

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning. Se avsnitt 4.8 om hur man rapporterar biverkningar.

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Evrysdi 0,75 mg/ml pulver till oral lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje flaska innehåller 60 mg risdiplam i 2 g pulver till oral lösning.

Varje ml av den beredda lösningen innehåller 0,75 mg risdiplam.

Hjälpämnen med känd effekt

Varje ml innehåller 0,38 mg natriumbensoat (E211) och 2,97 mg isomalt (E953).
För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELFORM

Pulver till oral lösning.

Ljusgult, gult, grågult, gröngult eller ljusgrönt pulver.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Evrysdi är indicerat för behandling av 5q spinal muskelatrofi (SMA) hos patienter från 2 månaders ålder, med en klinisk diagnos av SMA typ 1, typ 2 eller typ 3 eller med en till fyra *SMN2*-kopior.

4.2 Dosering och administreringsätt

Behandling med Evrysdi ska initieras av läkare med erfarenhet av behandling av SMA.

Dosering

Rekommenderad daglig dos av Evrysdi bestäms av patientens ålder och kroppsvikt (se tabell 1). Evrysdi tas peroralt en gång dagligen efter en måltid, vid ungefär samma tidpunkt varje dag.

Tabell 1. Doseringsregim efter ålder och kroppsvikt

| <i>Ålder och kroppsvikt</i> | <i>Rekommenderad daglig dos</i> |
|-----------------------------|---------------------------------|
| 2 månader till <2 år | 0,20 mg/kg |
| ≥2 år (<20 kg) | 0,25 mg/kg |
| ≥2 år (≥20 kg) | 5 mg |

Behandling med en daglig dos över 5 mg har inte studerats.

Försenade eller missade doser

Om en planerad dos missas ska den administreras snarast möjligt, förutsatt att det fortfarande gått mindre än 6 timmar från den schemalagda doseringstiden. I annat fall ska den missade dosen hoppas över och nästa dos administreras vid den schemalagda tiden påföljande dag.

Om inte hela dosen sväljs ned, eller om patienten kräks efter intag av Evrysdi, ska ingen ytterligare dos administreras för att kompensera för den ofullständiga dosen. Nästa dos ska administreras vid den schemalagda tiden.

Äldre

Ingen dosjustering är nödvändig hos äldre patienter baserat på begränsade data för personer i åldern 65 år och äldre (se avsnitt 5.2).

Nedsatt njurfunktion

Risdiplam har inte studerats i denna population. Ingen dosjustering förväntas vara nödvändig hos patienter med nedsatt njurfunktion (se avsnitt 5.2).

Nedsatt leverfunktion

Ingen dosjustering är nödvändig hos patienter med lätt till måttligt nedsatt leverfunktion. Patienter med svårt nedsatt leverfunktion har inte studerats och exponeringen av risdiplam kan vara högre hos dessa patienter (se avsnitt 5.1 och 5.2).

Pediatrik population

Säkerhet och effekt för risdiplam hos pediatrika patienter <2 månaders ålder har ännu inte fastställts (se avsnitt 5.1). Inga data finns tillgängliga.

Administreringsätt

Oral användning

Evrysdi måste beredas av hälso- och sjukvårdspersonal innan det dispensereras. Det rekommenderas att hälso- och sjukvårdspersonal beskriver för patienten eller vårdaren hur den dagliga dosen förbereds innan den första dosen administreras.

Evrysdi tas peroralt en gång dagligen efter måltid vid ungefär samma tid varje dag med användning av den medföljande orala återanvändbara sprutan. För spädbarn som ammas ska Evrysdi administreras efter amning. Evrysdi ska inte blandas med mjölk eller bröstmjölksersättning.

Evrysdi ska tas omedelbart efter att det har dragits upp i den orala sprutan. Om dosen inte tas inom 5 minuter ska dosen i den orala sprutan kasseras och en ny dos beredas. Om Evrysdi spills ut eller kommer i kontakt med hud, ska området tvättas med tvål och vatten.

Patienten ska dricka vatten efter intag av Evrysdi för att säkerställa att allt läkemedel sväljs ned. Om patienten inte kan svälja och har en nasogastrisk sond eller en gastrostomisond *in situ*, kan Evrysdi ges via sonden. Sonden ska spolras med vatten när Evrysdi har administrerats.

Val av oral spruta för den ordinerade dagliga dosen:

| <i>Sprutstorlek</i> | <i>Doseringsvolym</i> | <i>Sprutans graderingssteg</i> |
|---------------------|-----------------------|--------------------------------|
| 6 ml | 1 ml till 6 ml | 0,1 ml |
| 12 ml | 6,2 ml till 6,6 ml | 0,2 ml |

Vid beräkning av doseringsvolym måste hänsyn tas till sprutans graderingssteg. Dosvolymen ska avrundas till närmaste graderingssteg på den valda orala sprutan.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Potentiell embryofetal toxicitet

Embryofetal toxicitet har observerats i djurstudier (se avsnitt 5.3). Fertila patienter ska informeras om riskerna och måste använda en mycket effektiv preventivmetod under behandlingen och i minst 1 månad efter den sista dosen hos kvinnliga patienter och i 4 månader efter den sista dosen hos manliga patienter. Graviditetsstatus ska kontrolleras hos fertila kvinnliga patienter innan behandling med Evrysdi påbörjas (se avsnitt 4.6).

Potentiella effekter på manlig fertilitet

Baserat på observationer i djurstudier, ska manliga patienter inte donera sperma under behandling och de närmaste 4 månaderna efter den sista dosen av Evrysdi. Innan behandling sätts in ska fertilitetsbevarande åtgärder diskuteras med fertila manliga patienter (se avsnitt 4.6 och 5.3). Effekten av Evrysdi på manlig fertilitet har inte undersökts hos människa.

Retinal toxicitet

Effekterna av Evrysdi på retinalstruktur som observerats i prekliniska säkerhetsstudier har inte observerats i kliniska studier med SMA-patienter. Långsiktiga data är dock fortfarande begränsade. Den kliniska betydelsen för dessa prekliniska fynd på lång sikt har därför inte fastställts (se avsnitt 5.3).

Användning med SMA genterapi

Effektdata för behandling med Evrysdi hos patienter som tidigare fått SMN1-genterapi finns inte tillgängliga.

Hjälpämnena

Isomalt

Evrysdi innehåller isomalt (2,97 mg per ml). Patienter med följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte ta detta läkemedel: fruktosintolerans.

Natrium

Evrysdi innehåller 0,375 mg natriumbensoat per ml. Natriumbensoat kan öka risken för gulsot (gulaktig hud och ögon) hos nyfödda (upp till 4 veckors ålder).

Evrysdi innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per 5 mg-dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Risdiplam metaboliseras huvudsakligen via leverenzymerna flavinmonooxygenas 1 och 3 (FMO1 och FMO3) och även via cytokrom P450-enzymerna (CYP) 1A1, 2J2, 3A4 och 3A7. Risdiplam är inte ett substrat för humant multidrogresistensprotein 1 (MDR1).

Andra läkemedels effekter på risdiplam

Samtidig administrering av 200 mg itrakonazol två gånger dagligen, en stark CYP3A4-hämmare, och en oral enkeldos om 6 mg risdiplam visade ingen kliniskt relevant effekt på PK-parametrarna för

risdiplom (ökning av AUC med 11 %, minskning av C_{\max} med 9 %). Inga dosjusteringar är nödvändiga när Evrysdi administreras samtidigt med en CYP3A4-hämmare.

Inga läkemedelsinteraktioner förväntas via FMO1- och FMO3-vägen.

Risdiplams effekter på andra läkemedel

Risdiplom är en svag hämmare av CYP3A. Hos friska, vuxna personer ledde oral administrering av risdiplom en gång dagligen under 2 veckor till en svag ökning av exponeringen av midazolam, ett känsligt CYP3A-substrat (AUC 11 %; C_{\max} 16 %). Interaktionens omfattning anses inte vara kliniskt betydelsefull och därför är ingen dosjustering nödvändig för CYP3A-substrat.

In vitro-studier har visat att risdiplom och dess huvudmetabolit i människa, M1, inte är signifikanta hämmare av humant MDR1, organisk anjontransporterande polypeptid (OATP)1B1, OATP1B3 eller organisk anjontransportör 1 och 3 (OAT 1 och 3). Risdiplom och dess metabolit hämmar dock human organisk katjontransportör 2 (OCT2) och multiläkemedels- och toxinutdrivande transportör (MATE)1 och MATE2-K *in vitro*. Vid terapeutiska läkemedelskoncentrationer förväntas ingen interaktion med OCT2-substrat. Effekten av samtidig administrering på farmakokinetiken för MATE1- och MATE2-K-substrat hos människa är inte känd. Baserat på *in vitro*-data kan risdiplom öka plasmakoncentrationerna av läkemedel som elimineras via MATE1 eller MATE2-K, såsom metformin. Om samtidig administrering inte kan undvikas ska läkemedelsrelaterade toxiciteter övervakas och dossänkning av det samtidigt administrerade läkemedlet vid behov övervägas.

Det finns inga effekt- eller säkerhetsdata som stödjer samtidigt användning av risdiplom och nusinersen.

Potentialen för synergistiska effekter av samtidig administrering av risdiplom med retinotoxiska läkemedel har inte studerats. Därför rekommenderas försiktighet vid samtidig medicinering vid känd eller misstänkt retinal toxicitet.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Fertila patienter

Antikonception hos manliga och kvinnliga patienter

Fertila manliga och kvinnliga patienter ska iaktta följande krav på antikonception:

- Fertila kvinnliga patienter ska använda en mycket effektiv preventivmetod under behandlingen och i minst 1 månad efter den sista dosen.
- Fertila manliga patienter med fertila kvinnliga partners ska använda en mycket effektiv preventivmetod under behandlingen och i minst 4 månader efter den sista dosen.

Graviditetstester

Fertila kvinnliga patienters graviditetsstatus ska verifieras innan behandling med Evrysdi påbörjas. Gravida kvinnor ska få tydlig information om den potentiella risken för fostret.

Graviditet

Det finns inga data från användning av Evrysdi hos gravida kvinnor. Djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter (se avsnitt 5.3).

Evrysdi rekommenderas inte under graviditet eller till fertila kvinnor som inte använder preventivmedel (se avsnitt 4.4).

Amning

Det är inte känt om risdiplom utsöndras i bröstmjolk. Studier på råttor visar att risdiplom utsöndras i mjolk (se avsnitt 5.3). Eftersom risken för skada på ammade spädbarn inte är känd, rekommenderas att inte amma under behandling.

Fertilitet

Manliga patienter

Baserat på prekliniska rön kan manlig fertilitet försämrats under behandling. I reproduktionsorgan hos råttor och apa observerades degeneration av sädesceller och minskat antal sädesceller (se avsnitt 5.3). Baserat på observationer från djurstudier förväntas effekterna på sädesceller vara reversibla vid utsättning av risdiplom.

Manliga patienter kan överväga att konservera sperma innan behandlingen påbörjas eller efter en behandlingsfri period på minst 4 månader. Manliga patienter som vill skaffa barn ska avbryta behandlingen i minst 4 månader. Behandlingen kan återupptas efter att kvinnan blivit gravid.

Kvinnliga patienter

Baserat på prekliniska data (se avsnitt 5.3) förväntas risdiplom inte påverka fertiliteten hos kvinnor.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Evrysdi har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Sammanfattning av säkerhetsprofilen

Hos patienter med SMA som debuterat i spädbarnsåldern, var de vanligast observerade biverkningarna i kliniska studier av Evrysdi pyrexia (48,4 %), hudutslag (27,4 %) och diarré (16,1 %).

