

**Hermab<sup>®</sup>**  
**(trastuzumabe)**

Bula para o profissional de saúde

Pó liofilizado para solução injetável

440 mg

## IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

**Hermab<sup>®</sup>**  
trastuzumabe

### Agente antineoplásico

Hermab<sup>®</sup> é um medicamento biossimilar desenvolvido para ser altamente semelhante ao Herceptin<sup>®</sup>. O desenvolvimento do Hermab<sup>®</sup> demonstrou que ele é comparável ao Herceptin<sup>®</sup> em termos de qualidade, segurança e eficácia.

### APRESENTAÇÕES

trastuzumabe 440 mg: cada embalagem contém um frasco-ampola multidose com 440 mg de pó liofilizado de trastuzumabe para solução injetável para infusão via intravenosa.

### INFUSÃO VIA INTRAVENOSA

### USO ADULTO

#### COMPOSIÇÃO

**trastuzumabe 440 mg pó liofilizado para solução injetável para infusão via intravenosa**

Cada frasco-ampola multidose contém:

trastuzumabe ..... 440 mg\*  
excipientes\*\*\* qsp. .... 1 frasco ampola

\* O concentrado de trastuzumabe 440 mg reconstituído contém 21 mg/mL\*\* de trastuzumabe.

\*\* Uma dose rotulada de 440 mg considera um excesso de volume de 3% que garante que pelo menos 420 mg possam ser extraídos de cada frasco.

\*\*\*Excipientes: trealose di-hidratada, cloridrato de histidina monoidratado, histidina, e polissorbato 20.

### INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

#### 1. INDICAÇÕES

##### Câncer de mama metastático

Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) é indicado para o tratamento de pacientes com câncer de mama metastático que apresentam tumores com superexpressão do HER2:

- em monoterapia para o tratamento de pacientes que já tenham recebido um ou mais tratamentos quimioterápicos para suas doenças metastáticas;
- em combinação com paclitaxel ou docetaxel para o tratamento de pacientes que ainda não tenham recebido quimioterapia para suas doenças metastáticas.

##### Câncer de mama inicial

Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) é indicado para o tratamento de pacientes com câncer de mama inicial HER2-positivo:

- após cirurgia, quimioterapia (neoadjuvante ou adjuvante) e radioterapia (quando aplicável);
- após quimioterapia adjuvante com doxorubicina e ciclofosfamida, em combinação com paclitaxel ou docetaxel;
- em combinação com quimioterapia adjuvante de docetaxel e carboplatina;
- em combinação com quimioterapia neoadjuvante seguida por terapia adjuvante com trastuzumabe para câncer de mama localmente avançado (inclusive inflamatório) ou tumores > 2 cm de diâmetro.

##### Câncer gástrico avançado

Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) em associação com capecitabina ou 5-fluorouracil (5-FU) intravenoso e um agente de platina é indicado para o tratamento de pacientes com adenocarcinoma inoperável, localmente avançado, recorrente ou metastático do estômago ou da junção gastroesofágica, HER2-positivo, que não receberam tratamento prévio contra o câncer para sua doença metastática.

#### 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

##### Dados de eficácia do Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe)

Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) é um medicamento biológico desenvolvido pela via da comparabilidade (biossimilar). O programa de desenvolvimento clínico do produto foi projetado para demonstrar a comparabilidade entre Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e o produto comparador Herceptin (trastuzumabe).

O programa clínico incluiu 123 voluntários saudáveis (Fase 1-parte 1: 12 indivíduos e Fase 1-parte 2: 111 indivíduos) e Fase 3: 649 indivíduos com câncer de mama metastático recorrente ou não tratado anteriormente com superexpressão de HER2. O programa de desenvolvimento clínico para demonstrar a comparabilidade farmacocinética e a semelhança de eficácia/segurança clínica entre o Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e o medicamento de referência trastuzumabe (Herceptin), consistiu em dois ensaios:

