tijdens de laatste therapie ziekteprogressie hebben vertoond.

4.2 Dosering en wijze van toediening

CARVYKTI moet worden toegediend in een gekwalificeerd behandelcentrum.

De therapie moet worden gestart onder leiding en toezicht van een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg die ervaring heeft met de behandeling van hematologische maligniteiten en die is opgeleid voor de toediening en behandeling van patiënten met CARVYKTI.

Voorafgaand aan de infusie moet in het gekwalificeerde behandelcentrum ten minste één dosis tocilizumab beschikbaar zijn voor gebruik in het geval van 'cytokine release'-syndroom (CRS), met toegang tot een extra dosis binnen 8 uur na elke vorige dosis (zie rubriek 4.4). In het uitzonderlijke geval dat tocilizumab niet beschikbaar is vanwege een tekort dat is vermeld in de Tekortencatalogus van het Europees Geneesmiddelenbureau, moeten in plaats van tocilizumab voorafgaand aan de infusie geschikte alternatieve maatregelen beschikbaar zijn voor de behandeling van CRS.

Noodapparatuur moet beschikbaar zijn voorafgaand aan de infusie en tijdens de herstelperiode.

Dosering

CARVYKTI is bedoeld voor autoloog gebruik (zie rubriek 4.4).

De behandeling bestaat uit een eenmalige dosis voor infusie met een dispersie van CAR-positieve levensvatbare T-cellen in één infuuszak.

De streefdosis is $0,75 \times 10^6$ CAR-positieve levensvatbare T-cellen/kg lichaamsgewicht (niet meer dan $1,0 \times 10^8$ CAR-positieve levensvatbare T-cellen).

Patiënten van 100 kg en minder: $0,5 - 1,0 \times 10^6$ CAR-positieve levensvatbare T-cellen/kg lichaamsgewicht.

Patiënten van meer dan 100 kg: $0,5 - 1,0 \times 10^8$ CAR-positieve levensvatbare T-cellen (niet op gewichtsbasis).

Zie het bijgevoegde batchinformatieblad (*Lot Information Sheet, LIS*) voor aanvullende informatie over de dosering.

Overbruggingsbehandeling

Overweeg - naar de keuze van de voorschrijver - een overbruggingsbehandeling voorafgaand aan de infusie met CARVYKTI om de tumorlast te verminderen of de ziekte te stabiliseren (zie rubriek 4.4).

Behandeling vooraf (lymfodepleterende behandeling)

De lymfodepleterende behandeling moet worden uitgesteld als een patiënt ernstige bijwerkingen heeft ondervonden van voorafgaande overbruggingsbehandelingen (waaronder klinisch relevante actieve infectie, cardiale toxiciteit en pulmonale toxiciteit) (zie rubriek 5.1).

De beschikbaarheid van CARVYKTI moet worden bevestigd voordat men start met de lymfodepleterende behandeling.

Een lymfodepleterende behandeling met cyclofosfamide 300 mg/m^2 intraveneus en fludarabine 30 mg/m^2 intraveneus moet dagelijks gedurende 3 dagen worden toegediend. De infusie met CARVYKTI moet 5 tot 7 dagen na het begin van de lymfodepleterende behandeling worden toegediend. Als het meer dan 14 dagen duurt voordat bijwerkingen door de lymfodepleterende behandeling afnemen tot graad 1 of lager, waardoor de toediening van CARVYKTI vertraging oploopt, moet de lymfodepleterende behandeling opnieuw worden toegediend na minimaal 21 dagen na de eerste dosis van de eerste lymfodepleterende behandeling.

Voor dosisaanpassingen van cyclofosfamide en fludarabine, zie de betreffende Samenvattingen van de Productkenmerken van cyclofosfamide en fludarabine.

Premedicatie

De volgende pre-infusiemedicatie moet 30 tot 60 minuten vóór infusie met CARVYKTI aan alle patiënten worden toegediend:

- antipyreticum (oraal of intraveneus paracetamol 650 tot 1.000 mg);
- antihistaminicum (oraal of intraveneus difenhydramine 25 tot 50 mg of gelijkwaardig).

Het gebruik van profylactische systemische corticosteroiden moet worden vermeden, aangezien deze de werking van CARVYKTI kunnen verstoren.

Speciale populaties

Ouderen

Er is geen dosisaanpassing nodig bij patiënten met een leeftijd \geq 65 jaar.

Patiënten seropositief voor hepatitis B-virus (HBV), hepatitis C-virus (HCV) of humaan immunodeficiëntievirus (hiv)

Er is momenteel geen ervaring met de productie van CARVYKTI voor patiënten met een positieve testuitslag voor hiv, actieve HBV of actieve HCV. Vóór het afnemen van cellen voor de productie moet een screening op HBV, HCV en hiv en andere infectieuze pathogenen worden uitgevoerd.

Pediatrische patiënten

De veiligheid en werkzaamheid van CARVYKTI bij kinderen in de leeftijd jonger dan 18 jaar zijn niet vastgesteld.

Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

CARVYKTI is uitsluitend voor intraveneus gebruik.

Gebruik GEEN leukodepletiefilter.

Bereiding van CARVYKTI voor infusie

Voorafgaand aan de infusie en tijdens de herstelperiode moet de beschikbaarheid van tocilizumab of geschikte alternatieven, in het uitzonderlijke geval dat tocilizumab niet beschikbaar is vanwege een tekort dat is vermeld in de Tekortencatalogus van het Europees Geneesmiddelenbureau, en noodapparatuur zijn gewaarborgd.

Voor infusie moet worden bevestigd dat de identiteit van de patiënt overeenkomt met de unieke patiëntinformatie op de CARVYKTI-cryocassette, de infuuszak en op het batchinformatieblad (zie rubriek 4.4).

Het geneesmiddel mag pas worden ontdooid wanneer het klaar is voor gebruik. De timing van het ontdooiden van CARVYKTI en de infusie moeten op elkaar worden afgestemd; de infusietijd moet van tevoren worden bevestigd en de starttijd voor het ontdooiden moet daaraan worden aangepast, zodat CARVYKTI beschikbaar is voor infusie als de patiënt er klaar voor is. Het geneesmiddel moet onmiddellijk na het ontdooiden worden toegediend en de infusie moet binnen 2,5 uur na het ontdooiden worden voltooid.

Voor gedetailleerde instructies over de bereiding, toediening, te nemen maatregelen in geval van accidentele blootstelling en verwijderen van CARVYKTI, zie rubriek 6.6.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof(fen) of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen. Contra-indicaties van lymfodepletende chemotherapie en ondersteunende therapie moeten in overweging worden genomen.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Terugvinden herkomst

De vereisten voor het terugvinden van de herkomst van op cellen gebaseerde geavanceerde geneesmiddelen moeten worden toegepast. Om te garanderen dat de herkomst kan worden teruggevonden, moeten de naam van het geneesmiddel, het batchnummer en de naam van de behandelde patiënt gedurende een periode van 30 jaar na de uiterste houdbaarheidsdatum van het geneesmiddel worden bewaard.

Algemeen

Autoloog gebruik

CARVYKTI is uitsluitend bedoeld voor autoloog gebruik en mag, in geen enkel geval, aan andere patiënten worden toegediend. CARVYKTI mag niet worden geïnfundeerd als de informatie op de productetiketten en het batchinformatieblad niet overeenkomt met de identiteit van de patiënt.

Klinische beoordeling voorafgaand aan infusie met CARVYKTI

Infusie van CARVYKTI moet worden uitgesteld als een patiënt een van de volgende aandoeningen heeft:

- klinisch relevante actieve infectie;
- niet-hematologische bijwerkingen van graad ≥ 3 van de lymfodepleterende behandeling met cyclofosfamide en fludarabine, met uitzondering van graad 3-nausea, -braken, -diarree of -constipatie. Infusie van CARVYKTI moet worden uitgesteld tot deze bijwerkingen zijn afgenomen tot graad ≤ 1 ;
- actieve *graft-versus-host*-ziekte.

Patiënten met een actieve of eerder doorgemaakte belangrijke ziekte van het centrale zenuwstelsel (CZS) of met een ontoereikende nier-, lever-, long- of hartfunctie zijn waarschijnlijk kwetsbaarder voor de gevolgen van hieronder beschreven bijwerkingen en vereisen speciale aandacht. Er is geen ervaring met gebruik van CARVYKTI bij patiënten met CZS-betrokkenheid van myeloom of andere reeds aanwezige, klinisch relevante ziekten van het CZS.

De werkzaamheid/veiligheid van CARVYKTI bij patiënten die reeds eerder werden blootgesteld aan andere anti-BCMA-behandelingen is onbekend.

Er is beperkt bewijs beschikbaar over de werkzaamheid/veiligheid van CARVYKTI bij opnieuw behandelde patiënten.

Controle na de infusie

Patiënten moeten gedurende 14 dagen na de CARVYKTI-infusie dagelijks in een gekwalificeerde klinische instelling - en vervolgens gedurende nog eens 2 weken na de CARVYKTI-infusie periodiek - worden gecontroleerd op klachten en symptomen van CRS, neurologische bijwerkingen en andere bijwerkingen (zie rubriek 4.4).

Patiënten moeten worden geïnstrueerd om gedurende ten minste 4 weken na de infusie in de nabijheid van een gekwalificeerde klinische instelling te blijven.

'Cytokine release'-syndroom

'Cytokine release'-syndroom (CRS), dat gepaard kan gaan met fatale of levensbedreigende reacties, kan optreden na CARVYKTI-infusie.

Bijna alle patiënten kregen CRS na CARVYKTI-infusie, waarbij de meerderheid hiervan graad 1 of graad 2 was (zie rubriek 4.8). De mediane tijd vanaf de CARVYKTI-infusie (dag 1) tot het ontstaan van CRS was 7 dagen (spreiding: 1 tot 12 dagen). Bij ongeveer 90% van de patiënten begon CRS na dag 3 na de CARVYKTI-infusie.