Hos patienter med senare debuterad SMA var de vanligast observerade biverkningarna i kliniska studier av Evrysdi pyrexia (21,7%), huvudvärk (20,0%), diarré (16,7 %) och hudutslag (16,7 %).

Biverkningarna som anges ovan förekom utan något identifierbart kliniskt eller tidsmässigt mönster och avklingade vanligtvis trots fortsatt behandling hos patienter med SMA med debut i spädbarnsåldern eller senare debuterad SMA.

Se även avsnitt 5.3 för effekter av Evrysdi som observerats i prekliniska studier.

Biverkningar i tabellform

Frekvenskategorin för vardera biverkning bygger på följande konvention: mycket vanliga ($\geq 1/10$), vanliga ($\geq 1/100$, $< 1/10$), mindre vanliga ($\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$), sällsynta ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$), mycket sällsynta ($< 1/10\ 000$). Biverkningar från kliniska studier (tabell 2) är listade efter organsystem enligt MedDRA.

Tabell 2. Läkemedelsbiverkningar hos patienter med SMA med debut i spädbarnsåldern och med senare debut baserat på kliniska studier med Evrysdi

| Organsystem | SMA med debut i spädbarnsåldern (typ 1) | SMA med senare debut (typ 2 och 3) |
|---|---|------------------------------------|
| Magtarmkanalen | | |
| Diarré | Mycket vanliga | Mycket vanliga |
| Illamående | Ej relevant | Vanliga |
| Munsår och aftösa sår | Vanliga | Vanliga |
| Hud och subkutan vävnad | | |
| Hudutslag* | Mycket vanliga | Mycket vanliga |
| Centrala och perifera nervsystemet | | |
| Huvudvärk | Ej relevant | Mycket vanliga |
| Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället | | |
| Pyrexia (inklusive hyperpyrexia) | Mycket vanliga | Mycket vanliga |
| Infektioner och infestationer | | |
| Urinvägsinfektion (inklusive cystit) | Vanliga | Vanliga |
| Muskuloskeletala systemet och bindväv | | |
| Artralgi | Ej relevant | Vanliga |

*Inkluderar hudutslag, makulopapulöst hudutslag, erytematöst hudutslag, erytem, dermatit, allergisk dermatit, papulöst hudutslag, follikulit

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via [det nationella rapporteringssystemet listat i bilaga V](#).

4.9 Överdoser

Det finns ingen känd antidot mot överdosering av Evrysdi. I händelse av överdosering ska patienten övervakas noga och understödande behandling sättas in.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Övriga medel för sjukdomar i rörelseapparaten
ATC-kod: M09AX10

Verkningsmekanism

Risdiplam är en modifierare av pre-mRNA-klyvning av SMN2 (*survival of motor neuron 2*) utvecklad för behandling av SMA orsakad av mutationer i *SMN1*-genen i kromosom 5q som leder till brist på SMN-protein. Brist på funktionellt SMN-protein är direkt kopplad till SMA:s patofysiologi som inkluderar progredierande förlust av motoriska neuron och muskelsvaghet. Risdiplam korrigerar klyvningen av SMN2 så att exon 7 inkluderas istället för att exkluderas i mRNA-transkriptet, vilket leder till ökad produktion av funktionellt och stabilt SMN-protein. Risdiplam behandlar således SMA genom att öka och upprätthålla nivåerna av funktionellt SMN-protein.

Farmakodynamisk effekt

I kliniska studier ledde risdiplam till en ökning av SMN-protein i blod med en mer än 2-faldig medianförändring från studiestart och inom 4 veckor från behandlingsstart. Ökningen kvarstod under hela behandlingsperioden (på minst 12 månader) vid alla typer av SMA.

Klinisk effekt och säkerhet

Evrysdis effekt vid behandling av patienter med SMA med debut i spädbarnsåldern (SMA typ 1) eller senare debuterad SMA (SMA typ 2 och 3) utvärderades i 2 pivotala kliniska studier, FIREFISH och SUNFISH. Patienter med en klinisk diagnos av typ 4 SMA har inte studerats i kliniska prövningar.

SMA med debut i spädbarnsåldern

Studien BP39056 (FIREFISH) är en öppen studie i två delar för att undersöka Evrysdis effekt, säkerhet, farmakokinetik (PK) och farmakodynamik (PD) hos patienter med symtomatisk SMA typ 1 (samtliga patienter hade genetiskt bekräftad sjukdom med 2 kopior av *SMN2*-genen). Del 1 i FIREFISH var utformad som en dosfinnande del av studien. Den bekräftande del 2 i studien FIREFISH bedömde effekten av Evrysd. Patienter från del 1 deltog inte i del 2.

Det primära effektmåttet var förmågan att sitta utan stöd i minst 5 sekunder, mätt enligt punkt 22 på Bayley-skalan för spädbarns och små barns utveckling – tredje utgåvan (BSID-III) grovmotorisk skala (Bayley Scales of Infant and Toddler Development – Third Edition (BSID-III) gross motor scale), efter 12 månaders behandling.

FIREFISH del 2

Till FIREFISH del 2 rekryterades 41 patienter med SMA typ 1. Medianåldern vid debut med kliniska tecken och symtom på SMA typ 1 var 1,5 månader (intervall: 1,0-3,0 månader), 54 % var flickor, 54 % var kaukasier och 34 % var asiater. Medianåldern vid rekrytering var 5,3 månader (intervall: 2,2-6,9 månader) och mediantiden från symtomdebut till första dos var 3,4 månader (intervall: 1,0-6,0 månader). Vid studiestart var medianpoängen på CHOP-INTEND-skalan (Children's Hospital of Philadelphia Infant Test for Neuromuscular Disease) 22,0 (intervall: 8,0-37,0) och medianpoängen på HINE-2-skalan (Hammersmith Infant Neurological Examination Module 2) var 1,0 (intervall: 0,0-5,0).

Primärt effektmått var andelen patienter med förmåga att sitta utan stöd i minst 5 sekunder efter 12 månaders behandling (BSID-III grovmotorisk skala, punkt 22). Huvudsakliga effektmått för Evrysd-behandlade patienter visas i tabell 3.

Tabell 3. Sammanfattning av huvudsakliga effektresultat månad 12 (FIREFISH del 2)

| Effektmått | Andel patienter n=41 (90 % KI) |
|---|--|
| Milstolpar i motorisk funktion och utveckling | |
| BSID-III: sitta utan stöd i minst 5 sekunder | 29,3 % (17,8 %, 43,1 %) p<0,0001 ^a |
| CHOP-INTEND: poäng på 40 eller högre | 56,1 % (42,1 %, 69,4 %) |
| CHOP-INTEND: ökning med ≥4 poäng från studiestart | 90,2 % (79,1 %, 96,6 %) |
| HINE-2: svar på motorisk milstolpe ^b | 78,0 % (64,8 %, 88,0 %) |
| HINE-2: sitta utan stöd ^c | 24,4 % (13,9 %, 37,9 %) |
| HINE-2: bära upp sin vikt eller stå med stöd ^d | 22,0 % (12,0 %, 35,2 %) |
| Överlevnad och händelsefri överlevnad | |
| Händelsefri överlevnad ^e | 85,4 % (73,4 %, 92,2 %) |
| Levande | 92,7 % (82,2 %, 97,1 %) |
| Svälj- och ätförmåga | |
| Kan matas peroralt ^f | 82,9 % (70,3 %, 91,7 %) |

Förkortningar: CHOP-INTEND=Children's Hospital of Philadelphia Infant Test of Neuromuscular Disorders; HINE-2=Modul 2 i Hammersmith Infant Neurological Examination.

^a p-värde baseras på en ensidig exakt binomial test. Resultatet är jämfört med ett gränsvärde på 5 %.

^b Enligt HINE-2: ≥2 poängs ökning [eller maximal poäng] i förmågan att sparka, ELLER ≥1 poängs ökning för de motoriska milstolparna: huvudkontroll, rulla, sitta, krypa, stå eller gå, SAMT förbättring i fler kategorier av motoriska milstolpar än försämring definieras som svar i denna analys.

^c Sitta utan stöd inkluderar patienter som uppnådde "sitter stabilt" (15 %, 6/41) och "vänder sig (roterar)" 10 % 4/41 enligt bedömning med HINE-2.

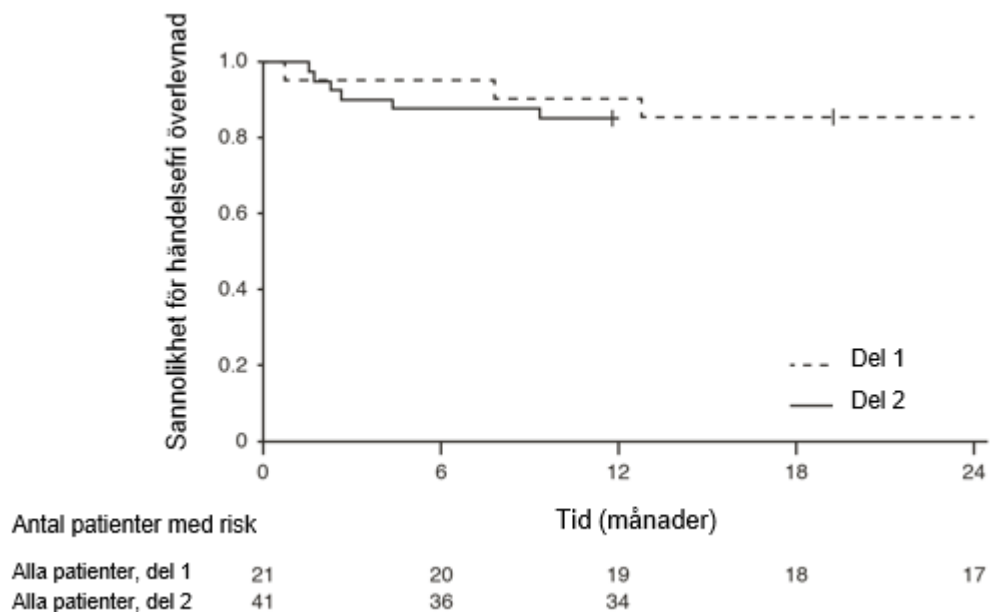
^d Bära upp sin vikt eller stå med stöd inkluderar patienter som uppnådde "bär upp sin vikt (17 %, 7/41) och "står med stöd" (5 %, 2/41) enligt bedömning med HINE-2.

^e En händelse uppfyller effektmåttet permanent ventilation definierat som trakeostomi eller ≥16 timmars icke-invasiv ventilation per dag eller intubation under >21 dagar i följd i frånvaro av, eller efter resolution av, en akut reversibel händelse. Tre patienter uppfyllde effektmåttet permanent ventilation före månad 12. Samtliga tre patienter uppnådde en ökning med minst 4 poäng i CHOP-INTENT från studiestart.

^f Inkluderar patienter som uteslutande matades peroralt (totalt 28 patienter) och de som matades peroralt i kombination med matningssond (totalt 6 patienter) månad 12.

