ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas. Para saber como notificar reações adversas, ver secção 4.8.

1. NOME DO MEDICAMENTO

Datroway 100 mg pó para concentrado para solução para perfusão

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Um frasco para injetáveis de pó para concentrado para solução para perfusão contém 100 mg de datopotamab deruxtecano. Após a reconstituição, um frasco para injetáveis de 5 ml de solução contém 20 mg/ml de datopotamab deruxtecano (ver secção 6.6).

O datopotamab deruxtecano é um conjugado anticorpo-fármaco (*antibody-drug conjugate* - ADC) que contém um anticorpo monoclonal (mAb) humanizado anti-TROP2, do tipo IgG1, produzido por células de mamífero (ovário de hamster chinês), ligado covalentemente ao DXd, um derivado do exatecano e inibidor da topoisomerase I, através de um ligante clivável baseado num tetrapéptido. Aproximadamente, 4 moléculas de deruxtecano estão ligadas a cada molécula de anticorpo.

Excipiente com efeito conhecido

Cada frasco para injetáveis de 100 mg contém 1,50 mg de polissorbato 80 (E 433).

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pó para concentrado para solução para perfusão.

Pó liofilizado branco a branco-amarelado, com aspeto compacto.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Cancro da mama

Datroway em monoterapia é indicado no tratamento de doentes adultos com cancro da mama com recetor hormonal positivo (*hormone receptor* - HR), HER2-negativo, irressecável ou metastático, que receberam terapêutica endócrina e, pelo menos, uma linha de quimioterapia no contexto de doença avançada (ver secção 5.1).

4.2 Posologia e modo de administração

Datroway deve ser prescrito por um médico e administrado sob a supervisão de um profissional de saúde experiente na utilização de medicamentos anticancerígenos.

Seleção de doentes

Os doentes para tratamento do cancro da mama HR positivo, HER2-negativo, irressecável ou metastático, devem ser selecionados com base num resultado negativo documentado de HER2,

avaliado utilizando um dispositivo médico para diagnóstico *in vitro* (DIV) com marcação CE, se estiver disponível, ou um teste alternativo validado.

<u>Posologia</u>

A dose recomendada de Datroway é de 6 mg/kg (até um máximo de 540 mg para doentes com ≥ 90 kg) de peso corporal, administrada na forma de uma perfusão intravenosa, uma vez em intervalos de 3 semanas (ciclo de 21 dias), até à progressão da doença ou toxicidade inaceitável.

Pré-medicação e medicamentos profiláticos

Antes de cada perfusão de Datroway, deve considerar-se um regime de pré-medicação para a prevenção de reações relacionadas com a perfusão que consiste num anti-histamínico e paracetamol (com ou sem glucocorticoides) (ver secção 4.8).

Recomenda-se ainda que os doentes recebam agentes antieméticos profiláticos (dexametasona com antagonistas do recetor 5-HT3, assim como outros medicamentos, tais como antagonistas dos recetores NK1) antes da perfusão de Datroway e nos dias subsequentes, conforme seja necessário.

Para o tratamento profilático da queratite e da estomatite, ver secção 4.4.

Modificações da dose

Modificações da dose em caso de reações relacionadas com a perfusão

A taxa de perfusão de Datroway deve ser atrasada ou interrompida se o doente desenvolver uma reação relacionada com a perfusão. Datroway deve ser permanentemente descontinuado em caso de reações relacionadas com a perfusão com perigo de morte.

Modificações da dose em caso de reações adversas

A gestão das reações adversas poderá exigir atraso da dose, redução da dose ou descontinuação do tratamento, de acordo com as diretrizes apresentadas nas Tabelas 1 e 2.

A dose de Datroway não deve ser novamente aumentada depois de se ter efetuado uma redução da dose.

Tabela 1: Reduções da dose em caso de reações adversas

Dose inicial recomendada	6 mg/kg (até um máximo de 540 mg para doentes com	
	$\geq 90 \text{ kg}$	
Primeira redução da dose	4 mg/kg (até um máximo de 360 mg para doentes com	
-	≥ 90 kg)	
Segunda redução da dose	3 mg/kg (até um máximo de 270 mg para doentes com	
	$\geq 90 \text{ kg}$	

Tabela 2: Modificações da dose em caso de reações adversas

Tabela 2. Moullicações da dose o	: Modificações da dose em caso de reações adversas	
Reação adversa	Gravidade*	Modificação da dose
Doença pulmonar intersticial	DPI/pneumonite	Atrasar a dose até resolução para
(DPI)/pneumonite [ver	assintomática (Grau 1)	Grau 0 [#] , depois:
secções 4.4 e 4.8]		 se resolvida em 28 dias ou menos em relação à data de início, manter a dose. se resolvida em mais de 28 dias em relação à data de início, reduzir a dose um nível (ver Tabela 1). considerar o tratamento com corticosteroides logo que

Reação adversa	Gravidade*	Modificação da dose
		haja suspeita de
		DPI/pneumonite.
	DPI/pneumonite sintomática	Descontinuar
	(Grau 2 ou superior)	permanentemente.
		Iniciar imediatamente o
		tratamento com
		corticosteroides logo que
		haja suspeita de
		DPI/pneumonite.
Queratite [ver secções 4.4 e	Grau 2	 Atrasar a dose até resolução
4.8]		para Grau 1 ou menos,
		depois manter a dose.
	Grau 3	Atrasar a dose até resolução
		para Grau 1 ou menos,
		depois reduzir a dose um
		nível (ver Tabela 1).
	Grau 4	Descontinuar
		permanentemente.
Estomatite [ver secções 4.4 e	Grau 2	Atrasar a dose até resolução
4.8]		para Grau 1 ou menos.
		Reiniciar com a mesma dose
		da primeira ocorrência.
		Considerar reiniciar com um
		nível de dose reduzido (ver
		Tabela 1) se recorrente.
	Grau 3	Atrasar a dose até resolução
		para Grau 1 ou menos.
		Reiniciar com um nível de
		dose reduzido (ver Tabela 1).
	Grau 4	Descontinuar
* D		permanentemente.

^{*} De acordo com os Critérios de Terminologia Comum para Acontecimentos Adversos do Instituto Nacional do Cancro (*National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events* - NCI CTCAE) versão 5.0.