- Similaridade farmacocinética (PK): Fase 1, duas partes [Parte 1 – estudo aberto, de dose única ascendente, avaliando segurança, tolerabilidade, imunogenicidade e farmacocinética em diferentes doses de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe); Parte 2 – estudo randomizado, duplo-cego, controlado em paralelo, de 3 braços, de dose única comparando a comparabilidade farmacocinética, segurança, tolerabilidade e imunogenicidade de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e dois medicamentos de referência trastuzumabe (herceptin de origem europeia fabricado na Alemanha e de origem CN Herceptin fabricado nos EUA) ensaio clínico em indivíduos saudáveis do sexo masculino] (Estudo Hermab-HV01).
- Eficácia clínica e comparabilidade de segurança: Fase 3, randomizado, duplo-cego, multinacional controlado em paralelo, avaliando a eficácia e segurança de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) *versus* Herceptin de origem da UE em pacientes com superexpressão de HER2 recorrente ou não tratados anteriormente câncer de mama metastático (Estudo Hermab-BC01).

#### **Estudo Hermab-HV01 (estudo de similaridade farmacocinética de Fase 1) - Voluntários Saudáveis**

A Parte 1 do estudo de Fase 1 foi realizada em 12 indivíduos saudáveis para cumprir os regulamentos CFDA. De acordo com as diretrizes atuais para o desenvolvimento de medicamentos biológicos similares emitidas pela EMA e pela FDA dos EUA, esta Parte 1 sobre avaliação de segurança e tolerabilidade não é necessária. Os resultados PK obtidos na Parte 1 referem-se aos quatro níveis de dose de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) administrados (administração única de 2, 4, 6 ou 8 mg/kg).

Na Parte 2 do estudo Hermab-HV01, uma única infusão intravenosa de 6 mg/kg de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) ou Herceptin de origem CN/EU (mais de 90 minutos) é considerada adequada com base na posologia do produto de referência, pois corresponde a um amplo esquema de tratamento usado em pacientes que recebem uma dose de ataque inicial de 8 mg/kg seguida por uma dose de manutenção de 6 mg/kg a cada três semanas.

O tamanho da amostra para a Parte 2 (semelhança de PK) do estudo de Fase 1 é adequado e foi selecionado para levar em conta possíveis desistências. Com um tamanho de amostra de 34 indivíduos em cada grupo, houve um poder de 90% para rejeitar a hipótese nula de que a proporção do *endpoint* primário PK ASC0-inf estava abaixo de 0,8 e a hipótese nula de que a proporção de ASC0-inf era acima de 1,25. Levando em consideração a taxa de abandono e outros fatores, 37 indivíduos foram inscritos para cada grupo. No total, 111 indivíduos foram incluídos no estudo de similaridade farmacocinética. O Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) seria considerado comparável ao produto de referência, quando ASC0-inf for equivalente entre os braços de tratamento, se o intervalo de confiança (CI) de 90% da razão da média geométrica cair dentro dos limites inferior e superior do intervalo de equivalência padrão de 0,8 a 1,25.

Os dados farmacocinéticos coletados no estudo farmacocinético completo de Fase 1, randomizado, duplo-cego (Hermab-HV01 parte 2) suportam a similaridade farmacocinética entre o Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e o medicamento de referência Herceptin (tanto de origem da UE quanto da CN) em voluntários saudáveis, uma vez que os ICs de 90% das razões geométricas médias de teste para referência para o parâmetro farmacocinético primário ASC0-inf e os parâmetros farmacocinéticos secundários ASC0-t e  $C_{m\acute{a}x}$  estavam dentro da margem de equivalência predefinida de 0,8-1,25. Perfis farmacocinéticos comparáveis de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e Herceptin de origem EU também foram observados em pacientes com câncer de mama metastático com superexpressão de HER2, independentemente de etnia, raça, antígeno basal derramado e status de ADA, que sustentam a similaridade farmacocinética na população-alvo. Além disso, a análise farmacocinética populacional indicou exposição farmacocinética semelhante entre Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e EU-Herceptin com impacto de covariável semelhante na exposição. Assim, o programa clínico para demonstrar a semelhança entre o Hermab e o Herceptin de origem da UE no que diz respeito à farmacocinética é considerado adequado e foi executado de acordo com as orientações sobre medicamentos biológicos similares e as recomendações fornecidas no Conselho Científico do SAWP/CHMP.