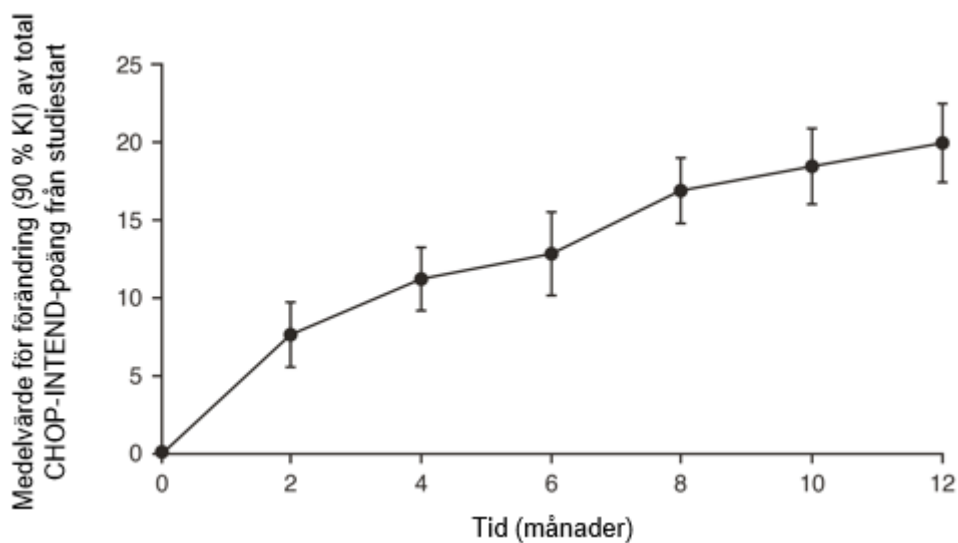
Obehandlade patienter med SMA med debut i spädbarnsåldern skulle aldrig kunna sitta utan stöd och endast 25 % förväntas överleva utan permanent ventilation längre än till 14 månaders ålder.

Figur 1. Kaplan-Meier-diagram över händelsefri överlevnad (FIREFISH del 1 och 2)



+ Exklusion: en patient i del 2 exkluderades på grund av att besöket månad 12 gjordes i förtid, och en patient i del 1 exkluderades efter att ha avbrutit behandlingen och avled 3,5 månader senare

Figur 2. Medelvärde för förändring från studiestart i total CHOP-INTEND-poäng (FIREFISH del 2)



FIREFISH del 1

Evrysdis effekt hos patienter med SMA typ 1 stöds också av resultaten från FIREFISH del 1. Karakteristika vid studiestart för de 21 patienterna i del 1 överensstämde med symtomatiska patienter med SMA typ 1. Medianåldern vid rekrytering var 6,7 månader (intervall: 3,3-6,9 månader) och mediantiden från symtomdebut till första dos var 4,0 månader (intervall: 2,0-5,8 månader).

Totalt 17 patienter fick terapeutisk dos Evrysdi (dos vald för del 2). Efter 12 månaders behandling kunde 41 % (7/17) av patienterna sitta självständigt i minst 5 sekunder (BSID-III, punkt 22). Efter 24 månaders behandling kunde ytterligare 3 patienter som fick terapeutisk dos sitta självständigt i minst 5 sekunder, vilket innebär att totalt 10 patienter (59 %) uppnådde denna motoriska milstolpe.

Efter 12 månaders behandling levde 90 % (19/21) av patienterna och var händelsefria (utan permanent ventilation) och uppnådde 15 månaders ålder eller mer. Efter minst 24 månaders behandling levde 81 % (17/21) av patienterna och var händelsefria och uppnådde 28 månaders ålder eller mer (median 32 månader; intervall 28 till 45 månader), se figur 1. Tre patienter dog under behandling och en patient dog 3,5 månader efter att behandlingen sattes ut.

Senare debuterad SMA

Studie BP39055 (SUNFISH) är en multicenterstudie i två delar för att undersöka Evrysdis effekt, säkerhet, PK och PD hos patienter med SMA typ 2 och 3 i åldern 2-25 år. Del 1 var den explorativa, dosfinnande delen och del 2 var den randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade, bekräftande delen. Patienter från del 1 deltog inte i del 2.

Det primära effektmåttet var förändring från poängen vid studiestart till månad 12 på skalan Motor Function Measure-32 (MFM32). Med hjälp av MFM32 kan ett stort antal motoriska funktioner hos ett brett urval av SMA-patienter bedömas. Total MFM32-poäng uttrycks som procentandel (intervall: 0-100) av högsta möjliga poäng, där högre poäng indikerar bättre motorisk funktion..

SUNFISH del 2

SUNFISH del 2 är den randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade delen av studien SUNFISH på 180 patienter utan gångförmåga med SMA typ 2 (71 %) eller typ 3 (29 %). Patienterna randomiserades med förhållandet 2:1 till att få antingen Evrysdi vid terapeutisk dos (se avsnitt 4.2) eller placebo. Randomiseringen stratifierades efter åldersgrupp (2-5, 6-11, 12-17, 18-25 års ålder).

Patienternas medianålder vid behandlingsstart var 9,0 år (intervall 2-25 år), mediantiden från debut av initiala SMA-symtom till första behandling var 102,6 (1-275) månader. Totalt var 30 % 2 till 5 år, 32 % var 6 till 11 år, 26 % var 12 till 17 år och 12 % var 18 till 25 år vid rekrytering till studien. Av de 180 patienterna i studien var 51 % flickor, 67 % kaukasier och 19 % asiater. Vid studiestart hade 67 % skolios (32 % av patienterna hade svår skolios). Patienterna hade en genomsnittlig MFM32-poäng vid studiestart på 46,1 och en genomsnittlig poäng på Revised Upper Limb Module (RULM) på 20,1. Demografiska karakteristika vid studiestart var balanserade mellan Evrysdi- och placeboarmarna med undantag av skolios (63 % av patienterna i Evrysdi-armen och 73 % av patienterna i placeboarmen).

Den primära analysen för SUNFISH del 2, förändring från studiestart i total MFM32-poäng vid månad 12, visade en kliniskt meningsfull och statistiskt signifikant skillnad mellan patienter behandlade med Evrysdi jämfört med placebo. Resultaten av den primära analysen och centrala sekundära effektmått visas i tabell 4, figur 3 och figur 4.

Tabell 4. Sammanfattning av effekt hos patienter med senare debuterad SMA efter 12 månaders behandling (SUNFISH del 2)

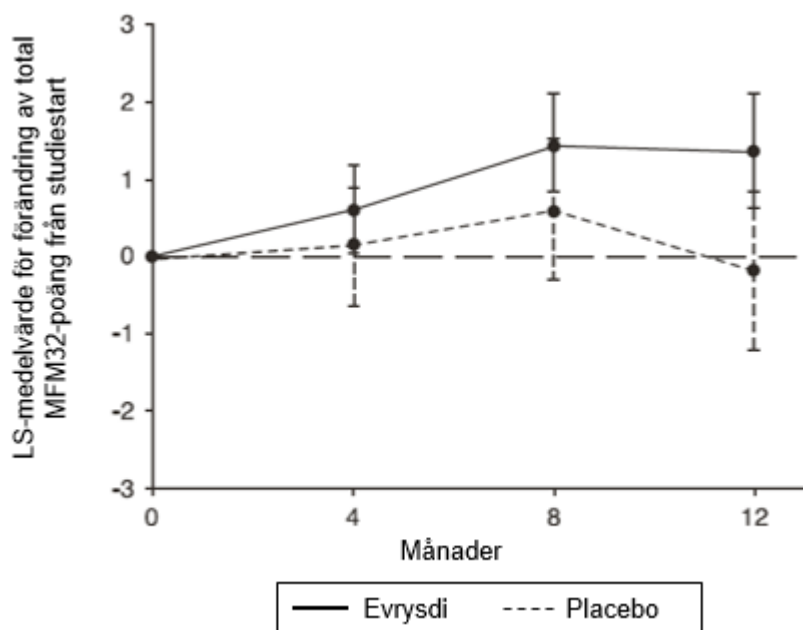
| Effektmått | Evrysdi (n = 120) | Placebo (n = 60) |
|---|--------------------------------------|------------------------|
| Primärt effektmått: | | |
| Förändring från studiestart i total MFM32-poäng ¹ vid månad 12 LS-medelvärde (95 %, KI) | 1,36 (0,61; 2,11) | -0,19 (-1,22; 0,84) |
| Skillnad mot placeboestimat (95 % KI) p-värde ² | 1,55 (0,30; 2,81) 0,0156 | |
| Sekundära effektmått: | | |
| Andel patienter med en förändring från studiestart av total MFM32-poäng ¹ på 3 eller mer vid månad 12 (95 % KI) ¹ | 38,3 % (28,9; 47,6) | 23,7 % (12,0; 35,4) |
| Oddsquot för totalt svar (95 % KI) Justerat (ojusterat) p-värde ^{3,4} | 2,35 (1,01; 5,44) 0,0469 (0,0469) | |
| Förändring från studiestart i total RULM-poäng ⁵ vid månad 12 LS-medelvärde (95 %, KI) | 1,61 (1,00; 2,22) | 0,02 (-0,83; 0,87) |
| Skillnad mot placeboestimat (95 % KI) Justerat (ojusterat) p-värde ^{2,4} | 1,59 (0,55; 2,62) 0,0469 (0,0428) | |

LS=minsta kvadrat

1. På grund av saknad dataregel för MFM32 uteslöts 6 patienter från analysen (Evrysdi n=115; placebokontroll n=59).
2. Data analyserades med användning av en blandad modell för upprepade mätningar med total poäng vid studiestart, behandling, besök, åldersgrupp, behandling per besök och studiestart per besök.
3. Data analyserades med logistisk regression för total poäng vid studiestart, behandling och åldersgrupp.
4. Det justerade p-värdet erhöles för effektmåtten i den hierarkiska testningen och härleddes på basis av samtliga p-värden för effektmåtten i hierarkin fram till aktuellt effektmått.
5. På grund av saknad dataregel för RULM uteslöts 3 patienter från analysen (Evrysdi n=119; placebokontroll n=58).

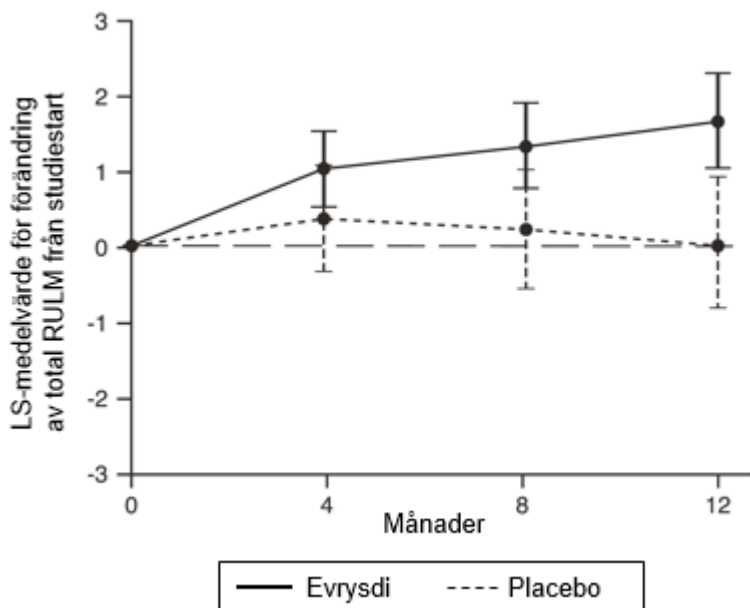
Efter 12 månaders slutförd behandling fortsatte 117 patienter att få Evrysdi. Vid tidpunkten för 24-månadersanalysen hade de patienter som behandlats med Evrysdi i 24 månader totalt sett upplevt kvarstående förbättring av motorisk funktion mellan månad 12 och månad 24. Medelvärdet för förändring av MFM32 från studiestart var 1,83 (95 % KI: 0,74; 2,92) och 2,79 (95 % KI: 1,94; 3,64) för RULM.