Atraso ou omissão de uma dose

No caso de atraso ou omissão de uma dose planeada, esta deve ser administrada logo que for possível sem aguardar até ao ciclo planeado seguinte. O esquema de administração deve ser ajustado para manter um intervalo de 3 semanas entre as doses.

Populações especiais

Idosos

Não são necessários ajustes posológicos de Datroway em doentes com idade igual ou superior a 65 anos. Os dados de datopotamab deruxtecano em doentes com idade igual ou superior a 85 anos são limitados.

Compromisso renal

Não são necessários ajustes posológicos em doentes com compromisso renal ligeiro a moderado (depuração da creatinina [CLcr] \geq 30 e < 90 ml/min) (ver secção 5.2). A dose recomendada de Datroway não está estabelecida em doentes com compromisso renal grave (ver secção 5.2). Os doentes com compromisso renal grave devem ser monitorizados cuidadosamente. Observou-se uma incidência

[#] O Grau 0 corresponde à resolução total da DPI/pneumonite, incluindo o desaparecimento de observações radiológicas associadas a DPI/pneumonite ativa. A cicatrização residual ou fibrose após a recuperação da DPI/pneumonite não é considerada doença ativa.

mais elevada de reações adversas graves nos doentes com compromisso renal moderado no início do estudo, que receberam 6 mg/kg de datopotamab deruxtecano, em comparação com os doentes com uma função renal normal.

Compromisso hepático

Não são necessários ajustes posológicos em doentes com compromisso hepático ligeiro (bilirrubina total ≤ limite superior dos valores normais [LSN] e qualquer aspartato aminotransferase [AST] > LSN ou bilirrubina total > 1 a 1,5 vezes o LSN e qualquer AST). Os dados existentes são limitados, não se podendo fazer uma recomendação sobre ajustes posológicos em doentes com compromisso hepático moderado (bilirrubina total > 1,5 a 3 vezes o LSN e qualquer AST). Os dados disponíveis em doentes com compromisso hepático grave (bilirrubina total > 3 vezes o LSN e qualquer AST) são insuficientes. Por conseguinte, os doentes com compromisso hepático moderado e grave devem ser monitorizados cuidadosamente (ver secções 4.4 e 5.2).

População pediátrica

A segurança e eficácia em crianças e adolescentes com menos de 18 anos de idade não foram estabelecidas. Não existem dados disponíveis.

Modo de administração

Datroway é para utilização por via intravenosa. Tem de ser reconstituído e diluído por um profissional de saúde e administrado por perfusão intravenosa. Datroway não pode ser administrado por injeção intravenosa rápida ou em bólus.

A primeira perfusão deve ser administrada durante 90 minutos. Os doentes devem ser observados durante a perfusão e durante, pelo menos, 30 minutos após a dose inicial para despistar sinais ou sintomas de reações relacionadas com a perfusão.

As perfusões subsequentes devem ser administradas durante 30 minutos se as perfusões anteriores tiverem sido toleradas. Os doentes devem ser observados durante a perfusão e durante, pelo menos, 30 minutos após a perfusão.

Precauções a ter em conta antes de manusear ou administrar o medicamento

Este medicamento contém um componente citotóxico, o qual está covalentemente ligado ao anticorpo monoclonal (ver precauções especiais de eliminação e manuseamento na secção 6.6).

Para instruções acerca da reconstituição e diluição do medicamento antes da administração, ver secção 6.6.

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

4.4 Advertências e precaucões especiais de utilização

Rastreabilidade

De modo a melhorar a rastreabilidade dos medicamentos biológicos, o nome e o número de lote do medicamento administrado devem ser registados de forma clara.

Doença pulmonar intersticial/pneumonite

Foram notificados casos de doença pulmonar intersticial (DPI), incluindo pneumonite, em doentes tratados com Datroway (ver secção 4.8). Observaram-se casos com evolução fatal.

Os doentes devem ser aconselhados a notificar imediatamente tosse, dispneia, febre e/ou quaisquer novos sintomas respiratórios ou agravamento dos mesmos. Os doentes devem ser monitorizados para deteção de sinais e sintomas de DPI/pneumonite. Qualquer evidência de DPI/pneumonite deve ser prontamente investigada. Doentes com suspeita de DPI/pneumonite devem ser avaliados por imagiologia radiográfica. Deve ser considerada uma consulta com um pneumologista. No caso de DPI/pneumonite assintomática (Grau 1), deverá considerar-se o tratamento com corticosteroides (p. ex., prednisolona ≥ 0,5 mg/kg/dia ou equivalente). Datroway deve ser adiado até à recuperação para Grau 0 e pode ser reiniciado de acordo com as instruções da Tabela 2 (ver secção 4.2). No caso de DPI/pneumonite sintomática (Grau 2 ou superior), deverá iniciar-se imediatamente o tratamento com corticosteroides sistémicos (p. ex., prednisolona ≥ 1 mg/kg/dia ou equivalente) e continuar durante, pelo menos, 14 dias seguido de uma diminuição gradual durante, pelo menos, 4 semanas. Datroway deve ser descontinuado permanentemente em doentes que são diagnosticados com DPI/pneumonite sintomática (Grau 2 ou superior) (ver secção 4.2). Doentes com antecedentes de DPI/pneumonite podem ter um maior risco de desenvolverem uma DPI/pneumonite e devem ser cuidadosamente monitorizados.

Queratite

Datroway pode causar efeitos indesejáveis na superfície ocular, incluindo queratite. Os sinais e sintomas de queratite poderão incluir olho seco, hipersecreção lacrimal, fotofobia e alterações nocivas para a visão (ver secção 4.8).

Os doentes devem ser aconselhados a utilizar lubrificantes para os olhos sem conservantes, várias vezes por dia, como profilaxia. Os doentes devem ser aconselhados a evitar utilizar lentes de contacto, a menos que indicado por um profissional de cuidados oftálmicos. Os doentes devem ser imediatamente referenciados para avaliações oftalmológicas apropriadas, de modo a despistar quaisquer sinais e sintomas oculares novos ou agravamento dos mesmos que possam sugerir queratite. A queratite deve ser monitorizada e, se o diagnóstico for confirmado, deve atrasar-se a dose, reduzir a dose ou descontinuar permanentemente Datroway (ver secção 4.2).

Os doentes com doença da córnea clinicamente significativa foram excluídos do estudo (ver secção 5.1). Os doentes com queratite preexistente devem ser cuidadosamente monitorizados.