In bijna alle gevallen varieerde de duur van CRS van 1 tot 14 dagen (mediane duur 4 dagen). Bij 89% van de patiënten had het CRS een duur van ≤ 7 dagen.

Klinische klachten en symptomen van CRS kunnen onder andere het volgende omvatten: koorts (met of zonder rigor), koude rillingen, hypotensie, hypoxie en verhoogde leverenzymen. Mogelijke levensbedreigende complicaties van CRS zijn onder meer cardiale disfunctie, neurologische toxiciteit en hemofagocytair lymfocytair syndroom (HLH). Patiënten moeten nauwgezet worden gecontroleerd op klachten en symptomen van deze bijwerkingen, waaronder koorts. Risicofactoren voor ernstig CRS zijn onder meer een hoge tumorlast voorafgaand aan de infusie, actieve infectie en snel optreden van koorts of aanhoudende koorts na 24 uur symptomatische behandeling.

De infusie van CARVYKTI moet worden uitgesteld als de patiënt een van de volgende kenmerken heeft: ernstige bijwerkingen van een voorafgaande lymfodepletende behandeling of overbruggingsbehandeling die nog niet zijn verdwenen (waaronder cardiale toxiciteit en pulmonale toxiciteit), snelle ziekteprogressie en klinisch relevante actieve infectie (zie rubriek 4.2). Er moet adequate profylactische en therapeutische behandeling voor infecties worden geboden, en voorafgaand aan de CARVYKTI-infusie moet men er zeker van zijn dat elke actieve infectie volledig is verdwenen. Infecties kunnen ook gelijktijdig met CRS optreden en kunnen het risico op een fatale gebeurtenis verhogen.

Voorafgaand aan de infusie moet de beschikbaarheid van ten minste één dosis tocilizumab, voor gebruik in geval van CRS, gewaarborgd zijn. Het gekwalificeerde behandelcentrum moet binnen 8 uur na elke eerdere dosis toegang hebben tot een extra dosis tocilizumab. In het uitzonderlijke geval dat tocilizumab niet beschikbaar is vanwege een tekort dat is vermeld in de Tekortencatalogus van het Europees Geneesmiddelenbureau, moet het behandelcentrum voor de behandeling van CRS toegang hebben tot geschikte alternatieve maatregelen in plaats van tocilizumab. Patiënten moeten gedurende 14 dagen na de CARVYKTI-infusie dagelijks in een gekwalificeerde klinische instelling - en vervolgens gedurende nog eens twee weken na de CARVYKTI-infusie periodiek - worden gecontroleerd op klachten en symptomen van CRS.

Patiënten moeten het advies krijgen onmiddellijk medische hulp in te roepen als zich op enig moment klachten of symptomen van CRS voordoen. Bij het eerste teken van CRS moet onmiddellijk worden beoordeeld of de patiënt in het ziekenhuis moet worden opgenomen en behandeling met ondersteunende zorg, tocilizumab, of tocilizumab en corticosteroïden moet worden ingesteld zoals aangegeven in onderstaande tabel 1.

Onderzoek op HLH moet worden overwogen bij patiënten met ernstig of niet-reagerend CRS. Voor patiënten met een hoge tumorlast voorafgaand aan de infusie, vroeg optreden van koorts of aanhoudende koorts na 24 uur, dient vroegtijdige toediening van tocilizumab te worden overwogen. Het gebruik van myeloïde groeifactoren, met name granulocyt-macrofaag-koloniestimulerende factor (GM-CSF), moet tijdens CRS worden vermeden. Overweeg bij patiënten met een hoge tumorlast bij aanvang het verminderen van de ziektelast met een overbruggingsbehandeling voorafgaand aan de infusie met CARVYKTI (zie rubriek 4.2).

Behandeling van 'cytokine release'-syndroom geassocieerd met CARVYKTI

Als CRS wordt vermoed, behandel dan volgens de aanbevelingen in tabel 1. Ondersteunende zorg voor CRS (waaronder, maar niet beperkt tot, antipyretische middelen, ondersteunende intraveneuze vochttoediening, vasopressoren, zuurstofsuppletie, enz.) moet worden geboden indien gepast. Laboratoriumtesten om te controleren op diffuse intravasale stolling, hematologische parameters, evenals op long-, hart-, nier- en leverfunctie dienen te worden overwogen. Andere monoklonale antilichamen gericht tegen cytokines (bijvoorbeeld anti-IL1 en/of anti-TNF α), of therapie gericht op vermindering en eliminatie van CAR-T-cellen, kunnen worden overwogen voor patiënten die hooggradig CRS en HLH ontwikkelen die ernstig of levensbedreigend blijven na eerdere toediening van tocilizumab en corticosteroïden.

Tabel 1: Behandeling van 'cytokine release'-syndroom met tocilizumab en corticosteroïden

| Graad | Symptomen | Tocilizumab ^a | Corticosteroïden |
|---------|---------------------------------------|--------------------------|------------------|
| Graad 1 | Temperatuur ≥ 38 °C ^b | Kan worden overwogen | N.v.t. |

| | | | |
|---------|---|---|--|
| Graad 2 | <p>Temperatuur ≥ 38 °C^b met ofwel:</p> <p>hypotensie die reageert op vocht en waarvoor geen vasopressoren nodig zijn,</p> <p>ofwel behoefte aan zuurstof via een neuscanule^c met lage flow^d of blow-by.</p> | <p>Dien tocilizumab 8 mg/kg intraveneus gedurende 1 uur toe (niet meer dan 800 mg).</p> <p>Herhaal zo nodig tocilizumab om de 8 uur indien reactie op intraveneuze vochttoediening of op verhoging van zuurstofsuppletie uitblijft.</p> <p>Beperk tot maximaal 3 doses binnen een periode van 24 uur; maximaal 4 doses in totaal.</p> | <p>Behandel volgens richtlijn hieronder als er geen verbetering optreedt binnen 24 uur na het starten van tocilizumab.</p> |
| Graad 3 | <p>Temperatuur ≥ 38 °C^b met ofwel:</p> <p>hypotensie waarvoor één vasopressor met of zonder vasopressine nodig is,</p> <p>ofwel behoefte aan zuurstof via een neuscanule^c met hoge flow^d, gezichtsmasker, 'non-rebreathing' masker of venturimasker.</p> | <p>Dien tocilizumab 8 mg/kg intraveneus gedurende 1 uur toe (niet meer dan 800 mg).</p> <p>Herhaal zo nodig tocilizumab om de 8 uur indien reactie op intraveneuze vochttoediening of op verhoging van zuurstofsuppletie uitblijft.</p> <p>Beperk tot maximaal 3 doses binnen een periode van 24 uur; maximaal 4 doses in totaal.</p> | <p>Indien geen verbetering optreedt, dien dan methylprednisolon 1 mg/kg intraveneus tweemaal daags of gelijkwaardig dexamethason toe (bijvoorbeeld 10 mg intraveneus om de 6 uur).</p> <p>Ga door met het gebruik van corticosteroiden tot de bijwerking graad 1 of minder is, daarna in 3 dagen afbouwen.</p> |
| Graad 4 | <p>Temperatuur ≥ 38 °C^b met ofwel:</p> <p>hypotensie waarvoor meerdere vasopressoren nodig zijn (met uitzondering van vasopressine),</p> <p>ofwel behoefte aan zuurstof via positieve druk (bijv. CPAP, BiPAP, intubatie en kunstmatige beademing).</p> | <p>Dien tocilizumab 8 mg/kg intraveneus gedurende 1 uur toe (niet meer dan 800 mg).</p> <p>Herhaal zo nodig tocilizumab om de 8 uur indien reactie op intraveneuze vochttoediening of op verhoging van zuurstofsuppletie uitblijft.</p> <p>Beperk tot maximaal 3 doses binnen een periode van 24 uur; maximaal 4 doses in totaal.</p> | <p>Zoals hierboven, of methylprednisolon 1.000 mg intraveneus per dag gedurende 3 dagen naar goeddunken van de arts toedienen.</p> <p>Als er geen verbetering optreedt of als de toestand verslechtert, overweeg dan andere immunosuppressiva.</p> |

Opmerking: Afhankelijk van de praktijk in het behandelcentrum kunnen monoklonale antilichamen gericht tegen cytokines (bijvoorbeeld anti-IL-1 zoals anakinra) worden overwogen voor niet-reagerend CRS.

^a Raadpleeg de voorschrijfinformatie van tocilizumab voor details. Overweeg alternatieve maatregelen (zie rubriek 4.2 en 4.4)

^b Toegeschreven aan CRS. Het kan zijn dat koorts niet altijd gelijktijdig met hypotensie of hypoxie aanwezig is, aangezien het kan worden gemaskeerd door interventies zoals antipyretica of anticytokine-therapie (bijv. tocilizumab of steroïden).

^c Lage flow via een neuscanule is ≤ 6 l/min en hoge flow via een neuscanule is > 6 l/min.

Neurologische bijwerkingen

Neurologische bijwerkingen komen frequent voor na behandeling met CARVYKTI en kunnen fataal of levensbedreigend zijn (zie rubriek 4.8). Het begin van neurologische bijwerkingen kan tijdens CRS, na het verdwijnen van CRS of in afwezigheid van CRS optreden.