Figur 3. Medelvärde för förändring av total MFM32-poäng från studiestart till månad 12 i SUNFISH del 2¹



¹Minsta kvadratmedelvärden (LS) för skillnad i förändring av MFM32-poäng från studiestart [95 % KI]

Figur 4. Medelvärde för förändring av total RULM-poäng från studiestart till månad 12 i SUNFISH del 2¹



¹Minsta kvadratmedelvärden (LS) för skillnad i förändring av RULM-poäng från studiestart [95 % KI]

SUNFISH del 1

Effekt hos patienter med senare debuterad SMA stöds också av resultat från del 1, den dosfinnande delen av SUNFISH. Till del 1 rekryterades 51 patienter med SMA typ 2 eller 3 (inklusive 7 patienter med bibehållen gångförmåga) mellan 2 och 25 års ålder. Efter 1 års behandling sågs en kliniskt meningsfull förbättring av motorisk funktion mätt med MFM32, med en genomsnittlig förändring från studiestart på 2,7 poäng (95 % KI: 1,5; 3,8). Förbättringen enligt MFM32 bibehölls under upp till 2 års behandling (genomsnittlig förändring på 2,7 poäng [95 % KI: 1,2; 4,2]).

Europeiska läkemedelsmyndigheten har senarelagt kravet att skicka in studieresultat för Evrysdi för en grupp av den pediatrika populationen för spinal muskelatrofi (se avsnitt avsnitt 4.2 för information om pediatrik användning).

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Farmakokinetiska parametrar har karakteriserats hos friska, vuxna personer och hos patienter med SMA.

Efter administrering av läkemedlet som oral lösning var PK för risdiplam ungefär linjär mellan 0,6 och 18 mg. Risdiplams PK beskrivs bäst med en populationsfarmakokinetisk modell med tre-transitkompartment för absorption, två kompartment för disposition och första ordningens eliminering. Kroppsvikt och ålder visades ha signifikant effekt på PK.

Beräknad exponering (genomsnittlig AUC_{0-24h}) hos patienter med SMA med debut i spädbarnsåldern (ålder 2-7 månader vid rekrytering) vid den terapeutiska dosen 0,2 mg/kg en gång dagligen var 1930 ng*timme/ml. Beräknad exponering hos patienter med senare debuterad SMA (2-25 år vid rekrytering) i SUNFISH (del 2) vid den terapeutiska dosen (0,25 mg/kg en gång dagligen för patienter med en kroppsvikt <20 kg; 5 mg en gång dagligen för patienter med en kroppsvikt \geq 20 kg) var 2070 ng*timme/ml. Den observerade maximala koncentrationen (genomsnittlig C_{max}) var 194 ng*timme/ml vid 0,2 mg/kg i FIREFISH och 120 ng*timme/ml i SUNFISH del 2.

Absorption

Risdiplam absorberades snabbt vid fasta, med t_{max} i plasma på mellan 1 och 4 timmar efter oral administrering. Baserat på begränsade data (n=3) har föda (fettrik, kaloririk frukost) ingen relevant effekt på exponeringen av risdiplam. I de kliniska studierna administrerades risdiplam med ett morgonmål eller efter amning.

Distribution

Risdiplam distribueras jämnt till alla kroppsdelar, inklusive centrala nervsystemet (CNS) genom att passera blod-hjärnbarriären, och leder därmed till ökad mängd SMN-protein i CNS och i hela kroppen. Koncentrationerna av risdiplam i plasma och SMN-protein i blod speglar dess distribution och farmakodynamiska effekter i vävnader som hjärna och muskler.

Beräknade populationsfarmakokinetiska parametrar var: 98 l för skenbar central distributionsvolym, 93 l för perifer volym och 0,68 l/timme för clearance mellan kompartment.

Risdiplam binds i hög grad till serumalbumin utan bindning till surt alfa-1-glykoprotein, med en fri fraktion på 11 %.

Metabolism

Risdiplam metaboliseras huvudsakligen via FMO1 och FMO3 och även via CYP-enzymerna 1A1, 2J2, 3A4 och 3A7.

Samtidig administrering av 200 mg itrakonazol två gånger dagligen, en stark CYP3A4-hämmare, och en oral enkeldos om 6 mg risdiplam hade inte någon kliniskt betydelsefull effekt på PK för risdiplam (ökning av AUC med 11 %, minskning av C_{max} med 9 %).

Eliminering

Populations-PK-analyser beräknade skenbart clearance (CL/F) till 2,6 l/timme för risdiplam. Den effektiva halveringstiden för risdiplam var cirka 50 timmar hos SMA-patienter.

Risdiplam är inte substrat för humant multidrogresistensprotein 1 (MDR1).

Cirka 53 % av dosen (14 % oförändrat risdiplam) utsöndrades i feces och 28 % i urinen (8 % oförändrat risdiplam). Moderssubstans var huvudkomponenten i plasma och stod för 83 % av läkemedelsrelaterat material i cirkulationen. Den farmakologiskt inaktiva metaboliten M1 identifierades som cirkulerande huvudmetabolit.

Farmakokinetik i särskilda populationer

Pediatrik population

Kroppsvikt och ålder identifierades som kovariater i populations-PK-analysen. Dosen justeras därför baserat på ålder (under och över 2 år) och kroppsvikt (upp till 20 kg) för att uppnå likartad exponering för olika åldrar och kroppsvikter. Inga data finns tillgängliga för spädbarn yngre än 2 månader.

Äldre

Inga studier har utförts för att särskilt undersöka PK hos SMA-patienter äldre än 60 år. Patienter utan SMA upp till 69 års ålder inkluderades i de kliniska PK-studierna, vilka tyder på att ingen dosjustering är nödvändig för patienter upp till 69 års ålder.

Nedsatt njurfunktion

Inga studier har utförts för att undersöka PK hos patienter med nedsatt njurfunktion. Eliminering av risdiplam som oförändrad substans via renal utsöndring är blygsam (8 %).

Nedsatt leverfunktion

Lätt och måttligt nedsatt leverfunktion hade ingen signifikant påverkan på risdiplams PK. Efter en peroral engångsadministrering av 5 mg risdiplam var de genomsnittliga kvoterna för C_{max} och AUC 0,95 och 0,80 vid lätt (n=8) respektive 1,20 och 1,08 vid måttligt nedsatt leverfunktion (n=8) jämfört med matchade friska kontroller (n=10). Säkerhet och PK hos patienter med svårt nedsatt leverfunktion har inte studerats.

Etnicitet

Det fanns inga farmakokinetiska skillnader mellan japanska och kaukasiska personer.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Nedsatt fertilitet

Behandling med risdiplam kopplades till cellcykelarrest av könsceller hos rått- och aphanar utan säkerhetsmarginaler baserat på systemiska exponeringar vid nivå utan observerade negativa effekter (NOAEL). Dessa effekter ledde till degenererade spermatocyter, degeneration/nekros i sädeskanalernas epitel och oligo/aspermi i bitestiklarna. Risdiplams effekter på sädesceller har sannolikt samband med en av risdiplam orsakad störning i celldelningscykeln, som är stadiumspecifik och förväntat reversibel. Inga effekter sågs på reproduktionsorgan hos rått- och aphanor efter behandling med risdiplam.

Inga studier avseende fertilitet eller tidig embryoutveckling utfördes med samtidig administrering av risdiplam, eftersom cellcykelarrest av sädesceller och embryotoxisk potential under behandling redan identifierats med behandling av råttor och apor i andra toxicitetsstudier. Ingen påverkan på manlig fertilitet eller kvinnlig fertilitet observerades i två studier i vilka råttor parade sig, antingen efter en fullföljd 13-veckors behandlingsperiod påbörjad vid avvänjning, eller 8 veckor efter en fullföljd 4-veckors behandlingsperiod påbörjad vid 4 dagars ålder.

Effekt på näthinnans struktur

Kronisk behandling av apor med risdiplam gav belägg för en effekt på näthinnan i form av degeneration av fotoreceptorer med start i näthinnans periferi. Vid utsättning av behandlingen var

effekterna på retinogrammet delvis reversibla men degenerationen av fotoreceptorerna gick inte tillbaka. Effekterna monitorerades med optisk koherenstomografi (OCT) och med elektroretinografi (ERG). Effekterna sågs vid exponeringar som var mer än den dubbla exponeringen hos människa vid terapeutisk dos utan säkerhetsmarginal baserad på systemisk exponering vid NOAEL. Inga sådana fynd observerades hos albinoråttor eller pigmenterade råttor, när de fick kronisk behandling med risdiplam vid exponeringar som överskred dem hos apor.

Effekter på epitelvävnader

Effekter på hud-, larynx- och ögonlockshistologi och på magtarmkanalen var tydliga hos råttor och apor som behandlades med risdiplam. Förändringar började bli synliga vid behandling med höga doser i 2 veckor eller mer. Vid kronisk behandling av apor i 39 veckor motsvarade NOAEL en exponering på mer än den dubbla genomsnittliga exponeringen hos människa vid terapeutisk dos.

Effekt på hematologiska parametrar

I det akuta mikrokärntestet i benmärg hos råttor observerades en mer än 50-procentig minskning av kvoten mellan polykroma (unga) och normokroma (mogna) erythrocyter, vilket tyder på en betydande benmärgstoxicitet vid den höga dosnivån, med en exponering som var mer än 15 gånger den genomsnittliga exponeringen hos människa vid terapeutisk dos. Vid längre behandling av råttor i 26 veckor var exponeringsmarginalerna till NOAEL cirka 4 gånger den genomsnittliga exponeringen hos människa vid terapeutisk dos.

Gentoxicitet

Risdiplam är inte mutagen i bakteriell omvänd mutationsanalys. I däggdjursceller *in vitro* och i benmärg hos råttor ökar risdiplam frekvensen av mikrokärnceller. Induktion av mikrokärnor i benmärg observerades i flera toxicitetsstudier på råttor (vuxna och juvenila djur). NOAEL är i samtliga studier associerad med en exponering på cirka 1,5 gånger exponeringen hos människa vid terapeutisk dos. Data tyder på att denna effekt är indirekt och sekundär till en störning i celldelningscykeln orsakad av risdiplam. Risdiplam har inte någon potential att skada DNA direkt.

Reproduktionstoxicitet

I studier på dräktiga råttor behandlade med risdiplam påvisades embryofetal toxicitet med lägre fostervikt och försenad utveckling. NOAEL för denna effekt var ungefär 2-faldigt de exponeringsnivåer som uppnås vid terapeutisk dos av risdiplam hos patienter. I studier på dräktiga kaniner observerades dysmorfogena effekter vid exponeringar som var toxiska för moderdjuret. Dessa effekter bestod i fyra foster (4 %) från 4 kullar (22 %) med hydrocefali. NOAEL för denna effekt var ungefär 4-faldigt de exponeringsnivåer som uppnås vid terapeutisk dos av risdiplam hos patienter. I en pre- och postnatal utvecklingsstudie på råttor som behandlades dagligen med risdiplam orsakade risdiplam en liten förlängning av dräktighetstiden. Studier på dräktiga och lakterande råttor visade att risdiplam passerar placentabarriären och utsöndras i mjölk.

Karcinogenicitet

En 2-årig karcinogenicitetsstudie på råttor pågår. En studie med rasH2 transgena möss med 6 månaders behandlingsduration gav inga belägg för en tumörframkallande potential.