Estomatite

Foram notificados casos de estomatite, incluindo aftas e mucosite oral, em doentes tratados com Datroway (ver secção 4.8).

Para além da prática de uma boa higiene oral, recomenda-se a utilização diária de um colutório contendo esteroides (p. ex. solução oral de dexametasona 0,1 mg/ml, 4 vezes por dia ou um regime com um colutório semelhante contendo esteroides) para profilaxia e tratamento, ao iniciar-se Datroway e durante todo o tratamento. Quando clinicamente indicado, poderão ser considerados agentes antifúngicos, de acordo com as diretrizes locais. Perante a ausência de um colutório profilático contendo esteroides, recomenda-se a utilização de elixires bucais suaves (p. ex., um colutório não alcoólico e/ou contendo bicarbonato), de acordo com as diretrizes locais. Também poderá considerar-se a utilização de pedaços de gelo ou água gelada na boca durante a perfusão. Se ocorrer estomatite, a frequência das lavagens bucais poderá ser aumentada e/ou poderão ser utilizados outros tratamentos tópicos. Com base na gravidade da reação adversa, deve atrasar-se a dose, reduzir a dose ou descontinuar permanentemente Datroway (ver secção 4.2).

Toxicidade embriofetal

Com base em observações em animais e no seu mecanismo de ação, o componente inibidor da topoisomerase I de Datroway pode causar lesão embriofetal quando administrado a uma mulher grávida.

A gravidez em mulheres com potencial para engravidar deve ser verificada antes de se iniciar Datroway. A doente deve ser informada sobre os riscos potenciais para o feto. As mulheres com potencial reprodutivo devem ser aconselhadas a utilizar métodos contracetivos eficazes durante o tratamento e durante pelo menos 7 meses após a última dose de Datroway. Os doentes do sexo masculino com parceiras com potencial reprodutivo devem ser aconselhados a utilizar métodos contracetivos eficazes durante o tratamento com Datroway e durante pelo menos 4 meses após a última dose de Datroway (ver secção 4.6).

Doentes com compromisso hepático moderado ou grave

Existem dados limitados em doentes com compromisso hepático moderado e compromisso hepático grave. Como o metabolismo e a excreção biliar são as principais vias de eliminação do inibidor da topoisomerase I, DXd, Datroway deve ser administrado com precaução em doentes com compromisso hepático moderado e grave (ver secções 4.2 e 5.2).

Excipiente com efeito conhecido

Este medicamento contém 1,5 mg de polissorbato 80 em cada frasco para injetáveis. Os polissorbatos podem causar reações alérgicas.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não foram realizados estudos clínicos de interação medicamentosa com datopotamab deruxtecano. Contudo, foram realizados estudos clínicos de interação medicamentosa com trastuzumab deruxtecano (T-DXd), que contém a mesma quantidade de DXd existente em Datroway. A C_{max} de DXd não foi afetada pelo ritonavir (inibidor da CYP3A4, OATP1B1 e OATP1B3) ou pelo itraconazol (inibidor da CYP3A4). A AUC aumentou 1,2 vezes com ambos os inibidores, o que não foi considerado clinicamente relevante. Por conseguinte, é muito provável que os inibidores da CYP3A4, OATP1B1 e OATP1B3 não terão um efeito clinicamente relevante na farmacocinética do deruxtecano libertado do datopotamab deruxtecano.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Mulheres com potencial para engravidar/Contraceção masculina e feminina

A gravidez em mulheres com potencial para engravidar deve ser verificada antes de se iniciar Datroway.

As mulheres com potencial para engravidar devem utilizar métodos contracetivos eficazes durante o tratamento com Datroway e até, pelo menos, 7 meses após a última dose.

Os homens com parceiras com potencial para engravidar devem utilizar métodos contracetivos eficazes durante o tratamento com Datroway e até, pelo menos, 4 meses após a última dose.

Gravidez

Não existem dados sobre a utilização de Datroway em mulheres grávidas. Contudo, com base em observações em animais e no seu mecanismo de ação, prevê-se que o componente inibidor da topoisomerase I, o DXd, possa causar lesão embriofetal quando administrado a uma mulher grávida (ver secção 5.3).

Datroway não é recomendado durante a gravidez e em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contracetivos. As doentes devem ser informadas sobre os riscos potenciais para o feto antes de engravidarem e a contactarem imediatamente o seu médico se engravidarem.

Amamentação

Desconhece-se se o datopotamab deruxtecano é excretado no leite humano. A IgG humana é excretada no leite humano. Dado o potencial para reações adversas graves em crianças amamentadas, as mulheres devem descontinuar a amamentação antes de iniciarem o tratamento com Datroway. As mulheres poderão começar a amamentar 1 mês após a conclusão do tratamento.

Fertilidade

Não existem dados humanos disponíveis sobre o efeito do datopotamab deruxtecano na fertilidade. Com base em resultados de estudos de toxicidade em animais, Datroway pode comprometer a função reprodutora e a fertilidade masculina e feminina (ver secção 5.3).

Antes do tratamento, tanto os homens como as mulheres devem procurar aconselhamento sobre preservação da fertilidade. Desconhece-se se o datopotamab deruxtecano ou os seus metabolitos são detetados no fluido seminal. Os doentes do sexo masculino não podem congelar ou doar esperma durante todo o período de tratamento e até, pelo menos, 4 meses após a dose final de Datroway. As mulheres não podem doar, ou colher para uso pessoal, óvulos durante o período de tratamento e até, pelo menos, 7 meses após a dose final de Datroway.

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Datroway poderá influenciar a capacidade de conduzir e utilizar máquinas. Os doentes devem ser aconselhados a tomarem precauções quando conduzem ou utilizam máquinas caso sintam fadiga ou alterações da visão durante o tratamento com Datroway (ver secção 4.8).

4.8 Efeitos indesejáveis

Resumo do perfil de segurança

O perfil de segurança aglomerado foi avaliado a partir de dois estudos clínicos envolvendo 443 doentes que receberam Datroway 6 mg/kg de peso corporal para o tratamento do cancro da mama. A exposição mediana a Datroway neste conjunto de dados foi de 6,2 meses (intervalo de 0,7 a 28,5 meses).