Bijwerkingen door neurologische toxiciteit waren onder andere immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom (*immune effector cell-associated neurotoxicity syndrome*, ICANS), afasie en verwarde toestand. De mediane tijd vanaf infusie van CARVYKTI tot het eerste optreden van ICANS was 8 dagen (spreiding: 3 tot 13 dagen) en de mediane duur was 4 dagen (spreiding: 1 tot 14 dagen). Bijwerkingen door neurologische toxiciteit na herstel van CRS en/of ICANS kwamen voor bij 11% van de patiënten (n=20). Deze bijwerkingen hadden een mediaan eerste optreden van 24 dagen vanaf de CARVYKTI-infusie (spreiding: 5 tot 108 dagen) met een mediane tijd tot herstel van 28 dagen (spreiding: 2 tot 159 dagen).

Drie procent van de patiënten kreeg een reeks van bewegings- en neurocognitieve bijwerkingen die optraden na herstel van CRS en/of ICANS. Bij sommige patiënten verergerde dit tot niet meer kunnen werken of voor zichzelf kunnen zorgen (zie rubriek 4.8).

Bij patiënten met een hoge tumorlast moet worden overwogen de ziektelast bij aanvang te verminderen door middel van een overbruggingsbehandeling vóór de infusie met CARVYKTI. Dit kan het risico op het ontwikkelen van neurologische bijwerkingen beperken (zie rubriek 4.8). Patiënten moeten gedurende vier weken na infusie worden gecontroleerd op klachten en symptomen van ICANS. Bij het eerste teken van ICANS moet onmiddellijk worden beoordeeld of de patiënt in het ziekenhuis moet worden opgenomen en behandeling met ondersteunende zorg moet worden verleend zoals aangegeven in onderstaande tabel 2. Vroegtijdige opsporing en agressieve behandeling van CRS of ICANS kan belangrijk zijn om optreden of verergering van neurologische bijwerkingen te voorkomen. Ga na herstel van CRS en/of ICANS door met het controleren van patiënten op klachten en symptomen van neurologische toxiciteit.

Behandeling van neurologische bijwerkingen geassocieerd met CARVYKTI

Bij de eerste tekenen van neurologische bijwerkingen, waaronder ICANS, moet neurologisch onderzoek worden overwogen. Sluit andere oorzaken van neurologische symptomen uit. Bied intensieve zorg en ondersteunende therapie voor ernstige of levensbedreigende neurologische bijwerkingen.

Tabel 2: Richtlijnen voor de behandeling van ICANS

| ICANS Graad^a | Symptomen^b | Gelijktijdig CRS | Niet gelijktijdig CRS |
|--------------------------------|--|--------------------------------------|------------------------------|
| Graad 1 | ICE-score 7-9 ^c of verminderd bewustzijnsniveau ^d : wordt spontaan wakker. | Behandeling van CRS volgens tabel 1. | Overweeg dexamethason. |

| | | | |
|---------|---|--|--|
| Graad 2 | ICE-score 3-6 ^c of verminderd bewustzijnsniveau ^d : wordt wakker na gesproken commando. | Dien tocilizumab toe volgens tabel 1 voor behandeling van CRS. Als er geen verbetering optreedt na het starten van tocilizumab, moet iedere 6 uur 10 mg i.v. dexamethason ^e worden toegediend als niet reeds andere corticosteroïden worden gebruikt. Ga door met dexamethason tot er verbetering is tot ≤ graad 1; daarna afbouwen. | Dien iedere 6 uur 10 mg i.v. dexamethason ^e toe. Ga door met dexamethason tot er verbetering is tot ≤ graad 1; daarna afbouwen. |
| Graad 3 | ICE-score 0-2 ^c of verminderd bewustzijnsniveau ^d : wordt alleen wakker na tactiele stimulus, of insulten ^d , ofwel: <ul style="list-style-type: none"> • een klinisch insult, focaal of gegeneraliseerd, dat snel verdwijnt, of • niet-convulsieve insulten op het EEG die verdwijnen met interventie, of verhoogde intracranieële druk (ICP): focaal/lokaal oedeem op neurobeeldvorming ^d . | Dien tocilizumab toe volgens tabel 1 voor behandeling van CRS. Dien daarnaast dexamethason ^e 10 mg i.v. toe bij de eerste dosis tocilizumab en herhaal deze dosis iedere 6 uur. Ga door met dexamethason tot er verbetering is tot ≤ graad 1; daarna afbouwen. | Dien iedere 6 uur 10 mg i.v. dexamethason ^e toe. Ga door met dexamethason tot er verbetering is tot ≤ graad 1; daarna afbouwen. |
| Graad 4 | ICE-score 0 ^c of verminderd bewustzijnsniveau ^d , ofwel: <ul style="list-style-type: none"> • de patiënt is niet wakker te krijgen of heeft krachtige of herhaalde tactiele stimuli nodig om wakker te worden, of • stupor of coma, of insulten ^d , ofwel: <ul style="list-style-type: none"> • levensbedreigend langdurig insult (> 5 min), of | Dien tocilizumab toe volgens tabel 1 voor behandeling van CRS. Zoals hierboven of overweeg toediening van i.v. methylprednisolon 1.000 mg per dag bij de eerste dosis tocilizumab en ga door met i.v. methylprednisolon 1.000 mg per dag gedurende 2 of meer dagen. | Zoals hierboven of overweeg toediening van i.v. methylprednisolon 1.000 mg per dag gedurende 3 dagen; indien verbetering optreedt, dan behandelen als hierboven. |

| | |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none"> herhaalde klinische of elektrische insulten zonder tussentijdse terugkeer naar het uitgangsniveau, <p>of motorische bevindingen^d:</p> <ul style="list-style-type: none"> diepe focale motorische zwakte zoals hemiparese of paraparese, <p>of verhoogde intracraniale druk (ICP)/cerebraal oedeem^d, met klachten/symptomen zoals:</p> <ul style="list-style-type: none"> diffuus cerebraal oedeem op neurobeeldvorming, of decerebratie- of decortatiehouding, of parese van hersenzenuw VI, of papiloedeem, of trias van Cushing. | <p>In geval van verhoogde intracraniale druk (ICP)/cerebraal oedeem, raadpleeg de richtlijnen van de instelling voor behandeling.</p> |
|--|---|

EEG = elektro-encefalogram; ICE = immuun-effectorcel-geassocieerde encefalopathie; ICP = intracraniale druk

- ^a Overweeg niet-sederende anti-epileptische medicatie (bijv. levetiracetam) voor insultprofyaxe voor elke ICANS-graad.
- ^b De behandeling wordt bepaald door de ernstigste bijwerking, niet toe te schrijven aan een andere oorzaak.
- ^c Als de patiënt wakker gemaakt kan worden en in staat is om de ICE-test uit te voeren, beoordeel dan volgens onderstaande tabel 3.
- ^d Niet toe te schrijven aan een andere oorzaak.
- ^e Alle verwijzingen naar toediening van dexamethason hebben betrekking op dexamethason of gelijkwaardig.

Tabel 3: Beoordeling van immuun-effectorcel-geassocieerde encefalopathie (ICE)

| Instrument voor immuun-effectorcel-geassocieerde encefalopathie (ICE)^a | |
|---|---------------|
| | Punten |
| Oriëntatie: oriëntatie in jaar, maand, stad, ziekenhuis | 4 |
| Benoemen: 3 voorwerpen benoemen/aanwijzen (bijv. wijs klok, pen, knoop aan) | 3 |
| Opdrachten uitvoeren: (bijv. 'Steek 2 vingers op' of 'Doe uw ogen dicht en steek uw tong uit') | 1 |
| Schrijven: vermogen om een standaardzin te schrijven | 1 |
| Aandacht: vanaf 100 met tien tegelijk terugtellen | 1 |

^a Puntenbeoordeling ICE-instrument:

- Score 10: geen beperking
- Score 7-9: graad 1 ICANS
- Score 3-6: graad 2 ICANS
- Score 0-2: graad 3 ICANS
- Score 0: patiënt is niet wakker te krijgen en kan de ICE-beoordeling niet uitvoeren: graad 4 ICANS

Langdurige cytopenie

Patiënten kunnen na lymfodepleterende chemotherapie en infusie van CARVYKTI gedurende meerdere weken cytopenie vertonen en moeten worden behandeld volgens lokale richtlijnen. In studie MMY2001 hadden bijna alle patiënten één of meer graad 3- of graad 4-bijwerkingen van cytopenie. De meeste patiënten hadden een mediane tijd vanaf infusie tot eerste optreden van graad 3- of graad 4-cytopenie van minder dan twee weken, waarbij de meerderheid van de patiënten op dag 30 was hersteld tot graad 2 of lager (zie rubriek 4.8).

Voor en na infusie van CARVYKTI moeten de aantallen bloedcellen worden gecontroleerd. Bij trombocytopenie moet ondersteunende zorg met transfusies worden overwogen. Langdurige neutropenie is in verband gebracht met een verhoogd risico op infectie. Myeloïde groeifactoren, met name GM-CSF, kunnen symptomen van CRS verergeren en worden niet aanbevolen tijdens de eerste 3 weken na CARVYKTI of totdat CRS is verdwenen.

Ernstige infecties en febrile neutropenie

Ernstige infecties, waaronder levensbedreigende of dodelijke infecties, kwamen voor bij patiënten na CARVYKTI-infusie (zie rubriek 4.8).

Patiënten moeten voor en tijdens behandeling met CARVYKTI regelmatig worden gecontroleerd op klachten en symptomen van infectie en op passende wijze worden behandeld. Profylactische antimicrobiële middelen moeten volgens de lokale richtlijnen worden toegediend. Het is bekend dat infecties het beloop en de behandeling van gelijktijdig CRS kunnen bemoeilijken. Patiënten met een klinisch relevante actieve infectie mogen niet met de behandeling met CARVYKTI beginnen totdat de infectie onder controle is.