Studier på juvenila djur

Data från juvenila djur visar ingen särskild risk för människa.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

mannitol (E421)
isomalt (E953)
jordgubbssmak
vinsyra (E334)
natriumbensoat (E211)
makrogol/polyetylenglykol 6000
sukralos
askorbinsyra (E300)
dinatriumedetatdihydrat

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

Pulver till oral lösning

2 år

Beredd oral lösning

64 dagar vid förvaring i kylskåp (2 °C-8 °C).

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Pulver till oral lösning

Förvaras i den ljusbruna originalflaskan av glas. Ljuskänsligt.

Beredd oral lösning

Förvaringsanvisningar för läkemedlet efter beredning finns i avsnitt 6.3.

Förvara den orala lösningen i den ljusbruna originalflaskan av glas (ljuskänsligt) och förvara alltid flaskan stående med locket väl tillslutet.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

Ljusbrun glasflaska typ III med ett förseglat barnskyddande skruvlock.

Varje kartong innehåller: en flaska, 1 flaskadapter, två återanvändbara 6 ml och två återanvändbara 12 ml graderade ljusbruna orala sprutor.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Evrysdi-pulver måste beredas till oral lösning av hälso- och sjukvårdspersonal (t.ex. apotekspersonal) innan det dispensereras.

Beredning

Försiktighet ska iakttas vid hantering av Evrytsdi pulver till oral lösning (se avsnitt 4.4). Undvik inandning av och direkt hud- eller slemhinnekontakt med det torra pulvret och den beredda lösningen.

Använd engångshandskar vid beredning, vid avtorkning av flaskans/lockets utsida och vid rengöring av arbetsytan efter beredning. I händelse av kontakt, tvätta noga med tvål och vatten, skölj ögonen med vatten.

Beredningsanvisningar:

1. Knacka försiktigt på den tillslutna glasflaskans botten för att lösgöra pulvret.
2. Ta av locket. Kasta inte locket.
3. Tillsätt varsamt 79 ml renat vatten eller vatten för injektionsvätskor till flaskan med Evryski för att få 0,75 mg/ml oral lösning.
4. Håll läkemedelsflaskan på bordet med ena handen. Tryck ned flaskadaptern i flaskans hals med den andra handen. Kontrollera att adaptern är helt nedtryckt, så att dess övre kant är i nivå med flaskans.
5. Sätt tillbaka locket på flaskan och tillslut väl. Kontrollera att flaskan är väl tillsluten och skaka väl i 15 sekunder. Vänta i 10 minuter. Lösningen ska nu vara klar. Skaka sedan väl i ytterligare 15 sekunder.
6. Skriv "Kassera efter"-datumet för lösningen på flaskans etikett och kartongen. ("Kassera efter"-datumet beräknas till 64 dagar efter beredning, med beredningsdagen som dag 0.) Sätt tillbaka flaskan i originalkartongen med sprutor (i påsar), bipacksedel och häftet med bruksanvisning.

Kassera överbliven lösning 64 dagar efter beredning.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen,
Tyskland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/1/21/1531/001

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet:

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu>.

BILAGA II

- A. <TILLVERKARE AV DEN (DE) AKTIVA SUBSTANSEN (SUBSTANSERNA) AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH > TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**
- B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**
- C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**
- D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**

A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsats

Roche Pharma AG
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen,
Tyskland

B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING

Läkemedel som med begränsningar lämnas ut mot recept (se bilaga I: Produktresumén, avsnitt 4.2).

C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

• Periodiska säkerhetsrapporter

Kraven för att lämna in periodiska säkerhetsrapporter för detta läkemedel anges i den förteckning över referensdatum för unionen (EURD-listan) som föreskrivs i artikel 107c.7 i direktiv 2001/83/EG och eventuella uppdateringar och som offentliggjorts på webbplatsen för europeiska läkemedel.

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska lämna in den första periodiska säkerhetsrapporten för detta läkemedel inom 6 månader efter godkännandet.

D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET

• Riskhanteringsplan

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska genomföra de erforderliga farmakovigilansaktiviteter och -åtgärder som finns beskrivna i den överenskomna riskhanteringsplanen (Risk Management Plan, RMP) som finns i modul 1.8.2 i godkännandet för försäljning samt eventuella efterföljande överenskomna uppdateringar av riskhanteringsplanen.

En uppdaterad riskhanteringsplan ska lämnas in

- på begäran av Europeiska läkemedelsmyndigheten,
- när riskhanteringssystemet ändras, särskilt efter att ny information framkommit som kan leda till betydande ändringar i läkemedlets nytta-riskprofil eller efter att en viktig milstolpe (för farmakovigilans eller riskminimering) har nåtts.

- **Skyldighet att vidta åtgärder efter godkännande för försäljning**

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska inom den angivna tidsramen vidta nedanstående åtgärder:

| Beskrivning | Förfalldatum |
|---|---------------------|
| Effektstudie efter det att läkemedlet godkänts (PAES): en långsiktig prospektiv, observationsstudie för att vidare utvärdera progression hos SMA-patienter (både presymtomatiskt och symtomatiskt) med 1 till 4 <i>SMN2</i> -kopior behandlade med risdiplam, i jämförelse med naturliga historiska data hos obehandlade patienter. | 2030 |

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN

YTTERKARTONG

1. LÄKEMEDELTS NAMN

Evrysdi 0,75 mg/ml pulver till oral lösning
risdiplam

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 flaska innehåller 60 mg risdiplam i 2,0 g pulver.

3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN

Innehåller även natriumbensoat (E211) och isomalt (E953).
Se bipacksedeln för ytterligare information.

4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK

Pulver till oral lösning

1 flaska

Innehåller även 1 flaskadapter, 4 återanvändbara sprutor (två 6 ml och två 12 ml).

5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Läs bipacksedeln före användning.
För oral användning efter beredning.

6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDELLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

Andas inte in pulvret. Undvik hudkontakt med pulver och beredd lösning.

8. UTGÅNGSDATUM

Pulver EXP

Oral lösning. Kassera efter (dd-mm-åååå)

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Beredd oral lösning: Förvaras i kylskåp. Förvaras i originalflaskan, väl tillsluten och alltid stående.

10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL

11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Tyskland

12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/1/21/1531/001

13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Sats

14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT

Evrysdi

17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

18. UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA

PC
SN
NN

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ INNERFÖRPACKNINGEN

FLASKANS ETIKETT

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Evrysdi 0,75 mg/ml pulver till oral lösning
risdiplam

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 flaska innehåller 60 mg risdiplam i 2,0 g pulver.

3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN

Innehåller även natriumbensoat (E211) och isomalt (E953).
Se bipacksedeln för ytterligare information.

4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK

Pulver till oral lösning

5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Läs bipacksedeln före användning.
För oral användning.

6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

Undvik hudkontakt.

8. UTGÅNGSDATUM

Pulver: EXP

Oral lösning: Kassera efter

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Oral lösning: Förvaras i kylskåp. Förvaras i originalflaskan, väl tillsluten och alltid stående.

10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL

11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Tyskland

12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/1/21/1531/001

13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Sats

14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT

17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD

18. UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA

B. BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till patienten

Evrysdi 0,75 mg/ml pulver till oral lösning risdiplam

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av avsnitt 4.

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du eller ditt barn börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig eller ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Evrysdi är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du eller ditt barn tar Evrysdi
3. Hur du tar Evrysdi
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Evrysdi ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Evrysdi är och vad det används för

Vad Evrysdi är

Evrysdi är ett läkemedel som innehåller den aktiva substansen risdiplam.

Vad Evrysdi används för

Evrysdi används för att behandla spinal muskelatrofi (SMA), en genetisk sjukdom. Det kan ges till patienter från 2 månaders ålder.

Vad spinal muskelatrofi är

SMA orsakas av brist på ett protein som kallas SMN-protein (*survival motor neuron*) i kroppen. Brist på SMN-protein i kroppen kan orsaka att du eller ditt barn förlorar motoriska neuron, som är nervceller som styr musklerna. Det leder till muskelsvaghet och muskelförtvining som kan påverka motoriska funktioner som behövs i vardagen, som att kunna kontrollera huvud och hals, sitta, krypa och gå. De muskler som används för att andas och svälja kan också bli svagare.

Hur Evrysdi verkar

Risdiplam, den aktiva substansen i Evrysdi, verkar genom att hjälpa kroppen att producera mer SMN-protein. Det gör att färre motoriska neuron förloras, vilket kan förbättra musklernas funktion hos människor med SMA.

Hos spädbarn med SMA typ 1 som behandlats i kliniska prövningar under 1 år har Evrysdi hjälpt till att:

- förlänga livslängden och minska behovet av ventilatorstött andning jämfört med obehandlade spädbarn med SMA (endast 25 % av obehandlade spädbarn förväntas kunna leva utan behov av permanent ventilationsstött andning efter 14 månaders ålder jämfört med 85 % av patienterna efter 1 års behandling med Evrysdi),
- bevara förmågan att inta föda via munnen hos 83 % av patienterna.

Hos barn (från små barn till ungdomar) och vuxna med SMA typ 2 och 3, kan Evrysdi hjälpa till att bibehålla eller förbättra muskelkontrollen.

2. Vad du behöver veta innan du eller ditt barn tar Evrysdi

Ta inte Evrysdi:

- om du eller ditt barn är allergisk mot risdiplam eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Om du är osäker, tala med läkare eller apotekspersonal innan du eller ditt barn tar Evrysdi.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal innan du eller ditt barn tar Evrysdi.

Behandling med Evrysdi kan skada foster eller påverka fertiliteten hos män. Se ”**Graviditet, preventivmedel, amning och manlig fertilitet**” för mer information.

Andra läkemedel och Evrysdi

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du eller ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel i framtiden.

Det är särskilt viktigt att du talar om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du tar eller tidigare har tagit något av följande läkemedel:

- metformin – ett läkemedel som används för att behandla typ II-diabetes
- läkemedel för behandling av SMA

Graviditet, preventivmedel, amning och manlig fertilitet

Graviditet

- Ta inte Evrysdi om du är gravid. Detta läkemedel kan orsaka fosterskador om du tar det under graviditet.
- Innan du påbörjar behandling med Evrysdi, bör läkaren göra ett graviditetstest på dig. Skälet till det är att Evrysdi kan orsaka fosterskador.
- Om du blir gravid under behandling med Evrysdi ska du omedelbart tala om det för läkaren.

Du och läkaren ska tillsammans avgöra vad som är bäst för dig och ditt barn.

Preventivmedel

För kvinnor

Bli inte gravid:

- under behandling med Evrysdi och
- inom en månad efter att du slutat att ta Evrysdi.

Tala med läkaren om tillförlitliga preventivmetoder som du och din partner ska använda under behandlingen och i en månad efter att du har slutat med behandlingen.

För män

Om din kvinnliga partner är fertil måste du undvika att hon blir gravid. Använd kondom under behandlingen med Evrysdi och fortsätt att använda kondom i 4 månader efter behandlingens slut.

Amning

Amma inte under behandling med detta läkemedel. Skälet till det är att Evrysdi kan passera över till bröstmjölken och därmed skada ditt barn.

Diskutera med läkaren om du ska sluta att amma eller om du ska sluta att ta Evrysdi,

Manlig fertilitet

Baserat på fynd hos djur kan Evrysdi minska fertiliteten hos män under behandling och upp till 4 månader efter den sista dosen. Rådfråga läkare om du planerar att skaffa barn.

Donera inte sperma under behandlingen och inom 4 månader efter den sista dosen av Evrysdi.

Körförmåga och användning av maskiner

Det är inte troligt att Evrysdi påverkar din förmåga att framföra fordon och använda maskiner.