As reações adversas mais frequentes foram estomatite (64,8%), náuseas (57,6%), fadiga (42,7%), alopecia (37,2%), obstipação (33,0%), vómitos (26,0%), olho seco (25,5%), COVID-19 (17,8%), queratite (17,8%), anemia (17,2%), apetite diminuído (16,3%), AST aumentada (16,0%), erupção cutânea (15,3%), diarreia (12,9%), neutropenia (12,0%) e alanina aminotransferase (ALT) aumentada (10,4%).

As reações adversas mais frequentes de Grau 3/4 ou superior foram estomatite (7,9%), fadiga (4,3%), anemia (3,2%), AST aumentada (2,7%), vómitos (1,6%), ALT aumentada (1,6%), náuseas (1,4%), infeção do trato urinário (1,4%), COVID-19 (1,1%), apetite diminuído (1,1%), neutropenia (1,1%) e pneumonia (1,1%). Ocorreram reações adversas de Grau 5 em 0,7% dos doentes e as mesmas foram devidas a DPI/pneumonite, dispneia e sépsis.

As reações adversas graves mais frequentes foram COVID-19 (1,4%), infeção do trato urinário (1,1%), DPI/pneumonite (1,1%) e sépsis (1,1%).

A frequência de descontinuação do tratamento devido a reações adversas foi de 3,6%. As reações adversas mais frequentes que levaram à descontinuação do tratamento foram DPI/pneumonite (2,0%). A frequência de reduções da dose devido a reações adversas foi de 21,0%. As reações adversas mais frequentes que levaram à redução da dose foram estomatite (12,9%), fadiga (3,2%), náuseas (1,8%) e queratite (1,4%). A frequência de interrupções da dose devido a reações adversas foi de 19,6%. As reações adversas mais frequentes que levaram à interrupção da dose foram estomatite (5,2%), COVID-

19 (4,1%), fadiga (2,3%), DPI/pneumonite (1,6%), pneumonia (1,6%), queratite (1,4%) e reação relacionada com a perfusão (1,1%).

Lista tabelada de reações adversas

A Tabela 3 apresenta as reações adversas notificadas com Datroway. As reações adversas estão listadas por Classes de Sistemas de Órgãos e categoria de frequência. As frequências das reações adversas baseiam-se nas frequências dos acontecimentos adversos devido a todas as causas, em que uma proporção dos acontecimentos de uma reação adversa poderá ter outras causas além do datopotamab deruxtecano, tais como, doença, outros medicamentos ou causas não relacionadas. A gravidade das reações adversas medicamentosas foi avaliada com base nos Critérios de Terminologia Comum para Acontecimentos Adversos (*Common Terminology Criteria for Adverse Events* - CTCAE), que definem Grau 1 = ligeira, Grau 2 = moderada, Grau 3 = grave, Grau 4 = com risco de morte e Grau 5 = morte.

As categorias de frequência são definidas como: muito frequentes ($\geq 1/10$), frequentes ($\geq 1/100$, <1/10), pouco frequentes ($\geq 1/1000$, <1/100), raros ($\geq 1/1000$), raros ($\geq 1/1000$), muito raros (<1/1000) e desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis). As reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade dentro de cada classe de frequência.

Tabela 3: Reações adversas em doentes tratados com datopotamab deruxtecano 6 mg/kg

Classes de sistemas de	Categoria de frequência	Reações adversas
órgãos		
Infeções e infestações		
	Muito frequentes	COVID-19 ^a
	Frequentes	infeção do trato urinário, pneumonia ^b ,
		sépsis
Doenças do sangue e do siste	ema linfático	
	Muito frequentes	anemia, neutropenia ^c
	Frequentes	leucopenia
Doenças do metabolismo e d	la nutrição	
	Muito frequentes	apetite diminuído
Doenças do sistema nervoso		
	Frequentes	disgeusia
Afeções oculares		
	Muito frequentes	queratite ^d , olho seco
	Frequentes	conjuntivite ^e , visão turva, hipersecreção
		lacrimal, blefarite, disfunção da
		glândula de Meibomius, fotofobia
	Pouco frequentes	insuficiência visual
Doenças respiratórias, torác		
	Frequentes	DPI/pneumonite ^f , dispneia
Doenças gastrointestinais		
	Muito frequentes	estomatite ^g , vómitos, náuseas, diarreia,
		obstipação
	Frequentes	boca seca
Afeções dos tecidos cutâneos		
	Muito frequentes	alopecia, erupção cutâneah
	Frequentes	prurido, pele seca, hiperpigmentação
	_	cutânea ⁱ , madarose
Perturbações gerais e altera	ções no local de administra	
	Muito frequentes	fadiga ^j
Exames complementares de	diagnóstico	
	Muito frequentes	aspartato aminotransferase aumentada,
		alanina aminotransferase aumentada

Classes de sistemas de órgãos	Categoria de frequência	Reações adversas
Complicações de intervençõe	es relacionadas com lesões e	e intoxicações
	Frequentes	reação relacionada com a perfusão ^k

- ^a Incluindo COVID-19, pneumonia por COVID-19, teste positivo para o SARS-CoV-2.
- b Incluindo pneumonia, infeção das vias respiratórias inferiores e infeção fúngica das vias respiratórias inferiores.
- ^c Incluindo neutropenia e diminuição da contagem de neutrófilos.
- ^d Incluindo queratite, queratite punctata e queratite ulcerativa.
- ^e Incluindo conjuntivite, alteração da conjuntiva, hiperemia conjuntival e irritação da conjuntiva.
- ^f Incluindo doença pulmonar intersticial e pneumonite.
- ^g Incluindo estomatite, úlcera aftosa, glossite, aftas, odinofagia, dor na boca, dor orofaríngea e inflamação faríngea.
- h Incluindo erupção cutânea, erupção cutânea eritematosa, erupção cutânea maculopapular e erupção cutânea pruriginosa.
- ⁱ Încluindo hiperpigmentação cutânea e descoloração da pele.
- ^j Incluindo fadiga e astenia.
- ^k Reação relacionada com a perfusão inclui qualquer reação (reação relacionada com a perfusão, prurido e erupção cutânea) que ocorre no mesmo dia que a perfusão de Datroway.