In het geval van febrile neutropenie moet de infectie worden beoordeeld en op passende wijze met breed spectrum antibiotica, vocht en andere ondersteunende zorg worden behandeld, zoals medisch geïndiceerd.

Virusreactivering

Reactivering van HBV, in enkele gevallen leidend tot fulminante hepatitis, leverfalen en overlijden, kan voorkomen bij patiënten die zijn behandeld met geneesmiddelen gericht tegen B-cellen.

Er is momenteel geen ervaring met de productie van CARVYKTI voor patiënten met een positieve testuitslag voor hiv, actieve HBV of actieve HCV. Vóór het afnemen van cellen voor de productie moet een screening op HBV, HCV en hiv en andere infectieuze pathogenen worden uitgevoerd (zie rubriek 4.2).

Hypogammaglobulinemie

Bij patiënten die CARVYKTI krijgen, kan hypogammaglobulinemie voorkomen.

Na behandeling moeten de immunoglobulineconcentraties regelmatig worden gecontroleerd en behandeld volgens de standaardrichtlijnen, met inbegrip van immunoglobulinesubstitutie, antibioticaprofylaxe en controle op infecties.

Secundaire maligniteiten

Patiënten die behandeld zijn met CARVYKTI, kunnen secundaire maligniteiten ontwikkelen. Patiënten moeten levenslang worden gecontroleerd op secundaire maligniteiten. Indien zich een secundaire maligniteit voordoet, neem dan contact op met het bedrijf voor instructies over het afnemen van monsters bij de patiënt voor verder onderzoek.

Interferentie met virologisch onderzoek

Als gevolg van een klein aantal korte stukjes identieke genetische informatie tussen de lentivirale vector die wordt gebruikt om CARVYKTI te maken en hiv, kunnen sommige hiv-nucleïnezuuramplificatietests (NAT) een vals-positief resultaat geven.

Bloed-, orgaan-, weefsel- en celdonatie

Patiënten die met CARVYKTI zijn behandeld, mogen geen bloed, organen, weefsels of cellen voor transplantatie doneren. Deze informatie staat op de patiëntenkaart die aan de patiënt moet worden gegeven.

Overgevoeligheid

Bij infusie van CARVYKTI kunnen allergische reacties optreden. Ernstige overgevoelighedsreacties, waaronder anafylaxie, kunnen optreden als gevolg van de dimethylsulfoxide (DMSO) of resterende kanamycine in CARVYKTI.

Langetermijnfollow-up

Om een beter inzicht te krijgen in de veiligheid en werkzaamheid van CARVYKTI op de lange termijn, wordt verwacht dat patiënten opgenomen en opgevolgd worden in een register.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er is geen farmacokinetisch of farmacodynamisch onderzoek naar interacties uitgevoerd met CARVYKTI.

De gelijktijdige toediening van middelen waarvan bekend is dat ze de T-celfunctie remmen, is niet formeel onderzocht. De gelijktijdige toediening van middelen waarvan bekend is dat ze de T-celfunctie stimuleren, is niet onderzocht en de effecten zijn onbekend.

Bij sommige patiënten in de klinische studies met CARVYKTI waren tocilizumab, corticosteroiden en anakinra nodig voor de behandeling van CRS. Na toediening van tocilizumab gaat de expansie en persistentie van CARVYKTI door. Bij patiënten die waren behandeld met tocilizumab (n=68) was de C_{\max} van CARVYKTI 81% hoger en de AUC_{0-28d} 72% hoger in vergelijking met patiënten (n=29) die geen tocilizumab kregen. Bij patiënten die corticosteroiden kregen (n=28) was de C_{\max} van CARVYKTI 75% hoger en de AUC_{0-28d} 112% hoger in vergelijking met patiënten die geen corticosteroiden kregen (n=69). Bovendien was bij patiënten die anakinra kregen (n=20) de C_{\max} van CARVYKTI 41% hoger en de AUC_{0-28d} 72% hoger in vergelijking met patiënten die geen anakinra kregen (n=77).

Levende vaccins

De veiligheid van immunisatie met levende virale vaccins tijdens of na behandeling met CARVYKTI is niet onderzocht. Uit voorzorg wordt vaccinatie met levende virale vaccins niet aanbevolen gedurende ten minste 6 weken vóór het begin van lymfodepleterende chemotherapie, tijdens de behandeling met CARVYKTI en tot immuunherstel na de behandeling met CARVYKTI.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Vrouwen die zwanger kunnen worden/Anticonceptie bij mannen en vrouwen

De zwangerschapsstatus van vrouwen die zwanger kunnen worden moet vóór de start van de behandeling met CARVYKTI worden gecontroleerd.

Er zijn onvoldoende gegevens over blootstelling beschikbaar om een aanbeveling te doen over de duur van anticonceptie na behandeling met CARVYKTI.

In klinische studies werd aan vrouwelijke patiënten die zwanger kunnen worden geadviseerd om een zeer effectieve anticonceptiemethode toe te passen, en mannelijke patiënten met partners die zwanger kunnen worden of van wie de partners zwanger waren, werden geïnstrueerd om een barrièremethode voor anticonceptie te gebruiken tot één jaar nadat de patiënt CARVYKTI heeft gekregen.

Raadpleeg de productinformatie voor lymfodepleterende chemotherapie voor informatie over de noodzaak van effectieve anticonceptie bij patiënten die de lymfodepleterende chemotherapie krijgen.

Zwangerschap

Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gebruik van CARVYKTI bij zwangere vrouwen. Er is met CARVYKTI geen dieronderzoek uitgevoerd naar reproductieve en ontwikkelingstoxiciteit. Het is niet bekend of CARVYKTI op de foetus kan worden overgedragen en foetale toxiciteit kan veroorzaken.

CARVYKTI wordt dan ook niet aanbevolen voor gebruik tijdens de zwangerschap en bij vrouwen die zwanger kunnen worden die geen anticonceptie toepassen. Zwangere vrouwen moeten worden geïnformeerd dat er risico's voor de foetus kunnen zijn. Een zwangerschap na CARVYKTI-therapie moet met de behandelend arts worden besproken.

Zwangere vrouwen die CARVYKTI hebben gekregen, kunnen hypogammaglobulinemie hebben. Meting van de immunoglobulinespiegel bij pasgeborenen van moeders die met CARVYKTI zijn behandeld, moet worden overwogen.

Borstvoeding

Het is niet bekend of CARVYKTI in de moedermelk wordt uitgescheiden. Vrouwen die borstvoeding geven, moeten worden gewezen op het mogelijke risico voor het kind dat borstvoeding krijgt.

Na toediening van CARVYKTI dient de beslissing om borstvoeding te overwegen met de behandelend arts te worden besproken.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens bekend over het effect van CARVYKTI op de vruchtbaarheid. Effecten van CARVYKTI op de mannelijke en vrouwelijke vruchtbaarheid zijn niet onderzocht in dieronderzoek (zie rubriek 5.3).

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

CARVYKTI heeft grote invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Vanwege de kans op neurologische bijwerkingen lopen patiënten die CARVYKTI krijgen het risico op een veranderd(e) of verminderd(e) bewustzijn of coördinatie in de 8 weken na de CARVYKTI-infusie (zie rubriek 4.4). Patiënten moeten het advies krijgen om gedurende deze initiële periode en bij het ontstaan van neurologische verschijnselen geen voertuig te besturen en geen gevaarlijke beroepen of activiteiten uit te oefenen, zoals het bedienen van zware of potentieel gevaarlijke machines.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De veiligheid van CARVYKTI werd geëvalueerd bij 179 volwassen patiënten met multipel myeloom die een infusie kregen met CARVYKTI in twee klinische open-labelstudies: studie MMY2001 (N=106), waarin patiënten werden opgenomen uit het belangrijkste fase Ib/II-cohort (Verenigde Staten; n=97) en een aanvullend cohort (Japan; n=9), en studie MMY2003 (n=73).

De meest voorkomende bijwerkingen ($\geq 20\%$) van CARVYKTI waren neutropenie (91%), CRS (88%), pyrexie (88%), trombocytopenie (73%), anemie (72%), leukopenie (54%), lymfopenie (45%), skeletspierstelselpijn (43%), hypotensie (41%), vermoeidheid (40%), transaminasen verhoogd (37%), bovenste-luchtweginfectie (32%), diarree (28%), hypocalciëmie (27%), hypofosfatemie (26%), nausea (26%), hoofdpijn (25%), hoesten (25%), tachycardie (23%), koude rillingen (23%), encefalopathie (22%), verminderde eetlust (22%), oedeem (22%) en hypokaliëmie (20%).

Ernstige bijwerkingen traden op bij 46% van de patiënten; ernstige bijwerkingen die werden gemeld bij $\geq 2\%$ van de patiënten waren CRS (15%), neutropenie (6%), ICANS (4%), sepsis (3%), trombocytopenie (3%), febriële neutropenie (3%) en pneumonie (3%).

De meest voorkomende ($\geq 5\%$) graad ≥ 3 niet-hematologische bijwerkingen waren transaminasen verhoogd (16%), hypotensie (8%), hypofosfatemie (8%), gamma-glutamyltransferase verhoogd (7%), pneumonie (7%), sepsis (6%), pyrexie (6%), vermoeidheid (6%), hypocalciëmie (5%) en hypoxie (5%).

De meest frequente ($\geq 20\%$) graad ≥ 3 hematologische afwijkingen waren neutropenie (90%), anemie (58%), leukopenie (53%), trombocytopenie (52%) en lymfopenie (43%).

Tabel met bijwerkingen

Tabel 4 geeft een samenvatting van de bijwerkingen die optraden bij patiënten die CARVYKTI kregen.