Evrysdi innehåller natrium

Evrysdi innehåller en liten mängd natrium (salt), mindre än 1 mmol (23 mg) natrium även vid den högsta dagliga dosen 5 mg (6,6 ml oral lösning à 0,75 mg/ml). Det innebär att det är näst intill ”natriumfritt” och kan användas av personer som har ordinerats saltfattig kost.

Evrysdi innehåller 0,375 mg natriumbensoat per ml. Natriumbensoat kan öka risken för gulsot (gulaktig hud och ögon) hos nyfödda (upp till 4 veckors ålder).

Evrysdi innehåller isomalt

Evrysdi innehåller 2,97 mg isomalt per ml. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Evrysdi

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Du ska få Evrysdi i form av vätska i en flaska. Använd inte läkemedlet om flaskan innehåller pulver, utan kontakta då apotekspersonal.

Du måste också noga läsa och följa bifogad ”Bruksanvisning” om hur du tar eller ger Evrysdi.

Hur mycket Evrysdi du ska ta

- **Ungdomar och vuxna:** Daglig dos av Evrysdi är 5 mg (6,6 ml oral lösning).
- **Spädbarn och barn:** Läkaren fastställer rätt dos av Evrysdi utifrån barnets ålder och vikt.

Du eller ditt barn måste ta den dagliga dosen enligt läkarens anvisningar. Ändra inte dosen utan att tala med läkare.

När och hur du ska ta Evrysdi

- Evrysdi är en vätska som bereds av apotekspersonal och kallas ”lösning” eller ”läkemedel” i den här bipacksedeln.
- Ta Evrysdi en gång dagligen efter måltid vid ungefär samma tid varje dag. På så vis blir det lättare att komma ihåg att ta läkemedlet.
- Drick vatten efter att läkemedlet tagits. Blanda inte läkemedlet med mjölk eller mjölkersättning.
- Ta eller ge Evrysdi omedelbart efter att det har dragits upp i den orala sprutan. Om det inte tas inom 5 minuter, kassera läkemedlet som finns i den orala sprutan och dra upp en ny dos.
- Om du eller ditt barn får Evrysdi på huden, tvätta området med tvål och vatten.

Läs häftet ”Bruksanvisning”

Ett separat häfte med en ”**Bruksanvisning**” finns i förpackningen. Det visar hur du drar upp din dos med den orala återanvändbara sprutan du fått. Du (eller ditt barn) kan ta läkemedlet:

- via munnen, eller
- via en gastrostomisond, eller
- via en nasogastrisk sond.

Hur länge du eller ditt barn ska ta Evrysdi

Läkaren kommer att tala om hur länge du eller ditt barn ska ta Evrysdi. Sluta inte behandlingen med Evrysdi om inte läkaren säger att du ska göra det.

Om du eller ditt barn har tagit för stor mängd av Evrysdi

Om du eller ditt barn har tagit för stor mängd av Evrysdi ska du omedelbart tala med en läkare eller uppsöka sjukhus. Ta med läkemedelsförpackningen och den här bipacksedeln.

Om du eller ditt barn har glömt att ta Evrysdi eller kräks efter att en dos tagits

- Om det har gått mindre än 6 timmar från den tidpunkt då du eller ditt barn vanligen tar Evrysdi ska du eller ditt barn ta den glömda dosen så snart du kommer ihåg det.
- Om det har gått mer än 6 timmar från den tidpunkt då du eller ditt barn vanligen tar Evrysdi ska du hoppa över den glömda dosen och ta nästa dos vid den vanliga tiden. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.
- Om du eller ditt barn kräks efter att ha tagit en dos Evrysdi, ta inte en extra dos. Ta istället nästa dos vid den vanliga tiden nästa dag.

Om du spiller ut Evrysdi

Om du spiller ut Evrysdi, torka området med torrt papper och tvätta sedan området med tvål och vatten. Kasta pappret i soporna och tvätta händerna ordentligt med tvål och vatten.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Mycket vanliga: kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare

- diarré
- hudutslag
- huvudvärk
- feber

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- illamående
- munsår
- urinvägsinfektion
- ledvärk

Rapportering av biverkningar

Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via [det nationella rapporteringssystemet listat i bilaga V](#). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Evrysdi ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

- Den orala lösningen är hållbar i 64 dagar efter att den beretts på apoteket. Apotekspersonalen skriver ett utgångsdatum på flaskans etikett och på ytterkartongen efter ”Kassera efter”. Använd inte lösningen efter detta datum.
- Förvara den orala lösningen i kylskåp (2 °C och 8 °C).
- Förvara läkemedlet i originalflaskan. Ljuskänsligt.
- Förvara läkemedelsflaskan stående, med locket väl tillslutet.
- När lösningen har dragits upp i den orala sprutan ska Evrysdi användas omedelbart. Förvara inte Evrysdi-lösning i sprutan.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen i den orala lösningen är risdiplam.
- Varje ml av den orala lösningen innehåller 0,75 mg risdiplam.
- Övriga innehållsämnen är mannitol (E421), isomalt (E953), jordgubbssmak, vinsyra (E334), natriumbensoat (E211), makrogol/polyetylenglykol 6000, sukralos, askorbinsyra (E300), dinatriumedetatdihydrat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

- Pulver till oral lösning som levereras som en oral lösning efter beredning av apotekspersonal.
- Lösningen är en grön gul till gul, jordgubbssmakande oral lösning. Lösningens volym är 80 ml.
- Varje kartong innehåller 1 flaska, 1 flaskadapter, två 6 ml och två 12 ml återanvändbara, ljusbruna, orala sprutor med graderingar för att hjälpa dig dra upp rätt dos.

Innehavare av godkännande för försäljning

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Tyskland

Tillverkare

Roche Pharma AG
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Tyskland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

België/Belgique/Belgien

N.V. Roche S.A.
Tél/Tel: +32 (0) 2 525 82 11

Lietuva

UAB “Roche Lietuva”
Tel: +370 5 2546799

България

Рош България ЕООД
Тел: +359 2 818 44 44

Luxembourg/Luxemburg

(Voir/siehe Belgique/Belgien)

Česká republika

Roche s. r. o.
Tel: +420 - 2 20382111

Magyarország

Roche (Magyarország) Kft.
Tel: +36 - 23 446 800

Danmark

Roche a/s
Tlf: +45 - 36 39 99 99

Deutschland

Roche Pharma AG
Tel: +49 (0) 7624 140

Eesti

Roche Eesti OÜ
Tel: + 372 - 6 177 380

Ελλάδα

Roche (Hellas) A.E.
Τηλ: +30 210 61 66 100

España

Roche Farma S.A.
Tel: +34 - 91 324 81 00

France

Roche
Tél: +33 (0) 1 47 61 40 00

Hrvatska

Roche d.o.o.
Tel: +385 1 4722 333

Ireland

Roche Products (Ireland) Ltd.
Tel: +353 (0) 1 469 0700

Ísland

Roche a/s
c/o Icepharma hf
Sími: +354 540 8000

Italia

Roche S.p.A.
Tel: +39 - 039 2471

Κύπρος

Γ.Α.Σταμάτης & Σια Λτδ.
Τηλ: +357 - 22 76 62 76

Latvija

Roche Latvija SIA
Tel: +371 - 6 7039831

Malta

(se Ireland)

Nederland

Roche Nederland B.V.
Tel: +31 (0) 348 438050

Norge

Roche Norge AS
Tlf: +47 - 22 78 90 00

Österreich

Roche Austria GmbH
Tel: +43 (0) 1 27739

Polska

Roche Polska Sp.z o.o.
Tel: +48 - 22 345 18 88

Portugal

Roche Farmacêutica Química, Lda
Tel: +351 - 21 425 70 00

România

Roche România S.R.L.
Tel: +40 21 206 47 01

Slovenija

Roche farmacevtska družba d.o.o.
Tel: +386 - 1 360 26 00

Slovenská republika

Roche Slovensko, s.r.o.
Tel: +421 - 2 52638201

Suomi/Finland

Roche Oy
Puh/Tel: +358 (0) 10 554 500

Sverige

Roche AB
Tel: +46 (0) 8 726 1200

United Kingdom (Northern Ireland)

Roche Products (Ireland) Ltd.
Tel: +44 (0) 1707 366000

Denna bipacksedel ändrades senast <MM/ÅÅÅÅ>

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu>.

Bruksanvisning – Administrering

Evrysdi 0,75 mg/ml pulver till oral lösning risdiplom

Innan du börjar använda Evrydsdi måste du läsa och förstå denna **Bruksanvisning**. Instruktionerna visar hur du förbereder och ger Evrydsdi med hjälp av en oral spruta, gastrostomisond eller nasogastrisk sond.

Tala med läkare eller apotekspersonal om du har några frågor om hur Evrydsdi ska användas.

Du ska få Evrydsdi i form av vätska i en flaska. Evrydsdi bereds av apotekspersonal till en oral lösning. Använd **inte** läkemedlet om flaskan innehåller pulver. Kontakta i så fall apotekspersonal.

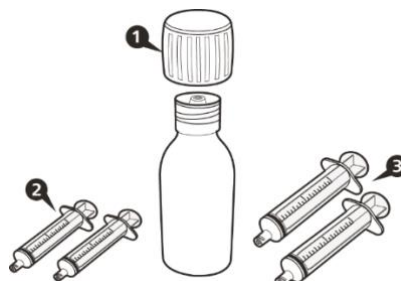
Viktig information om Evrydsdi

- Be läkaren eller apotekspersonalen att visa vilken spruta du ska använda och hur du mäter upp din dagliga dos på rätt sätt.
- Använd alltid den orala återanvändbara sprutan i förpackningen för att mäta upp din dagliga dos.
- Två orala sprutor av vardera storlek medföljer i förpackningen för den händelse att den ena försvinner eller skadas. Kontakta läkare eller apotekspersonal om båda sprutorna försvinner eller skadas. De ger dig råd om hur du fortsätter att ta läkemedlet.
- Se ”**Hur du väljer rätt oral spruta till din dos av Evrydsdi**”. Fråga apotekspersonalen om du undrar hur du väljer rätt oral spruta.
- Om flaskadaptern inte sitter i flaskan ska du **inte** använda Evrydsdi. Kontakta apotekspersonal.
- Använd **inte** Evrydsdi efter det ”**Kassera efter**”-datum som står på flaskans etikett. Fråga apotekspersonalen vilket ”**Kassera efter**”-datum som gäller om det inte står skrivet på flaskans etikett.
- Blanda **inte** Evrydsdi med mjölk eller mjölkersättning.
- Använd **inte** Evrydsdi om flaskan eller de orala sprutorna är skadade.
- **Undvik** hudkontakt med Evrydsdi. Om du får Evrydsdi på huden ska du tvätta området med tvål och vatten.
- Om du spiller Evrydsdi ska du torka upp spillet med torrt papper och sedan rengöra med tvål och vatten. Kasta pappret i soporna och tvätta händerna noga med tvål och vatten.
- Om den mängd Evrydsdi som finns kvar i flaskan inte räcker till din dos ska du kasta flaskan med kvarblivet Evrydsdi och de använda orala sprutorna i enlighet med lokala regler. Dra upp din dos ur en ny flaska med Evrydsdi. **Blanda inte** Evrydsdi från den nya flaskan med läkemedel från den gamla flaskan.