Descrição de reações adversas selecionadas

Doença pulmonar intersticial/pneumonite

A DPI/pneumonite ocorreu em 4,7% no conjunto de doentes com cancro da mama tratados com Datroway 6 mg/kg, sendo que 3,6% foi adjudicada como DPI/pneumonite relacionada com o fármaco, por revisão independente. A maioria dos casos de DPI/pneumonite foi de Grau 1 (2,9%). Ocorreram acontecimentos de Grau 2 em 0,9% dos doentes. Ocorreram acontecimentos de Grau 3 em 0,9% dos doentes. Ocorreram acontecimentos de Grau 5 adjudicados como relacionados com o fármaco em 0,2% dos doentes. O tempo mediano até ao primeiro aparecimento foi de 5,8 meses (intervalo: 1,1 a 10,8).

Efeitos indesejáveis na superfície ocular

Ocorreram efeitos indesejáveis na superfície ocular em 49,0% no conjunto de doentes tratados com Datroway, dos quais 35,0% foram de Grau 1, 12,2% foram de Grau 2 e 1,8% foram de Grau 3. A queratite ocorreu em 17,8% no conjunto de doentes tratados com Datroway, dos quais 13,3% foram de Grau 1, 3,6% foram de Grau 2 e 0,9% foram de Grau 3. O tempo mediano até ao aparecimento foi de 4,1 meses (intervalo: 0 a 23,2). A descontinuação devido a queratite ocorreu em 0,5% dos doentes.

Estomatite

A estomatite ocorreu em 64,8% no conjunto de doentes tratados com Datroway, dos quais 29,3% foram de Grau 1, 27,5% foram de Grau 2 e 7,9% foram de Grau 3. O tempo mediano até ao primeiro aparecimento foi de 0,6 meses (intervalo: 0,03 a 12,2). A descontinuação devido a estomatite ocorreu em 0,5% dos doentes.

Acontecimentos hematológicos

No estudo TROPION-Breast01, ocorreu neutropenia em 11,7% dos doentes tratados com Datroway (1,1% foram de Grau ≥ 3). Ocorreu leucopenia em 3,6% dos doentes tratados com Datroway (nenhum caso foi de Grau ≥ 3). O fator de estimulação de colónias foi utilizado por 2,7% dos doentes tratados com Datroway.

Idosos

Dos 443 doentes com cancro da mama tratados com Datroway 6 mg/kg, 23,3% tinham idade igual ou superior a 65 anos e 4,7% tinham idade igual ou superior a 75 anos. Os dados que permitem estabelecer a segurança em doentes com idade igual ou superior a 85 anos são limitados.

Foi observada uma proporção numericamente inferior de reações adversas de Grau 3/4 (24,3% *vs*. 25,0%) e uma proporção numericamente superior de reações adversas graves (9,7% *vs*. 6,8%) e de reações adversas que resultaram em descontinuação (3,9% *vs*. 3,5%) nos doentes com idade igual ou superior a 65 anos comparado com os doentes com menos de 65 anos de idade.

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V.

4.9 Sobredosagem

Atualmente não existe qualquer tratamento específico no caso de uma sobredosagem. Uma dose superior à indicada poderá aumentar o risco de reações adversas. Os médicos devem adotar medidas gerais de suporte e instituir tratamento apropriado.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Agentes antineoplásicos, anticorpos monoclonais e conjugados anticorpofármaco, código ATC: L01FX35

Mecanismo de ação

O datopotamab deruxtecano é um conjugado anticorpo-fármaco dirigido para o TROP2. O anticorpo é uma IgG1 humanizada anti-TROP2 ligada ao deruxtecano, um inibidor da topoisomerase I (DXd), através de uma ligação por um ligante clivável baseado num tetrapéptido. O conjugado anticorpo-fármaco é estável no plasma. O anticorpo liga-se ao TROP2 expresso na superfície de certas células tumorais. Após a ligação, o datopotamab deruxtecano é sujeito a internalização nas células tumorais. Subsequentemente, a libertação de DXd resulta em danos no ADN e em morte celular por apoptose através da inibição da topoisomerase I. O datopotamab deruxtecano também poderá apresentar citototoxicidade indireta, conforme demonstrado *in vitro*, através de mecanismos de citotoxicidade celular dependente do anticorpo (*antibody-dependent cellular cytotoxicity* - ADCC), fagocitose celular dependente do anticorpo (*antibody-dependent cellular phagocytosis* - ADCP) e citotoxidade *bystander* do DXd contra as células tumorais que exprimem TROP2 e células adjacentes.

Efeitos farmacodinâmicos

Imunogenicidade

Como com todas as proteínas terapêuticas, existe um potencial para imunogenicidade. Durante o período de tratamento mediano de 5,5 meses nos estudos clínicos em doentes com CPNPC e cancro da mama, tratados com Datroway 6 mg/kg, a incidência de anticorpos anti-datopotamab deruxtecano foi de 16% (146 em 912) e a incidência de anticorpos neutralizantes contra o datopotamab deruxtecano foi de 2,5% (23 em 912). Não se observou um efeito aparente dos anticorpos antifármaco na farmacocinética ou na eficácia do datopotamab deruxtecano. Não se observou um impacto clinicamente significativo na segurança do datopotamab deruxtecano.

Eficácia e segurança clínicas

Cancro da mama HR+/HER2-

TROPION-Breast01 (NCT05104866)

A eficácia de Datroway foi avaliada no estudo TROPION-Breast01, um estudo multicêntrico, sem ocultação, aleatorizado em 732 doentes com cancro da mama HR-positivo, HER2-negativo (IHC 0, IHC1+ or IHC2+/ISH-), irressecável ou metastático. Os doentes tinham de ter tido progressão com a terapêutica endócrina e ter sido considerados não adequados para a mesma. Os doentes tinham de ter recebido 1 a 2 linhas de quimioterapia anterior no contexto da doença irressecável ou metastática. Os doentes com metástases cerebrais clinicamente inativas foram incluídos no estudo. Os doentes foram excluídos devido a antecedentes de DPI/pneumonite requerendo tratamento com esteroides, DPI/pneumonite ativa ou doença cardíaca, pulmonar ou da córnea clinicamente significativa aquando do rastreio. Os doentes com um índice de desempenho do *Eastern Cooperative Oncology Group* (ECOG) > 1 foram também excluídos.