Binnen elke systeem-/orgaanklasse zijn de bijwerkingen geordend naar frequentie. Binnen elke frequentiegroep worden, indien van toepassing, bijwerkingen weergegeven in volgorde van afnemende ernst. De volgende definities worden gebruikt: zeer vaak ($\geq 1/10$); vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$); soms

($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); zelden ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$); zeer zelden ($< 1/10.000$); niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Tabel 4: Bijwerkingen bij patiënten met multipel myeloom behandeld met CARVYKTI (N=179)

| Systeem-/orgaanklasse | Frequentie | Bijwerking | Incidentie (%) | |
|---|------------|--|----------------|----------------|
| | | | Alle graden | graad ≥ 3 |
| Infecties en parasitaire aandoeningen | Zeer vaak | Bacteriële infectie* [#] | 10 | 4 |
| | | Bovenste-luchtweginfectie* | 32 | 2 |
| | Vaak | Sepsis ^{1#} | 8 | 6 |
| | | Pneumonie* [#] | 7 | 7 |
| | | Virale infectie* | 6 | 2 |
| | | Cytomegalovirusinfectie* | 2 | 2 |
| Bloed- en lymfestelselaandoeningen | Zeer vaak | Neutropenie* | 91 | 90 |
| | | Trombocytopenie | 73 | 52 |
| | | Anemie | 72 | 58 |
| | | Leukopenie | 54 | 53 |
| | | Lymfopenie* | 45 | 43 |
| | | Febriële neutropenie | 12 | 11 |
| | | Coagulopathie ² | 15 | 2 |
| | | Hypofibrinogenemie* | 12 | 2 |
| Immuunsysteemaandoeningen | Zeer vaak | 'Cytokine release'-syndroom [#] | 88 | 4 |
| | Vaak | Hemofagocyttaire lymfocytose [#] | 3 | 2 |
| | | Hypogammaglobulinemie* | 9 | 1 |
| Voedings- en stofwisselingsstoornissen | Zeer vaak | Hypocalciëmie | 27 | 5 |
| | | Hypofosfatemie | 26 | 8 |
| | | Verminderde eetlust | 22 | 2 |
| | | Hypokaliëmie | 20 | 3 |
| | | Hypoalbuminemie | 19 | 1 |
| | | Hyponatriëmie | 17 | 3 |
| | | Hypomagnesiëmie | 16 | 0 |
| Psychische stoornissen | Vaak | Delirium ³ | 4 | 1 |
| | | Persoonlijkheidsveranderingen ⁴ | 4 | 1 |
| | | Insomnia | 9 | 0 |
| Zenuwstelselaandoeningen | Zeer vaak | Encefalopathie ⁵ | 22 | 4 |
| | | Immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom | 13 | 2 |
| | | Motorische disfunctie ⁶ | 15 | 4 |
| | | Duizeligheid* | 17 | 1 |
| | | Hoofdpijn | 25 | 0 |
| | Vaak | Afasie ⁷ | 7 | 1 |
| | | Parese ⁸ | 6 | 1 |
| | | Ataxie ⁹ | 6 | 1 |
| | | Neuropathie perifeer ¹⁰ | 9 | 2 |
| | | Tremor* | 7 | 0 |
| | | Neurotoxiciteit [#] | 2 | 1 |
| Hartaandoeningen | Zeer vaak | Tachycardie* | 23 | 1 |
| | Vaak | Hartritmestoornissen ¹¹ | 6 | 2 |
| Bloedvataandoeningen | Zeer vaak | Hypotensie* | 41 | 8 |
| | | Hypertensie | 15 | 4 |
| | Vaak | Hemorragie ^{12#} | 7 | 2 |
| | Zeer vaak | Hypoxie* | 12 | 5 |

| | | | | |
|---|-----------|-------------------------------------|----|----|
| Ademhalingsstelsel-, borstkassen mediastinumaandoeningen | | Dyspneu ^{13#} | 18 | 3 |
| | | Hoesten* | 25 | 0 |
| Maagdarmsstelselaandoeningen | Zeer vaak | Diarree | 28 | 2 |
| | | Nausea | 26 | 1 |
| | | Braken | 18 | 0 |
| | | Constipatie | 17 | 0 |
| | | Buikpijn* | 10 | 0 |
| | | | | |
| Lever- en galaandoeningen | Vaak | Hyperbilirubinemie | 6 | 2 |
| Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen | Zeer vaak | Musculoskeletale pijn* | 43 | 3 |
| Nier- en urinewegaandoeningen | Vaak | Renaal falen ¹⁴ | 7 | 4 |
| Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen | Zeer vaak | Pyrexie | 88 | 6 |
| | | Vermoeidheid* | 40 | 6 |
| | | Koude rillingen | 23 | 0 |
| | | Oedeem ¹⁵ | 22 | 2 |
| | | Pijn* | 12 | 1 |
| Onderzoeken | Zeer vaak | Transaminasen verhoogd* | 37 | 16 |
| | | Gamma-glutamyltransferase verhoogd | 13 | 7 |
| | | Serum ferritine verhoogd | 12 | 3 |
| | | Bloed lactaatdehydrogenase verhoogd | 11 | 0 |
| | | Bloed alkalische fosfatase verhoogd | 10 | 3 |
| | Vaak | C-reactief proteïne verhoogd | 8 | 2 |

Bijwerkingen zijn gemeld met behulp van MedDRA versie 23.0

Met fatale afloop.

* Gebaseerd op groepsterm.

1 Sepsis omvat bacteriëmie, septische shock.

2 Coagulopathie omvat geactiveerde partiële tromboplastinetijd verlengd, coagulopathie, diffuse intravasale stolling, D-dimeer verhoogd, internationale genormaliseerde protrombinetijd ratio verhoogd, protrombinespiegel verhoogd en protrombinetijd verlengd.

3 Delirium omvat agitatie, delirium, hallucinatie, prikkelbaarheid en rusteloosheid.

4 Persoonlijkheidsveranderingen omvat apathie, vlakke stemming en verminderde gelaatsuitdrukking.

5 Encefalopathie omvat amnesie, bradyfrenie, cognitieve aandoening, verwarde toestand, verminderd bewustzijn, stoornis van aandacht, lethargie, niet-infectieuze encefalitis, psychomotorische retardatie en slaapstoornis.

6 Motorische disfunctie omvat bradykinesie, tandradfenomeen, dysgrafie, micrografie, spierrigiditeit, myoclonus, parkinsonisme, houding afwijkend en stereotypie.

7 Afasie omvat dysartrie, langzame spraak en spraakstoornis.

8 Parese omvat paralyse van een hersenzenuw.

9 Ataxie omvat ataxie, evenwichtsstoornis en loopstoornis.

10 Neuropathie perifeer omvat perifere motorische/sensorische neuropathie.

11 Hartritmestoornissen omvat supraventriculaire/ventriculaire tachycardie.

12 Hemorragie omvat conjunctivale hemorragie, bloedneus, hemoptoë, postprocedurebloeding, longbloeding, retinabloeding en subarachnoïdale bloeding.

13 Dyspneu omvat dyspneu, ademnood en respiratoir falen.

14 Renaal falen omvat acuut nierletsel, bloed creatinine verhoogd en chronische nieraandoening.

15 Oedeem omvat generaliseerd, perifeer en gelokaliseerd oedeem.

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

'Cytokine release'-syndroom

CRS werd gemeld bij 88% van de patiënten (n=157); 83% (n=149) van de patiënten had CRS-bijwerkingen van graad 1 of graad 2, 4% (n=7) van de patiënten had CRS-bijwerkingen van graad 3 of

graad 4 en < 1% (n=1) van de patiënten had een CRS-bijwerking van graad 5. Negenennegentig procent van de patiënten (n=155) herstelde van CRS.

De duur van CRS was voor alle patiënten op één na ≤ 14 dagen. Bij deze ene patiënt duurde CRS 97 dagen, gecompliceerd met secundaire HLH met vervolgens fatale afloop. De meest frequente (≥ 10%) klachten of symptomen geassocieerd met CRS waren onder andere pyrexie (85%), hypotensie (34%), aspartaataminotransferase (ASAT) verhoogd (18%) en alanine-aminotransferase (ALAT) verhoogd (13%). Zie rubriek 4.4 voor richtlijnen voor controle en behandeling.

Neurologische bijwerkingen

Neurologische bijwerkingen kwamen voor bij 20% van de patiënten (n=35); 7% (n=12) van de patiënten had neurologische bijwerkingen van graad 3 of graad 4 was en < 1% (n=1) van de patiënten had neurologische bijwerkingen van graad 5.

ICANS kwam voor bij 13% van de patiënten (n=24), waarbij 2% (n=4) graad 3- of graad 4-ICANS had. Symptomen waren onder andere afasie, langzame spraak, dysgrafie, encefalopathie, verminderd bewustzijn en verwarde toestand.

Bijwerkingen als gevolg van neurologische toxiciteit na herstel van CRS en/of ICANS kwamen voor bij 11% van de patiënten (n=20). Er werd een verscheidenheid aan symptomen met uiteenlopende ernst waargenomen, waaronder bewustzijnsstoornissen, coördinatie- en evenwichtsstoornissen, bewegingsstoornissen, geestelijke achterstandsstoornissen, hersenzenuwaandoeningen en perifere neuropathieën. Negen van deze 20 patiënten hadden ook eerder ICANS gehad.