Varje förpackning med EVRYSDI innehåller (se figur

A):

1. 1 Evrydsdi-flaska med flaskadaptern och lock
2. 2 orala sprutor 6 ml (i påsar)
3. 2 orala sprutor 12 ml (i påsar)
4. 1 häfte med bruksanvisning (visas ej)
5. 1 bipacksedel (visas ej)



Figur A

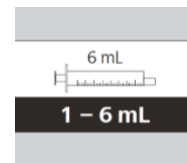
Hur Evrydsdi ska förvaras

Se avsnitt 5 ”Hur Evrydsdi ska förvaras” i bipacksedeln för fullständig information.

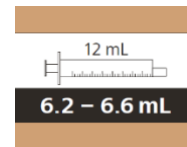
A) Dra upp din dos

Hur du väljer rätt oral spruta till din dos av Evrysdi

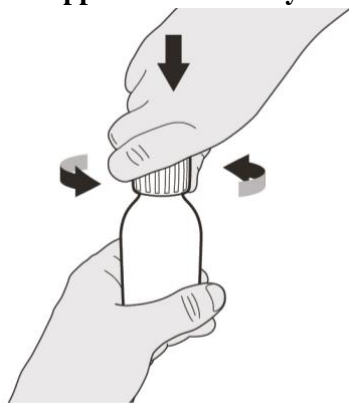
- Om din dagliga dos av Evrysdi är mellan 1 ml och 6 ml ska du använda en 6 ml oral spruta (grå etikett). Fråga läkare eller apotekspersonal hur du rundar av din eller ditt barns dos till närmaste 0,1 ml.



Om din dagliga dos av Evrysdi är större än 6 ml ska du använda en 12 ml oral spruta (brun etikett). Fråga läkare eller apotekspersonal hur du rundar av din eller ditt barns dos till närmaste 0,2 ml.



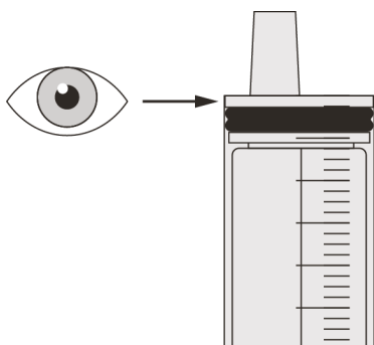
Hur du drar upp din dos av Evryski



Figur B

Steg A1

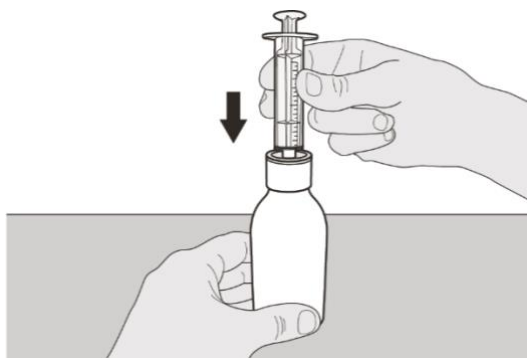
Ta av locket genom att trycka ned det och sedan skruva det åt vänster (moturs) (se figur B). Kasta inte locket.



Figur C

Steg A2

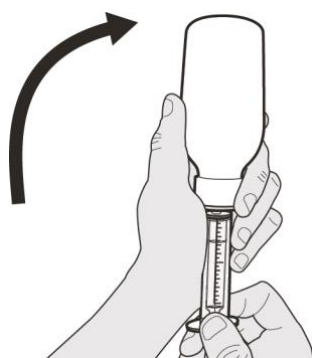
Tryck in den orala sprutans kolv så långt det går för att avlägsna all luft från den orala sprutan (se figur C).



Figur D

Steg A3

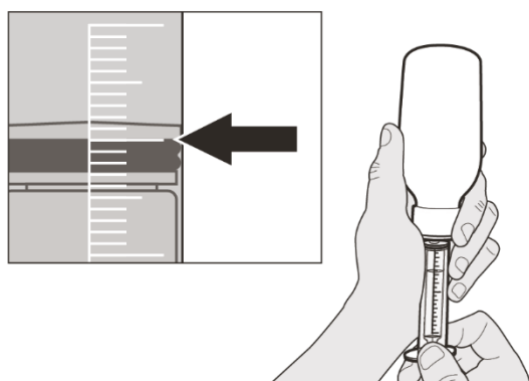
Håll flaskan upprätt och stick ned sprutans spets i flaskadaptorn (se figur D).



Figur E

Steg A4

Vänd försiktigt flaskan upp och ned med sprutspetsen stadigt införd i flaskadaptorn (se figur E).

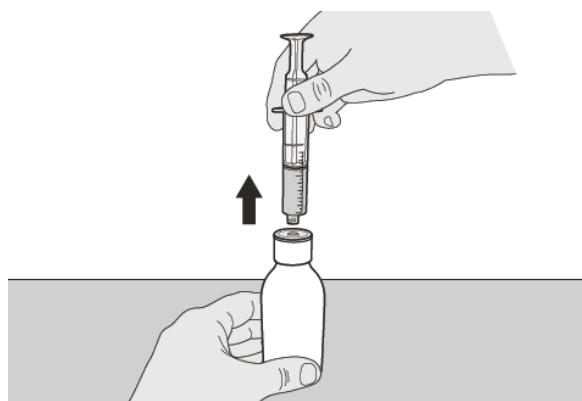


Figur F

Steg A5

Dra långsamt tillbaka kolven för att dra upp din dos av Evryski. Den svarta kolvens övre kant måste vara i linje med den ml-gradering på den orala sprutan som motsvarar din dagliga dos (se figur F).

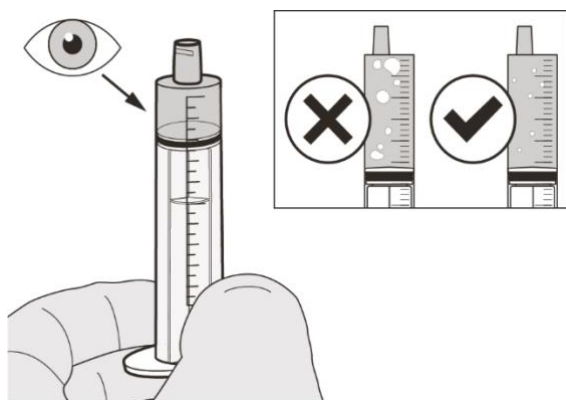
När du har dragit upp rätt dos, **håll kolven på plats så att den inte rör sig.**



Figur G

Steg A6

Fortsätt att hålla kolven på plats så att den inte rör sig. Låt den orala sprutan sitta kvar i flaskadaptorn och vänd flaskan till upprätt läge. Ställ flaskan på en plan yta. Dra varsamt upp den orala sprutan rakt upp ur flaskadaptorn (se figur G).



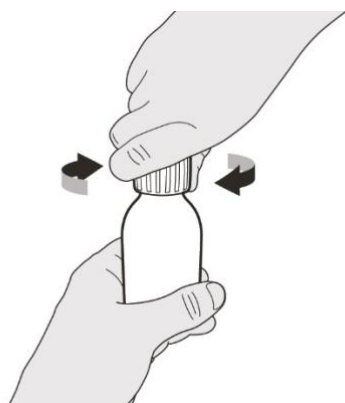
Figur H

Steg A7

Håll den orala sprutan med sprutspetsen uppåt. Kontrollera läkemedlet i den orala sprutan. **Om** den orala sprutan innehåller stora luftbubblor (se figur H) **eller om** du har dragit upp fel dos av Evryski, stick in sprutspetsen stadigt i flaskadaptorn. Tryck in kolven så långt det går så att läkemedlet rinner tillbaka ned i flaskan och upprepa steg A4 till A7.

Ta eller ge Evryski omedelbart efter att du har dragit upp det i den orala sprutan.

Om läkemedlet inte tas **inom 5 minuter**, kassera läkemedlet som finns i den orala sprutan och dra upp en ny dos.



Figur I

Steg A8

Sätt tillbaka locket på flaskan. Skruva på locket åt höger (medurs) så att flaskan tillsluts väl (se figur I). Ta inte bort flaskadaptorn från flaskan.

Om du tar din dos av Evryski via munnen, följ anvisningarna i ”**B) Hur du tar en dos av Evryski via munnen**”.

Om du tar din dos av Evryski via en gastrostomisond, följ anvisningarna i ”**C) Hur du ger en dos av Evryski via en gastrostomisond**”.

Om du tar din dos av Evryski via en nasogastrisk sond, följ anvisningarna i ”**D) Hur du ger en dos av Evryski via en nasogastrisk sond**”.

B) Hur du tar en dos av Evryski via munnen

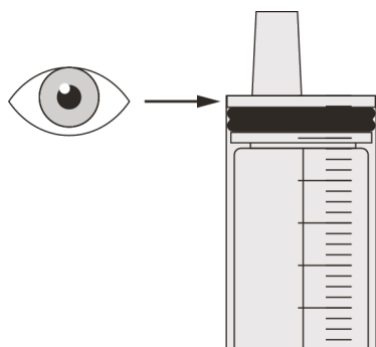
Sitt upprätt när du tar en dosvolym av Evryski via munnen.



Figur J

Steg B1

Placera den orala sprutan i munnen **med spetsen längs med insidan av ena kinden**. Tryck **långsamt** in kolven så långt det går för att ge hela dosen av Evryski (se figur J). **Om Evryski ges långt bak i halsen, eller för snabbt, kan barnet sätta i halsen.**



Figur K

Steg B2

Kontrollera att det inte finns något läkemedel kvar i sprutan (se figur K).



Figur L

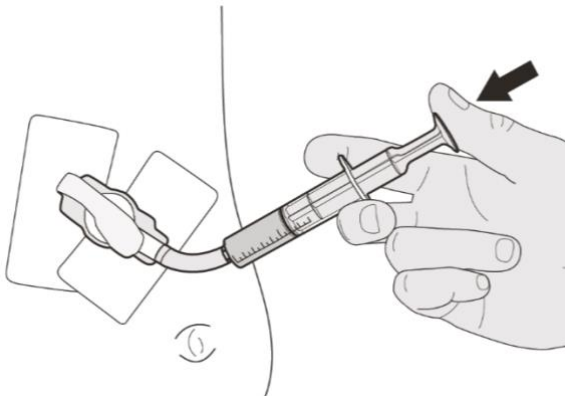
Steg B3

Drick lite vatten direkt efter att du har tagit dosen av Evrysdi (se figur L).

Gå till Steg E för anvisningar om rengöring av sprutan.

C) Hur du ger en dos av Evrysdi via en gastrostomisonnd

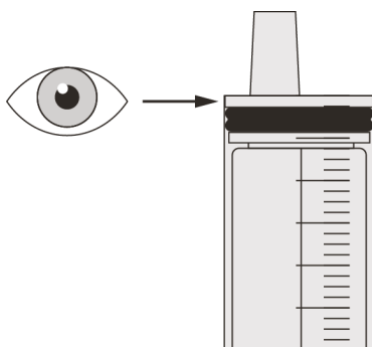
Om du ger Evrysdi via en gastrostomisonnd ska du be läkaren eller sjuksköterskan att visa hur du inspekterar gastrostomisonden innan du ger Evrysdi.



Figur M

Steg C1

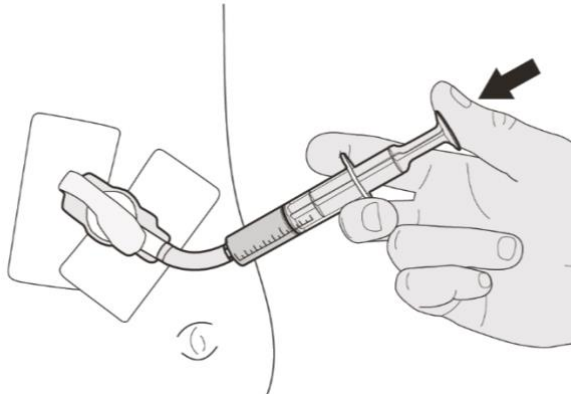
Placera den orala sprutans spets i gastrostomisonden. Tryck långsamt in kolven så långt det går för att ge hela dosen av Evrysdi (se figur M).