Foram aleatorizados no total 732 doentes numa razão de 1:1, de modo a receberem Datroway 6 mg/kg (N=365) por perfusão intravenosa, em intervalos de 3 semanas, ou uma quimioterapia à escolha do médico (N=367, eribulina 59,9%, capecitabina 20,7%, vinorelbina 10,4% ou gemcitabina 9,0%) até à toxicidade inaceitável ou progressão da doença. A aleatorização foi estratificada de acordo com as linhas de quimioterapia anteriores (uma ou duas), tratamento anterior com um inibidor da CDK4/6 (sim ou não) e região geográfica (Estados Unidos, Canadá, Europa ou resto do mundo). Foi obtida imagiologia do tumor em intervalos de 6 semanas até à progressão da doença.

Os parâmetros de avaliação primários da eficácia duplos foram a sobrevida livre de progressão (progression-free survival - PFS), conforme avaliada por revisão central independente em ocultação (blinded independent central review - BICR), com base nos Critérios de Avaliação da Resposta em Tumores Sólidos (Response Evaluation Criteria in Solid Tumours - RECIST) v1.1 e a sobrevida global (overall survival - OS). A taxa de resposta objetiva (objective response rate - ORR) confirmada e a duração da resposta (duration of response - DOR) eram parâmetros de avaliação secundários.

As características demográficas e da doença no início do estudo eram semelhantes entre os braços de tratamento. A idade mediana era de 55 anos (intervalo de 28 a 86); 22,3% tinham ≥ 65 anos de idade e 98,8% eram do sexo feminino; 47,8% eram caucasianos, 1,5% eram negros ou afro-americanos, 40,7% eram asiáticos e 11,3% eram de etnia hispânica/latino-americana; 57% tinham um índice de desempenho (PS) do ECOG de 0 e 42,3% tinham um ECOG PS de 1; 97,3% tinham doença visceral, 71,9% tinham metástases hepáticas e 7,9% tinham metástases cerebrais estáveis no início do estudo na altura da aleatorização.

Houve 60,2% dos doentes que receberam terapêutica endócrina anterior no contexto (neo)adjuvante, 88,5% receberam terapêutica endócrina anterior no contexto irressecável ou metastático e todos os doentes receberam regimes de quimioterapia anteriores no contexto irressecável ou metastático. Em termos globais, 80,7% dos doentes tinham recebido taxanos anteriormente e 63,8% tinham recebidos antraciclinas anteriormente. Houve 62% dos doentes que tinham recebido 1 regime de quimioterapia anterior e 37,7% dos doentes que tinham recebido 2 regimes de quimioterapia anteriores para o tratamento da doença irressecável ou metastática. 82,5% dos doentes tinham recebido tratamento anterior com um inibidor da CDK4/6.

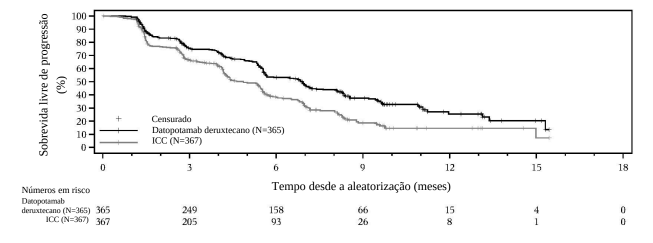
Os resultados da eficácia estão apresentados na Tabela 4 e Figuras 1 e 2.

Tabela 4: Resultados da eficácia no estudo TROPION-Breast01

Parâmetro da eficácia	Datroway (N=365)	Quimioterapia
		(N=367)
Sobrevida livre de progressão por I	BICR ^a	
Número de acontecimentos (%)	212 (58,1)	235 (64,0)
Mediana, meses (IC 95%)	6,9 (5,7; 7,4)	4,9 (4,2; 5,5)
Razão de risco (IC 95%)	0,63 (0,52; 0,76)	
Valor de p ^b	< 0,0001	
Sobrevida global ^{c, d}		
Número de acontecimentos (%)	223 (61,1)	213 (58,0)
Mediana, meses (IC 95%)	18,6 (17,3; 20,1)	18,3 (17,3; 20,5)
Razão de risco (IC 95%)	1,01 (0,83; 1,22)	
Valor de p ^e	0,9445	
Taxa de resposta objetiva por BICF	R ^{a, f}	
n (%)	133 (36,4)	84 (22,9)
IC 95%	31,4; 41,3	18,6; 27,2
Duração da resposta por BICR ^{a, f}		,
Mediana, meses (IC 95%)	6,7 (5,6; 9,8)	5,7 (4,9; 6,8)

^a Cut-off dos dados: 17 de julho de 2023

Figura 1: Diagrama de Kaplan-Meier da PFS por BICR no estudo TROPIONBreast01 (*cut-off* dos dados: 17 de julho de 2023)



A melhoria na PFS por BICR foi consistente entre os subgrupos de doentes pré-especificados, incluindo por região geográfica, utilização anterior de um inibidor da CDK4/6 e linhas anteriores de terapêutica.

^b O limite predefinido do valor de *p* foi 0,01.

^c Cut-off dos dados: 24 de julho de 2024

d 12,3% e 24,0% dos doentes nos braços de datopotamab deruxtecano e ICC, respetivamente, receberam tratamento subsequente com trastuzumab deruxtecano e/ou sacituzumab govitecano pós-descontinuação.

^e O limite predefinido do valor de *p* foi 0,0403.

f Os parâmetros de avaliação foram analisados descritivamente.

Sobrevida global (%) Censurado Datopotamab deruxtecano (N=365) ICC (N=367) Tempo desde a aleatorização (meses) Número em risco Datopotamab deruxtecano (N=365) 365 ICC (N=367) 367

Figura 2: Diagrama de Kaplan-Meier da PFS por BICR no estudo TROPION-Breast01 (*cut-off* dos dados: 24 de julho de 2024)

População pediátrica

A Agência Europeia de Medicamentos dispensou a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Datroway em todos os subgrupos da população pediátrica no cancro da mama (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

5.2 Propriedades farmacocinéticas

A farmacocinética do datopotamab deruxtecano foi avaliada em 729 doentes.

A média geométrica (coeficiente de variação [CV]%) da C_{max} do datopotamab deruxtecano e do DXd foi de 154 µg/ml (20,3%) e 2,82 ng/ml (58,1%), respetivamente, com a dose recomendada de Datroway, e a AUC (área sob a curva da concentração plasmática *versus* o tempo) do datopotamab deruxtecano e do DXd foi de 671 µg*dia/ml (31,4%) e 18,5 ng*dia/ml (42,6%) após a primeira dose no ciclo 1, respetivamente.