Drie procent van de patiënten (n=6; allen man) kreeg een reeks van bewegings- en neurocognitieve bijwerkingen, waaronder veranderingen in beweging (bijv. micrografie, tremoren), in cognitie (bijv. geheugenverlies, stoornis van aandacht) en in persoonlijkheid (bijv. verminderde gelaatsuitdrukking, vlakke stemming), vaak met een subtiel begin (bijv. micrografie, vlakke stemming). Bij sommige patiënten verergerde dit tot niet meer kunnen werken of voor zichzelf kunnen zorgen. De mediane tijd tot het optreden van het eerste symptoom was 33 dagen (spreiding: 14 tot 108 dagen). Deze patiënten vertoonden allen een combinatie van twee of meer factoren, zoals een hoge tumorlast bij aanvang (beenmergplasmacellen ≥ 80% of serum M-proteïne ≥ 5 g/dl of vrije lichte ketens in serum ≥ 5.000 mg/l), eerdere CRS van graad 2 of hoger, eerdere ICANS en hoge expansie en persistentie van CAR-T-cellen. Behandeling met levodopa/carbidopa (n=2) was niet effectief wat betreft symptoomverbetering bij deze patiënten. Bij één van deze zes patiënten was het verloop fataal, wat werd toegeschreven aan neurotoxiciteit, en twee patiënten hadden nog steeds neurotoxiciteit toen ze overleden; de sterfgevallen waren het gevolg van infectie. Van de resterende patiënten die bijwerkingen van neurologische toxiciteit meldden na herstel van CRS en/of ICANS was er bij twee patiënten een fataal verloop, waarbij de neurotoxiciteit nog aanwezig was op het moment van overlijden; de sterfgevallen waren respectievelijk het gevolg van respiratoir falen en van sepsis.

Langdurige cytopenie

Graad 3- of 4-cytopenieën op dag 1 na toediening, die op dag 30 na de infusie van CARVYKTI niet waren afgenomen tot graad 2 of lager, waren onder andere trombocytopenie (37%), neutropenie (35%) en lymfopenie (22%). Na dag 60 na CARVYKTI trad bij respectievelijk 26%, 13% en 3% van de patiënten graad 3- of 4-lymfopenie, neutropenie en trombocytopenie op, nadat ze eerder van hun graad 3- of 4-cytopenie waren hersteld.

Tabel 5 geeft de incidenties weer van graad 3- of graad 4-cytopenieën die voorkwamen na toediening en die op respectievelijk dag 30 en dag 60 niet waren afgenomen tot graad 2 of lager.

Tabel 5: Incidenties van langdurige cytopenie na behandeling met CARVYKTI (N=179)

| | Graad 3/4 (%) na toediening op dag 1 | Aanvankelijk graad 3/4 (%) niet hersteld^a tot ≤ graad 2 op dag 30 | Aanvankelijk graad 3/4 (%) niet hersteld^a tot ≤ graad 2 op dag 60 | Optreden van graad 3/4 (%) > dag 60 (na aanvankelijk herstel^a van graad 3/4) |
|--|---|---|---|---|
| | | | | |

| | | | | |
|-----------------|-----------|----------|----------|----------|
| Trombocytopenie | 95 (53%) | 66 (37%) | 43 (24%) | 6 (3%) |
| Neutropenie | 174 (97%) | 62 (35%) | 27 (15%) | 24 (13%) |
| Lymfopenie | 177 (99%) | 40 (22%) | 22 (12%) | 47 (26%) |

^a De laboratoriumuitslag met de hoogste toxiciteitsgraad wordt gebruikt per kalenderdag. Definitie van herstel: moet twee achtereenvolgende graad ≤ 2 -uitslagen hebben op verschillende dagen als de herstelperiode ≤ 10 dagen is.

Opmerkingen: in de analyse zijn laboratoriumuitslagen opgenomen beoordeeld na dag 1 tot dag 100.

Trombocytopenie: graad 3/4 – aantal plaatjes < 50.000 cellen/ μ l.

Neutropenie: graad 3/4 – aantal neutrofielen < 1.000 cellen/ μ l.

Lymfopenie: graad 3/4 – aantal lymfocyten $< 0,5 \times 10^9$ cellen/l.

Percentages zijn gebaseerd op het aantal behandelde patiënten.

Ernstige infecties

Infecties kwamen voor bij 45% van de patiënten (n=80); 14% van de patiënten (n=25) had graad 3- of graad 4-infecties, en fatale infecties kwamen voor bij 3% van de patiënten (n=5) - longabces, sepsis, septische shock, COVID-19-pneumonie en *Clostridium difficile*-colitis. De meest frequent gemelde ($\geq 2\%$) infecties van graad 3 of hoger waren pneumonie en sepsis. Febriele neutropenie werd waargenomen bij 9% van de patiënten, waarbij 3% ernstige febriele neutropenie had.

Zie rubriek 4.4 voor richtlijnen voor controle en behandeling.

Hypogammaglobulinemie

Hypogammaglobulinemie kwam voor bij 9% van de patiënten, waarbij 1% van de patiënten graad 3- of graad 4-hypogammaglobulinemie had. Zie rubriek 4.4 voor richtlijnen voor controle en behandeling.

Immunogeniciteit

De immunogeniciteit van CARVYKTI is beoordeeld met een gevalideerde assay voor de detectie van bindende antilichamen tegen CARVYKTI vóór toediening en op meerdere tijdstippen na de infusie. In de gepoolde studies (N=179) waren 37 van de 175 (21,1%) patiënten met geschikte monsters positief voor anti-CAR-antilichamen die ontstonden na het starten van de behandeling. Er was geen duidelijk bewijs dat de waargenomen anti-CAR-antilichamen effect hadden op de veiligheid van CARVYKTI. Verder toonde een analyse in studie MMY2001 (n=97) geen duidelijk bewijs dat de waargenomen anti-CAR-antilichamen effect hadden op de kinetiek van de aanvankelijke expansie en persistentie, werkzaamheid of veiligheid van CARVYKTI.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via:

België

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie

Postbus 97

1000 BRUSSEL Madou

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Nederland

Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb

Website: www.lareb.nl

4.9 Overdosering

Er zijn geen gegevens over tekenen of gevolgen van overdosering met CARVYKTI.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: overige oncolytica, ATC-code: L0XX

Werkingsmechanisme

CARVYKTI is een tegen BCMA gerichte, genetisch gemodificeerde autologe T-cel-immunotherapie, waarbij de eigen T-cellen van een patiënt worden geherprogrammeerd met een transgen dat codeert voor een chimere antigeenreceptor (CAR) die cellen identificeert en elimineert die BCMA tot expressie brengen. BCMA komt voornamelijk tot expressie op het oppervlak van B-cel afkomstige maligne multipel-myeloomcellen, B-cellen in een laat stadium en plasmacellen. Het CARVYKTI CAR-eiwit bevat twee tegen BCMA gerichte antilichamen met een enkelvoudig domein die zijn ontwikkeld om een hoge aviditeit tegen humaan BCMA te bieden, een 4-1BB costimulerend domein en een CD3-zeta (CD3 ζ) signalerend cytoplasmatisch domein. Na binding aan cellen die BCMA tot expressie brengen, bevordert de CAR de activering en expansie van T-cellen en de eliminatie van de doelcellen.

Farmacodynamische effecten

Co-cultuur-experimenten *in vitro* lieten zien dat ciltacabtagene autoleucel-gemedieerde cytotoxiciteit en cytokinevrijgave (interferon-gamma, [IFN- γ], tumornecrosefactor alfa [TNF- α], interleukine [IL]-2) BCMA-afhankelijk waren.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

MMY2001 was een open-label, éénarmige, multicentrische fase Ib/II-studie waarin de werkzaamheid en veiligheid van CARVYKTI werden geëvalueerd voor de behandeling van volwassen patiënten met recidiverend en refractair multipel myeloom die minimaal drie eerdere behandelingen hebben gekregen, waaronder een proteasoomremmer, een immunomodulerend middel en een anti-CD38-antilichaam en die ziekteprogressie vertoonden tijdens of binnen 12 maanden na de laatste behandeling. Patiënten met een bekende actieve of eerdere significante ziekte van het centrale zenuwstelsel (CZS), waaronder CZS-multipel myeloom, patiënten die reeds eerder werden blootgesteld aan andere anti-BCMA-behandelingen, behandeld met een allogene stamceltransplantatie binnen 6 maanden vóór aferese of een lopende behandeling met immunosuppressiva, creatinineklaring < 40 ml/min, absolute lymfocytenconcentratie < 300/ μ l, levertransaminases > 3 maal de bovengrens van normaal, een cardiale ejectiefraction < 45% of met actieve ernstige infectie werden van de studie uitgesloten.

In totaal ondergingen 113 patiënten leukaferese; voor alle patiënten werd CARVYKTI geproduceerd. De mediane tijd vanaf de dag na ontvangst van leukaferesemateriaal bij de productiefaciliteit tot de vrijgave van het geneesmiddel voor infusie was 29 dagen (spreiding: 23 tot 64 dagen) en de mediane tijd van de aanvankelijke leukaferese tot de CARVYKTI-infusie was 47 dagen (spreiding: 41 tot 167 dagen).

Na leukaferese en voorafgaand aan de toediening van CARVYKTI kregen 73 van de 97 patiënten (75%) een overbruggingsbehandeling. De middelen die het meest werden gebruikt als overbruggingsbehandeling (bij \geq 20% van de patiënten) waren dexamethason: 62 patiënten (63,9%), bortezomib: 26 patiënten (26,8%), cyclofosfamide: 22 patiënten (22,7%) en pomalidomide: 21 patiënten (21,6%).

CARVYKTI werd toegediend als een eenmalige intraveneuze infusie 5 tot 7 dagen na het begin van een lymfodepleterende chemotherapie (cyclofosfamide 300 mg/m² intraveneus per dag en fludarabine 30 mg/m² intraveneus per dag gedurende 3 dagen). Zevenennegentig patiënten kregen CARVYKTI in een mediane dosis van $0,71 \times 10^6$ CAR-positieve, levensvatbare T-cellen/kg (spreiding: 0,51 tot $0,95 \times 10^6$ cellen/kg). Alle patiënten werden in het ziekenhuis opgenomen voor de CARVYKTI-infusie en gedurende minimaal 10 dagen daarna. Zestien patiënten werden niet met CARVYKTI behandeld (n=12 na leukaferese en n=4 na lymfodepleterende therapie), als gevolg van terugtrekking door de patiënt (n=5), progressieve ziekte (n=2) of overlijden (n=9).