Figur N

Steg C2

Kontrollera att det inte finns något läkemedel kvar i sprutan (se figur N).



Figur O

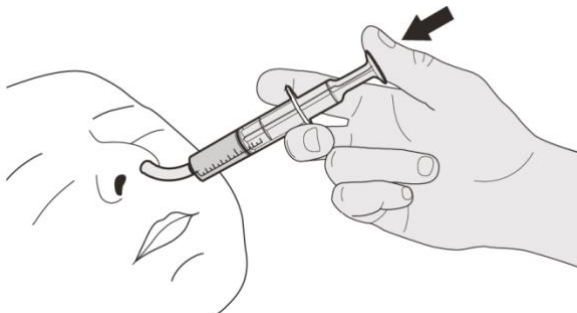
Steg C3

Spola igenom gastrostomisonden med 10-20 ml vatten direkt efter att du givit dosen av Evryski (se figur O).

Gå till Steg E för anvisningar om rengöring av sprutan.

C) Hur du ger en dos av Evryski via en nasogastrisk sond

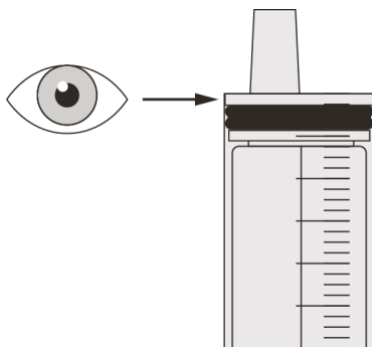
Om du ger Evryski via en nasogastrisk sond ska du be läkaren eller sjuksköterskan att visa hur du inspekterar den nasogastriska sonden innan du ger Evryski.



Figur P

Steg D1

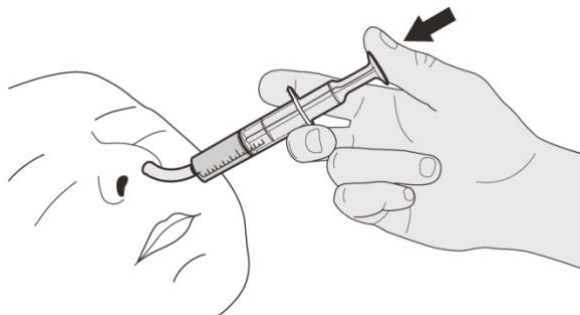
Placera den orala sprutans spets i den nasogastriska sonden. Tryck långsamt in kolven så långt det går för att ge hela dosen av Evryski (se figur P).



Figur Q

Steg D2

Kontrollera att det inte finns något läkemedel kvar i sprutan (se figur Q).



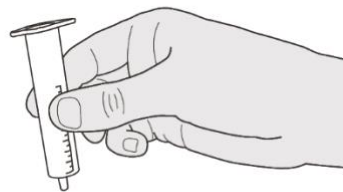
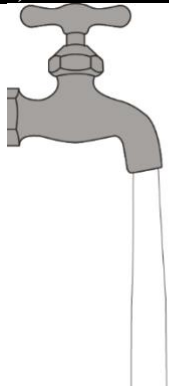
Figur R

Steg D3

Spola igenom den nasogastriska sonden med 10-20 ml vatten direkt efter att du givit dosen av Evrysdi (se figur R).

Gå till Steg E för anvisningar om rengöring av sprutan.

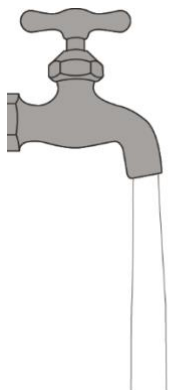
E) Hur du rengör den orala sprutan efter användning



Figur S

Steg E1

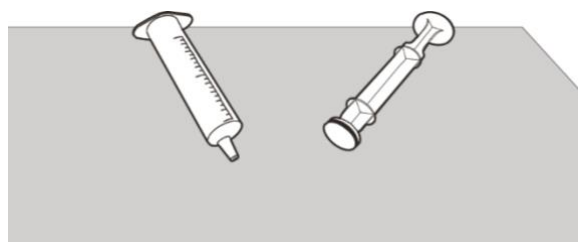
Dra ut kolven ur den orala sprutan. Skölj den orala sprutan noga under rinnande vatten (se figur S).



Figur T

Steg E2

Skölj kolven noga under rinnande vatten (se figur T).



Figur U

Steg E3

Kontrollera att den orala sprutan och kolven är rena.

Placera den orala sprutan och kolven på en ren yta på en säker plats för att torka (se figur U).

Tvätta händerna.

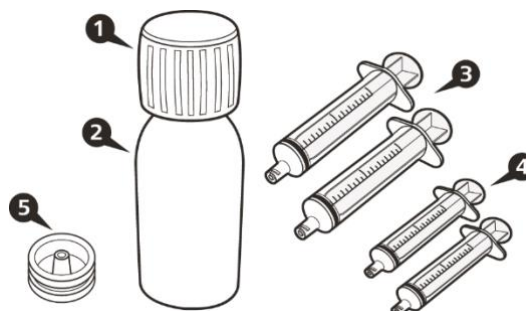
När de har torkat, sätt i kolven i sprutan och förvara den orala sprutan tillsammans med läkemedlet.

Beredningsanvisning
Evryssi® 0,75 mg/ml
pulver till oral lösning
risdiplam

Beredningsanvisningar
(ENDAST FÖR APOTEKSPERSONAL)

Varje förpackning med **EVRYSDI** innehåller (se figur A):

1. 1 lock
2. 1 flaska med Evryssi
3. 2 orala återanvändbara sprutor 12 ml (i påsar)
4. 2 orala återanvändbara sprutor 6 ml (i påsar)
5. 1 flaskadapter
6. 1 bipacksedel (visas ej)
7. 1 Beredningsanvisning (visas ej)
8. 1 Bruksanvisning (visas ej)



Figur A

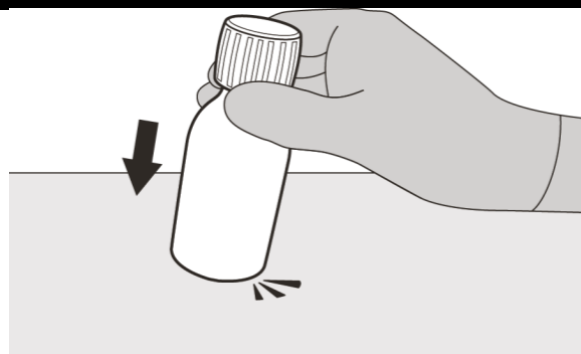
Viktig information om Evryssi

- **Undvik att andas in** Evryssi-pulver.
- **Använd handskar.**
- Används **inte** om pulvrets utgångsdatum har passerat. Pulvrets utgångsdatum är tryckt på flaskans etikett.
- Dispensera **inte** den beredda lösningen om lösningens "Kassera efter"-datum infaller efter pulvrets utgångsdatum.
- **Undvik hudkontakt** med läkemedlet. Vid hudkontakt med läkemedlet, tvätta området med tvål och vatten.
- Använd **inte** läkemedlet om någon av komponenterna i förpackningen är skadad eller saknas.
- Använd renat vatten eller vatten för injektionsvätskor till att bereda läkemedlet.
- Lägg inte till andra sprutor än de som medföljer förpackningen.

Hur Evryssi ska förvaras

- Förvara pulvret (ej berett läkemedel) vid rumstemperatur och förvara flaskan i ytterkartongen.
- Förvara lösningen (berett läkemedel) i kylskåp (2 °C - 8 °C) och förvara kartongen stående.
- Förvara den orala lösningen i originalflaskan och förvara alltid flaskan stående med locket väl tillslutet.

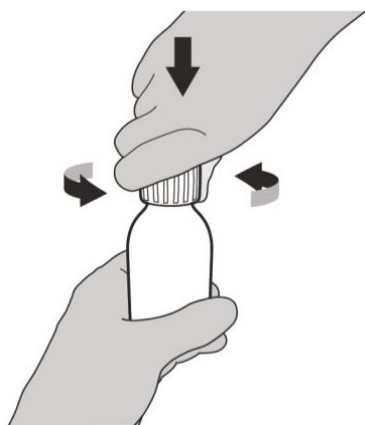
Beredning



Figur B

Steg 1

Knacka varsamt på flaskans botten för att lösgöra pulvret (se figur B).



Figur C

Steg 2

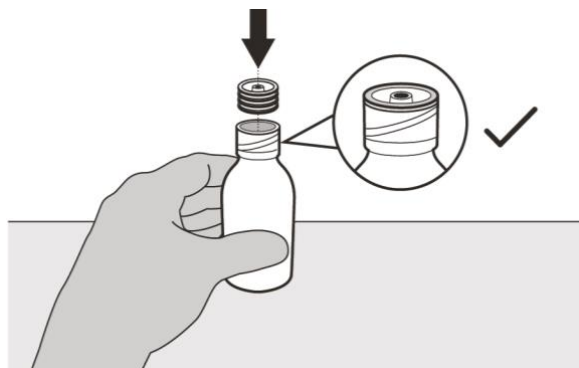
Ta av locket genom att trycka ned det och sedan skruva av det åt vänster (moturs) (se figur C). Kasta inte locket.



Figur D

Steg 3

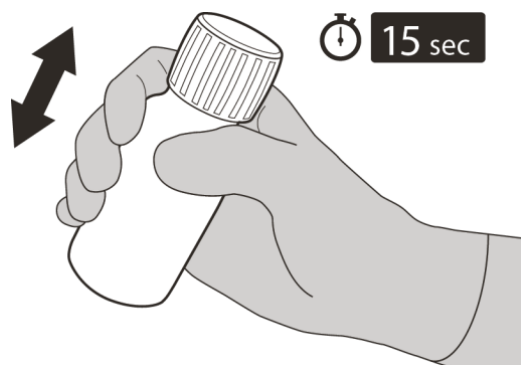
Tillsätt varsamt 79 ml renat vatten eller vatten för injektionsvätskor i läkemedelsflaskan (se figur D).



Figur E

Steg 4

Håll läkemedelsflaskan på bordet med ena handen. Tryck ned flaskadaptern i flaskans hals med den andra handen. Kontrollera att adaptern är helt nedtryckt, så att dess övre kant är i nivå med flaskans (se figur E).



Figur F

Steg 5

Sätt tillbaka locket på flaskan. Skruva på locket åt höger (medurs) så att flaskan tillsluts väl. Kontrollera att flaskan är väl tillsluten och skaka väl i 15 sekunder (se figur F). Vänta i 10 minuter. Du ska ha fått en **klar lösning**. Skaka sedan väl i ytterligare 15 sekunder.



Figur G

Steg 6

Beräkna "Kassera efter"-datumet **till 64 dagar** efter beredning (Anm.: beredningsdagen räknas som dag 0. Om läkemedlet t.ex. bereds den 1 april, är Kassera efter-datumet den 4 juni).

Skriv "Kassera efter"-datumet för lösningen på flaskans etikett (se figur G) och på kartongen.

Sätt tillbaka flaskan i originalkartongen med sprutor (i påsar), bipacksedel och häftet med bruksanvisning. Förvara kartongen i kylskåp.