<u>Distribuição</u>

O volume de distribuição no estado estacionário do datopotamab deruxtecano é de 3,52 l. *In vitro*, a ligação média às proteínas do plasma humano do DXd foi de 96,8 a 98,0%, no intervalo de concentração de 10 ng/ml a 100 ng/ml, e a razão da concentração sangue-plasma do DXd foi de 0,59-0,62.

Biotransformação

O datopotamab deruxtecano sofre uma clivagem intracelular pelas enzimas lisossomais para libertar o DXd. Prevê-se que o anticorpo monoclonal humanizado IgG1 anti-TROP2 seja degradado em pequenos péptidos e aminoácidos através de vias catabólicas da mesma maneira que as IgG endógenas. Estudos *in vitro* do metabolismo em microssomas hepáticos humanos indicam que o DXd é primariamente metabolizado pela CYP3A4 através das vias oxidativas e não sofre metabolismo significativo pela UGT ou por outras enzimas CYP.

Eliminação

Após a administração intravenosa de datopotamab deruxtecano em doentes, estimou-se que a depuração do datopotamab deruxtecano é de 0,57 l/dia. A semivida de eliminação (t_{1/2}) mediana do datopotamab deruxtecano foi de 4,82 dias e a t_{1/2} mediana aparente do DXd libertado foi de, aproximadamente, 5,50 dias. *In vitro*, o DXd foi um substrato da gp-P, OATP1B1, OATP1B3, MATE2-K, MRP1 e BCRP. A excreção de DXd não foi estudada em humanos.

Interações in vitro

Efeitos de Datroway na farmacocinética de outros medicamentos

Estudos *in vitro* indicam que o DXd não inibe, nem induz, as principais enzimas do CYP450, incluindo as CYP1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6 e 3A. Estudos *in vitro* indicam que o DXd não inibe os transportadores OAT1, OAT3, OCT1, OCT2, OATP1B1, OATP1B3, MATE1, MATE2-K, gp-P, BCRP ou BSEP.

Efeitos de outros medicamentos na farmacocinética de Datroway

In vitro, o DXd foi um substrato da gp-P, OATP1B1, OATP1B3, MATE2-K, MRP1 e BCRP. Não são de prever interações clinicamente significativas com medicamentos que são inibidores dos transportadores MATE2-K, MRP1, gp-P, OATP1B1 ou BCRP (ver secção 4.5).

Linearidade/não linearidade

A exposição do datopotamab deruxtecano e do DXd libertado, quando administrado por via intravenosa, aumentou em proporção à dose no intervalo de doses de 4 mg/kg a 10 mg/kg (aproximadamente 0,7 a 1,7 vezes a dose recomendada). Entre o ciclo 1 e o ciclo 3, não foi observada acumulação de datopotamab deruxtecano com a dose de 6 mg/kg.

Populações especiais

Com base numa análise farmacocinética da população, a idade (26 a 86 anos), raça, região e sexo não tiveram um efeito clinicamente significativo na exposição do datopotamab deruxtecano ou do DXd. O volume de distribuição médio e a depuração do datopotamab deruxtecano e do DXd aumentaram com o aumento do peso corporal (35,6 kg a 156 kg). Isto é considerado clinicamente relevante. Ver secção 4.2 para recomendações posológicas.

Compromisso renal

Não foram realizados estudos específicos no compromisso renal. Com base numa análise farmacocinética populacional, que incluiu doentes com compromisso renal ligeiro a moderado (CLcr \geq 30 e < 90 ml/min) (estimado pelo método de Cockcroft-Gault), a farmacocinética do datopotamab deruxtecano ou do DXd não foi afetada pelo compromisso renal ligeiro a moderado em comparação com a função renal normal (CLcr \geq 90 ml/min) (ver secção 4.2).

Compromisso hepático

Não foram realizados estudos específicos no compromisso hepático. Com base numa análise farmacocinética populacional, que incluiu doentes com compromisso hepático ligeiro (bilirrubina total ≤ LSN e qualquer AST > LSN ou bilirrubina total > 1 a 1,5 vezes o LSN e qualquer AST), a farmacocinética do datopotamab deruxtecano ou do DXd não foi afetada pelo compromisso hepático ligeiro em comparação com a função hepática normal. Os dados existentes em doentes com compromisso hepático moderado (bilirrubina total > 1,5 a 3 vezes o LSN e qualquer AST) são limitados, não permitindo chegar a qualquer conclusão. Os dados disponíveis em doentes com compromisso hepático grave (bilirrubina total > 3 vezes o LSN e qualquer AST) são insuficientes. Por

conseguinte, os doentes com compromisso hepático moderado e grave devem ser cuidadosamente monitorizados (ver secções 4.2 e 4.4).

5.3 Dados de segurança pré-clínica

Toxicidade de dose repetida

Observaram-se, em animais, toxicidades a nível dos órgãos linfáticos e hematopoiéticos, intestinos, rins, aparelho reprodutor masculino e feminino, pulmões, pele, olhos (córnea), fígado, e dentes incisivos, após a administração de datopotamab deruxtecano com níveis de exposição do inibidor da topoisomerase I inferiores à exposição plasmática clínica. Nestes animais, os níveis de exposição do ADC foram semelhantes ou superiores à exposição plasmática clínica.

Genotoxicidade

O DXd foi clastogénico, tanto no ensaio *in vivo* do micronúcleo de medula óssea do rato como no ensaio *in vitro* da aberração cromossómica no pulmão de hamster chinês.

Carcinogenicidade

Não foram realizados estudos de carcinogenicidade com o datopotamab deruxtecano.

Toxicidade reprodutiva e do desenvolvimento

Não foram realizados estudos específicos de fertilidade com o datopotamab deruxtecano. Com base nos resultados de um estudo de toxicidade em animais realizado no rato, o datopotamab deruxtecano na dose de 200 mg/kg (aproximadamente, 29 vezes a dose recomendada para o ser humano de 6 mg/kg, com base na AUC) poderá comprometer a função reprodutora e a fertilidade masculina e feminina com níveis de exposição do inibidor da topoisomerase I inferiores à exposição plasmática clínica. A toxicidade ao nível do aparelho reprodutor masculino incluiu os testículos (degeneração do epitélio germinal e atrofia dos túbulos seminíferos) e epidídimo (necrose de célula única do epitélio do ducto, detritos celulares no ducto e diminuição do número de espermatozoides no ducto), a qual não reverteu decorridas 8 semanas após a cessação do tratamento, exceto para a necrose de célula única do epitélio do ducto. Os efeitos na fertilidade feminina, incluindo um aumento do número de folículos atrésicos nos ovários e necrose de células individuais no epitélio da mucosa da vagina, podem ser reversíveis.