Tabel 6: Samenvatting van de demografische en *baseline*-kenmerken van de patiënten

| Analyseset | Alle behandelde patiënten (N=97) | Alle patiënten die leukafereze ondergingen (N=113) |
|---|---|---|
| Leeftijd (jaar) | | |
| Categorie n (%) | | |
| < 65 | 62 (64) | 70 (62) |
| 65 – 75 | 27 (28) | 34 (30) |
| > 75 | 8 (8) | 9 (8) |
| Mediaan (spreiding) | 61,0 (43; 78) | 62 (29; 78) |
| Geslacht | | |
| Man n (%) | 57 (59) | 65 (57,5) |
| Vrouw n (%) | 40 (41) | 48 (42,5) |
| Ras | | |
| Oorspronkelijke bewoners van Amerika of Alaska | 1 (1) | 1 (1) |
| Aziatisch | 1 (1) | 1 (1) |
| Zwart of Afro-Amerikaans | 17 (17,5) | 17 (15) |
| Oorspronkelijke bewoners van Hawaï of andere Zuidzee-eilanden | 1 (1) | 1 (1) |
| Wit | 69 (71) | 83 (73,5) |
| Diverse | 0 | 0 |
| Niet gemeld | 8 (8) | 10 (9) |
| ECOG-score vóór de infusie n (%) | | |
| 0 | 39 (40) | 55 (49) |
| 1 | 54 (56) | 58 (51) |
| 2 | 4 (4) | - |
| ISS-stadiëring bij aanvang van de studie n (%) | | |
| N | 97 | 58 |
| I | 61 (63) | 32 (55) |
| II | 22 (23) | 21 (36) |
| III | 14 (14) | 5 (9) |
| Creatinineklaring/eGFR (MDRD) (ml/min/1,73 m²) | 88,44 (41,8; | 73,61 (36,2; 177,8) |
| Mediaan (spreiding) | 242,9) | |
| Tijd sinds initiële diagnose van multipel myeloom tot inclusie (jaren) | | |
| Mediaan (spreiding) | 5,94 (1,6; 18,2) | 5,73 (1,0; 18,2) |
| Aanwezigheid van extramedullaire plasmacytomen n (%) | | |
| Ja | 13 (13) | N.v.t. ^a |
| Nee | 84 (87) | N.v.t. ^a |
| Cytogenetisch risico bij aanvang van de studie n (%) | | |
| Standaard risico | 68 (70) | 70 (62) |
| Hoog risico | 23 (24) | 28 (25) |
| Del17p | 19 (20) | 22 (19,5) |
| T(4;14) | 3 (3) | 5 (4) |
| T(14;16) | 2 (2) | 3 (3) |
| Onbekend | 6 (6) | 15 (13) |
| BCMA-expressie van de tumor (%) | | |
| Mediaan (spreiding) | 80 (20; 98) | 80 (20; 98) |
| Aantal lijnen eerdere therapieën voor multipel myeloom | | |
| Mediaan (spreiding) | 6 (3; 18) | 5 (3; 18) |
| Eerdere behandeling met PI+IMiD+anti-CD38-antilichamen n (%) | 97 (100) | 113 (100) |

| | | |
|---|----------|------------|
| Eerdere autologe SCT n (%) | 87 (90) | 99 (88) |
| Eerdere allogene SCT n (%) | 8 (8) | 8 (7) |
| Refractair op enig punt voor eerdere therapie n (%) | 97 (100) | 113 (100) |
| Refractair voor PI+IMiD+anti-CD38-antilichaam n (%) | 85 (88) | 100 (88,5) |
| Refractair voor de laatste lijn van eerdere therapie n (%) | 96 (99) | 112 (99) |

ECOG = *Eastern Cooperative Oncology Group*; ISS = *International Staging System*; PI = *Proteasoomremmer (Proteasome inhibitor)*; IMiD = *Immunomodulerend geneesmiddel (Immunomodulatory drug)*; SCT = *Stamceltransplantatie*; N.v.t. = *niet van toepassing*.

^a Plasmacytomen werden niet bepaald tot voorafgaand aan lymfodepletie.

De werkzaamheidsresultaten werden gebaseerd op het algehele responspercentage zoals vastgesteld via beoordeling door de onafhankelijke beoordelingscommissie aan de hand van de IMWG-criteria (zie tabel 7).

Tabel 7: Werkzaamheidsresultaten van studie MMY2001

| | Alle behandelde patiënten (N=97) | Alle patiënten die leukafereze ondergingen (N=113) |
|---|---|---|
| Analyseset | | |
| Algehele responspercentage (sCR^a + VGPR + PR) n (%) | 95 (97,9) | 95 (84,1) |
| 95%-BI (%) | (92,7; 99,7) | (76,0; 90,3) |
| Stringente complete respons (sCR) ^a n (%) | 78 (80,4) | 78 (69) |
| Zeer goede partiële respons (VGPR) n (%) | 14 (14,4) | 14 (12,4) |
| Partiële respons (PR) n (%) | 3 (3,1) | 3 (2,7) |
| Responsduur (DOR) (maanden) | | |
| Mediaan (95%-BI) | 21,8 (21,8; NE) | - |
| DOR indien sCR de beste respons is ^a (maanden) | | |
| Mediaan (95%-BI) | NE (21,8; NE) | - |
| Tijd tot respons (maanden) | | |
| Mediaan (spreiding) | 0,95 (0,9; 10,7) | - |
| Percentage MRD-negatief n (%)^b | 56 (57,7) | 56 (49,6) |
| 95%-BI (%) | (47,3; 67,7) | (40,0; 59,1) |
| MRD negatief bij patiënten met sCR, n (%) ^b | 42 (43,3) | 42 (37,2) |
| 95%-BI (%) | (33,3; 53,7) | (28,3; 46,8) |

BI = betrouwbaarheidsinterval; MRD = Minimaal residuele ziekte (*Minimal Residual Disease*); NE = niet te schatten (*not estimable*)

Opmerkingen: gebaseerd op een mediane follow-up duur van 18 maanden

^a Alle complete responsen waren stringente CR's.

^b Alleen MRD-bepalingen (testdrempel 10^{-5}) binnen 3 maanden na het bereiken van CR/sCR tot overlijden / progressie / volgende therapie (exclusief) zijn overwogen. Alle complete responsen waren stringente CR's. MRD-negativiteitspercentage [(%) 95%-BI] bij evalueerbare patiënten (n=61) was 91,8% (81,9%; 97,3%).

Pediatrische patiënten

Het Europees Geneesmiddelenbureau heeft besloten af te zien van de verplichting voor de fabrikant om de resultaten in te dienen van onderzoek met CARVYKTI in alle subgroepen van pediatrische patiënten met multipel myeloom (zie rubriek 4.2 voor informatie over pediatrisch gebruik).

Dit geneesmiddel is geregistreerd in het kader van een zogeheten 'voorwaardelijke toelating'.

Dit betekent dat aanvullend bewijs over de baten van dit geneesmiddel wordt afgewacht.

Het Europees Geneesmiddelenbureau zal nieuwe informatie over dit geneesmiddel op zijn minst eenmaal per jaar beoordelen en zo nodig deze SPC aanpassen.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

De farmacokinetiek (PK) van CARVYKTI werd beoordeeld bij 97 patiënten met multipel myeloom die een eenmalige CARVYKTI-infusie met een mediane dosis van $0,71 \times 10^6$ CAR-positieve, levensvatbare T-cellen/kg kregen (spreiding: $0,51 \times 10^6$ tot $0,95 \times 10^6$ cellen/kg).

Na een eenmalige infusie vertoonde CARVYKTI een initiële expansiefase, gevolgd door een snelle afname en daarna een langzamere afname. Er werd echter een hoge interindividuele variabiliteit waargenomen.

Tabel 8: Farmacokinetische parameters van CARVYKTI bij patiënten met multipel myeloom

| Parameter | Samenvattende statistiek | N=97 |
|---|--------------------------|-----------------------------|
| C_{max} (kopieën/ μ g genomisch DNA) | Gemiddelde (SD), n | 48692 (27174), 97 |
| t_{max} (dag) | Mediaan (spreiding), n | 12,71 (8,73 – 329,77), 97 |
| AUC _{0-28d} (kopieën* μ g/ μ g genomisch DNA) | Gemiddelde (SD), n | 504496 (385380), 97 |
| AUC _{0-last} (kopieën* μ g/ μ g genomisch DNA) | Gemiddelde (SD), n | 1098030 (1387010), 97 |
| AUC _{0-6m} (kopieën* μ g/ μ g genomisch DNA) | Gemiddelde (SD), n | 1033373 (1355394), 96 |
| $t_{1/2}$ (dag) | Gemiddelde (SD), n | 23,5 (24,2), 42 |
| t_{last} (dag) | Mediaan (spreiding), n | 125,90 (20,04 – 702,12), 97 |

Na de celexpansie werd bij alle patiënten de persistentiefase van CARVYKTI waargenomen. Ten tijde van de analyse (n=65) was de mediane tijd voordat CAR-transgene niveaus in perifeer bloed terugkeerden naar het uitgangsniveau van voor de toediening ongeveer 100 dagen (spreiding: 28-365 dagen) post-infusie.

Detecteerbare niveaus van blootstelling aan CARVYKTI in beenmerg wijzen op een verdeling van CARVYKTI vanuit de systemische circulatie naar het beenmerg. Net als de niveaus van transgenen in het bloed namen de niveaus van transgenen in het beenmerg in de loop van de tijd af en vertoonden een hoge interindividuele variabiliteit.