Não foram realizados estudos de toxicidade reprodutiva e do desenvolvimento com o datopotamab deruxtecano. Com base nos resultados de estudos de toxicidade geral em animais, o datopotamab deruxtecano e o DXd foram tóxicos para as células em divisão rápida (testículos) e o DXd foi genotóxico, sugerindo um potencial para embriotoxicidade e teratogenicidade.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista dos excipientes

L-histidina Cloridrato de L-histidina mono-hidratado Sacarose Polissorbato 80 (E 433)

6.2 Incompatibilidades

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento não pode ser misturado com outros medicamentos.

A solução para perfusão de cloreto de sódio não pode ser utilizada para a reconstituição ou diluição visto que pode causar formação de partículas.

6.3 Prazo de validade

Frasco para injetáveis antes da abertura

4 anos.

Solução reconstituída

A estabilidade química e física durante a utilização foi demonstrada até 48 horas entre 2 °C e 8 °C. Do ponto de vista microbiológico, o medicamento deve ser utilizado imediatamente. Se não for imediatamente utilizado, os tempos e as condições de conservação antes da utilização são da responsabilidade do utilizador e, normalmente, não devem ser superiores a 24 horas entre 2 °C e 8 °C, a não ser que a reconstituição tenha sido efetuada em condições assépticas controladas e validadas.

Solução diluída

Recomenda-se que a solução diluída seja utilizada imediatamente. Se não for imediatamente utilizada, a solução diluída pode ser conservada à temperatura ambiente (≤ 25 °C) até 4 horas ou no frigorífico entre 2 °C e 8 °C até 24 horas, incluindo a preparação e a perfusão, protegida da luz.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico (2 °C – 8 °C). Não congelar.

Condições de conservação do medicamento após reconstituição e diluição, ver secção 6.3.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Datroway é fornecido em frascos para injetáveis de vidro de borossilicato de cor âmbar de Tipo I de 10 ml, vedados com uma rolha de borracha butílica laminada com resina fluorada e uma cápsula de fecho cravada azul de destacar, de polipropileno/alumínio.

Cada embalagem exterior contém 1 frasco para injetáveis.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Datroway contém um componente citotóxico e deve ser administrado sob a supervisão de um médico experiente na utilização de agentes citotóxicos. Devem ser utilizados procedimentos apropriados para a preparação, manuseamento e eliminação corretos de medicamentos antineoplásicos e citotóxicos.

Deve utilizar-se uma técnica asséptica apropriada para os seguintes procedimentos de reconstituição e diluição.

Reconstituição

- Reconstituir imediatamente antes da diluição.
- Poderá ser necessário mais do que um frasco para injetáveis para uma dose completa. Calcular a dose (mg), o volume total de solução reconstituída de Datroway necessário e o número de frascos para injetáveis de Datroway necessários (ver secção 4.2).
- Reconstituir cada frasco para injetáveis de 100 mg utilizando uma seringa estéril para injetar lentamente 5 ml de água para preparações injetáveis em cada frasco para injetáveis, de modo a obter uma concentração final de 20 mg/ml.
- Rodar cuidadosamente o frasco para injetáveis até à dissolução completa. Não agitar.

- De um ponto de vista microbiológico, o medicamento deve ser utilizado imediatamente. Caso não seja imediatamente utilizado, a estabilidade química e física durante o uso foi demonstrada durante 48 horas, entre 2 °C e 8 °C. Conservar os frascos para injetáveis reconstituídos de Datroway no frigorífico, entre 2 °C e 8 °C, protegidos da luz. Não congelar.
- O medicamento reconstituído não contém conservantes e destina-se apenas a utilização única.

<u>Diluição</u>

- Retirar a quantidade calculada do(s) frasco(s) para injetáveis utilizando uma seringa estéril. Inspecionar a solução reconstituída quanto à presença de partículas e alterações de coloração. A solução deve ser límpida e incolor a amarelo claro. Não utilizar se observar partículas visíveis ou se a solução estiver turva ou com alterações de coloração.
- Diluir o volume calculado de Datroway reconstituído num saco de perfusão contendo 100 ml de solução de glucose a 5%. Não utilizar uma solução de cloreto de sódio (ver secção 6.2).
 Recomenda-se um saco de perfusão feito de poli(cloreto de vinilo) (PVC) ou poliolefina (polipropileno [PP] ou copolímero de etileno e propileno).
- Inverter cuidadosamente o saco de perfusão para misturar muito bem a solução. Não agitar.
- Cobrir o saco de perfusão para proteger da luz.
- Se não for imediatamente utilizado, conservar à temperatura ambiente (≤ 25 °C) até 4 horas, incluindo a preparação e perfusão, ou no frigorífico entre 2 °C e 8 °C até 24 horas, protegida da luz. Não congelar.
- Eliminar qualquer porção não usada que reste no frasco para injetáveis.

Administração

- Se a solução para a perfusão preparada for conservada refrigerada (2 °C a 8 °C), recomenda-se que se deixe a solução atingir a temperatura ambiente antes da administração, protegida da luz.
- Administrar Datroway por perfusão intravenosa apenas com uma linha de perfusão e um conjunto de tubos feitos de PVC, polibutadieno (PBD) ou polietileno de baixa densidade (PEBD).
- Administrar Datroway com um filtro em linha de 0,2 mícrones de politetrafluoroetileno (PTFE), poliétersulfona (PES) ou nylon 66.
- Não administrar por injeção intravenosa direta ou em bólus (ver secção 4.2).
- Cobrir o saco de perfusão para proteger da luz.
- Não misturar Datroway com outros medicamentos nem administrar outros medicamentos através da mesma linha intravenosa.

Eliminação

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Daiichi Sankyo Europe GmbH Zielstattstrasse 48 81379 Munich Alemanha

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/25/1915/001

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 4 de abril de 2025

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos https://www.ema.europa.eu.