Speciale populaties

De farmacokinetiek van CARVYKTI (C_{max} en AUC_{0-28d}) werd niet beïnvloed door de leeftijd (spreiding: 43-78 jaar, waaronder patiënten < 65 jaar (n=62; 63,9%), 65-75 jaar (n=27; 27,8%) en > 75 jaar (n=8; 8,2%)).

Evenzo werd de farmacokinetiek van CARVYKTI (C_{max} en AUC_{0-28d}) niet beïnvloed door geslacht, lichaamsgewicht en ras.

Nierinsufficiëntie

Er werden geen nierinsufficiëntiestudies met CARVYKTI uitgevoerd. De C_{max} en de AUC_{0-28d} van CARVYKTI waren vergelijkbaar bij patiënten met lichte nierinsufficiëntie ($60 \text{ ml/min} \leq \text{creatinineklaring [CRCL]} < 90 \text{ ml/min}$) en patiënten met een normale nierfunctie ($\text{CRCL} \geq 90 \text{ ml/min}$).

Leverinsufficiëntie

Er werden geen leverinsufficiëntiestudies met CARVYKTI uitgevoerd. De C_{max} en de AUC_{0-28d} van CARVYKTI waren vergelijkbaar bij patiënten met lichte leverinsufficiëntie [(totaal bilirubine \leq bovengrens van normaal (*upper limit of normal*, ULN) en aspartaataminotransferase $>$ ULN) of (ULN $<$ totaal bilirubine \leq 1,5 keer ULN)] en patiënten met een normale leverfunctie.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

CARVYKTI bevat gemodificeerde menselijke T-cellen; daarom zijn er geen representatieve *in vitro*-bepalingen, *ex vivo*-modellen of *in vivo*-modellen die de toxicologische kenmerken van het menselijk

product accuraat kunnen weergeven. Derhalve werden er geen traditionele toxicologische onderzoeken voor de geneesmiddelontwikkeling uitgevoerd.

Carcinogeniteit en mutageniteit

Er zijn geen genotoxiciteit of carcinogeniteit studies uitgevoerd.

Het risico dat mutagenese door insertie optreedt tijdens de productie van CARVYKTI na transductie van autologe humane T-cellen met een integrerende lentivirale vector (LV) werd beoordeeld door te kijken naar het integratiepatroon van de vector bij CARVYKTI vóór infusie. Deze genoom-insertieplaatsanalyse werd uitgevoerd op CARVYKTI-producten afkomstig van 7 monsters van 6 multipel-myeloompatiënten en van 3 monsters van 3 gezonde donoren. Er was geen bewijs voor preferentiële integratie nabij genen die reden tot zorg geven.

Reproductietoxicologie

Er is met CARVYKTI geen dieronderzoek uitgevoerd naar reproductie- en ontwikkelingstoxiciteit. Er zijn geen studies uitgevoerd om de effecten van CARVYKTI op de vruchtbaarheid te evalueren.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Cryostor CS5 (bevat dimethylsulfoxide)

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Bij gebrek aan onderzoek naar onverenigbaarheden, mag dit geneesmiddel niet met andere geneesmiddelen gemengd worden.

6.3 Houdbaarheid

9 maanden.

Eenmaal ontdooid: maximaal 2,5 uur bij kamertemperatuur (20 °C tot 25 °C). CARVYKTI-infusie moet onmiddellijk na ontdooien worden toegediend en binnen 2,5 uur worden voltooid.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

CARVYKTI moet worden bewaard en vervoerd in de dampfase van vloeibaar stikstof (≤ -120 °C) en moet bevroren blijven totdat de patiënt klaar is voor de behandeling om er zeker van te zijn dat er levensvatbare cellen beschikbaar zijn voor toediening aan de patiënt.

Het ontdooid geneesmiddel niet schudden, opnieuw invriezen of koelen.

De infuuszak in de aluminium cryocassette bewaren.

Voor bewaarcondities na ontdooien van het geneesmiddel, zie rubriek 6.3.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking en speciale benodigheden voor gebruik, toediening of implantatie

Infuuszak van ethyleenvinylacetaat (EVA) met afgesloten extra slang en twee beschikbare spikepoorten, met ofwel 30 ml (50 ml-zak) of 70 ml (250 ml-zak) celdispersie.

Elke infuuszak is verpakt in een aluminium cryocassette.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

CARVYKTI mag niet worden bestraald aangezien bestraling het geneesmiddel kan inactiveren.

Te nemen voorzorgsmaatregelen alvorens het geneesmiddel te hanteren of toe te dienen
CARVYKTI moet binnen de instelling worden vervoerd in gesloten, breukvaste en lekvrije containers.

Dit geneesmiddel bevat menselijke bloedcellen. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg die CARVYKTI hanteren, moeten passende voorzorgsmaatregelen nemen (handschoenen, beschermende kleding en oogbescherming dragen) om mogelijke transmissie van infectieuze aandoeningen te voorkomen.

CARVYKTI moet te allen tijde ≤ -120 °C blijven, totdat de inhoud van de zak wordt ontdooid voor infusie.

Bereiden voorafgaand aan de toediening

De timing van het ontdooien van CARVYKTI en de infusie moeten op elkaar worden afgestemd; de infusietijd moet van tevoren worden bevestigd en de starttijd voor het ontdooien moet daaraan worden aangepast, zodat CARVYKTI beschikbaar is voor infusie wanneer de patiënt er klaar voor is. Het geneesmiddel moet onmiddellijk na het ontdooien worden toegediend en de infusie moet binnen 2,5 uur na het ontdooien worden voltooid.

- Voordat CARVYKTI wordt bereid, moet de identiteit van de patiënt worden bevestigd door de identiteit van de patiënt te vergelijken met de patiëntidentificatiegegevens op de CARVYKTI-cryocassette en het batchinformatieblad. De CARVYKTI-infuuszak mag niet uit de cryocassette worden gehaald als de informatie op het patiëntspecifieke etiket niet overeenkomt met de beoogde patiënt.
- Zodra de identificatie van de patiënt is bevestigd, moet de CARVYKTI-infuuszak uit de cryocassette worden genomen.
- De infuuszak moet vóór het ontdooien worden geïnspecteerd op eventuele beschadigingen van de verpakking, zoals barsten of scheuren. Als de zak is aangetast: niet toedienen en contact opnemen met **Janssen-Cilag International NV**.

Ontdooien

- Plaats de infuuszak vóór het ontdooien in een verzegelbare plastic zak.
- Ontdooi CARVYKTI bij 37 °C \pm 2 °C met behulp van een waterbad of een droog ontdooiingsapparaat tot er geen ijs meer zichtbaar is in de infuuszak. De totale tijd vanaf het begin van de ontdooiing tot het einde mag niet meer dan 15 minuten bedragen.
- Haal de infuuszak uit de verzegelbare plastic zak en veeg hem droog. Meng de inhoud van de infuuszak voorzichtig om klonters celmateriaal uiteen te laten vallen. Indien zichtbare celklonters achterblijven, moet de inhoud van de zak voorzichtig verder worden gemengd. Kleine klonters celmateriaal zouden met zacht handmatig mengen uiteen moeten vallen. CARVYKTI mag vóór infusie niet worden voorgefilterd in een andere container en niet worden gewassen, gecentrifugeerd en/of geresuspendeerd in nieuwe media.
- Na ontdooien het geneesmiddel niet opnieuw invriezen of in de koelkast bewaren.

Toediening

- CARVYKTI is uitsluitend voor autoloog eenmalig gebruik.
- Controleer voorafgaand aan de infusie en tijdens de herstelperiode dat tocilizumab en noodapparatuur beschikbaar zijn voor gebruik.
- Bevestig de identiteit van de patiënt aan de hand van de patiëntidentificatiegegevens op de CARVYKTI-infuuszak en het batchinformatieblad. Infundeer CARVYKTI niet als de informatie op het patiëntspecifieke etiket niet overeenkomt met de beoogde patiënt.
- Onmiddellijk na het ontdooien moet de hele inhoud van de CARVYKTI-zak binnen 2,5 uur bij kamertemperatuur (20 °C tot 25 °C) worden toegediend via een intraveneuze infusie, gebruikmakend van infusiesets voorzien van een in-line filter. De infusie duurt gewoonlijk minder dan 60 minuten.
- Gebruik GEEN leukodepletiefilter.
- Meng de inhoud van de zak tijdens de infusie van CARVYKTI voorzichtig om klonters celmateriaal uiteen te laten vallen.

- Nadat de volledige inhoud van de zak met product is toegediend, spoelt u de toedieningslijn, inclusief de in-line filter, met natriumchlorideoplossing 9 mg/ml (0,9%) voor injectie om er zeker van te zijn dat al het geneesmiddel is toegediend.

Te nemen voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van het geneesmiddel

Ongebruikt geneesmiddel en al het materiaal dat in contact is geweest met CARVYKTI (vast en vloeibaar afval) moet worden behandeld en afgevoerd als mogelijk infectieus afval overeenkomstig lokale voorschriften voor het gebruik van materiaal van menselijke oorsprong.

Te nemen maatregelen in geval van accidentele blootstelling

In geval van accidentele blootstelling moeten lokale voorschriften voor gebruik van materiaal van menselijke oorsprong worden gevolgd. Werkoppervlakken en materialen die mogelijk in contact zijn geweest met CARVYKTI moeten worden ontsmet met een geschikt ontsmettingsmiddel.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Janssen-Cilag International NV
Turnhoutseweg 30
B-2340 Beerse
België

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/22/1648/001

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 25/05/2022

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau <http://www.ema.europa.eu>.