#### **Estudo Hermab-BC01 (estudo de Fase 3) -Pacientes**

Este é um estudo internacional de fase 3, duplo-cego, randomizado, multicêntrico para comparar a eficácia e avaliar a segurança e a similaridade de imunogenicidade de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e Herceptin de origem europeia em pacientes com câncer de mama metastático HER2-positivo, recorrente ou não tratado anteriormente. Um total de 649 pacientes com uma lesão-alvo mensurável confirmada por revisão central de imagens (CIR) foram randomizados em 2 braços de tratamento em uma proporção de 1:1 para receber Hermab ou Herceptin de origem europeia em combinação com docetaxel de acordo com o padrão de tratamento atual.

Hermab ou Herceptin de origem UE foi administrado por via intravenosa, inicialmente em uma dose de ataque de 8 mg/kg durante 90 minutos no Dia 1, Ciclo 1, seguido por uma dose de 6 mg/kg uma vez a cada 3 semanas em ciclos de 3 semanas por até no máximo 12 meses. Docetaxel de 75 mg/m<sup>2</sup> foi coadministrado por via intravenosa (após Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) ou Herceptin de origem europeia) uma vez a cada 3 semanas por pelo menos 8 ciclos e, posteriormente, a critério do investigador por até um máximo de 12 meses.

Este estudo duplo-cego randomizado foi iniciado (primeiro paciente inscrito) em 11 de novembro de 2016 e a análise final foi realizada no final do estudo com o banco de dados bloqueado em 28 de setembro de 2021.

Neste estudo, amostras farmacocinéticas foram coletadas em todos os pacientes após a administração de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) ou Herceptin e a exposição ao trastuzumabe foi medida. Um total de 645 pacientes foi incluído no conjunto de análise PK. Do Ciclo 1 ao Ciclo 15, as concentrações séricas médias de trastuzumabe dos pacientes nos grupos de tratamento Hermab e Herceptin de origem da UE foram semelhantes entre si em cada ponto de tempo. As concentrações mínimas médias para ambos os braços de tratamento mostraram uma tendência crescente com o passar do tempo.

A exposição ao trastuzumabe foi avaliada adicionalmente com relação à etnia (asiática versus não asiática), raça (chinesa versus não chinesa) e níveis basais de antígeno HER2 eliminado (mediana acima versus mediana abaixo), o que mostrou que, independentemente da estratificação acima fatores, as concentrações séricas médias de trastuzumabe para os grupos de tratamento Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e Herceptin foram comparáveis nos pontos de tempo correspondentes após o tratamento.

Para avaliar a equivalência farmacocinética, as diferenças nas concentrações séricas entre os 2 grupos de tratamento em pontos de tempo programados foram analisadas usando um modelo de análise de variância. Considerando a alta variação para o estudo multicêntrico, os limites inferior e superior para IC 90% foram fixados em 70% e 143%. Os resultados mostraram que 90% CI dentro de 70%-143% foram alcançados em todos os pontos de tempo, exceto para a pré-infusão do Ciclo 1. A grande diferença na pré-infusão do Ciclo 1 foi provavelmente causada por algumas concentrações anormalmente altas neste timepoint. Além disso, 90% CI dentro de 80,00%-125,00% foram alcançados desde o final da infusão do Ciclo 8 até o Ciclo 15. Análises de sensibilidade adicionais indicaram que o status de ADA no Ciclo 1/pré-dose, a concentração sérica no Ciclo 1/pré-dose e a temperatura excessiva todas as amostras tiveram pouco impacto nos resultados de equivalência farmacocinética.

Entre pacientes com câncer de mama metastático com superexpressão de HER2 não tratado anteriormente, o uso de Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) em comparação com Herceptin, cada um combinado com um docetaxel, resultou em uma ORR equivalente após 24 semanas de tratamento para a população geral; especificamente, a ORR foi de 71,3% (231 de 324 pacientes) (95% CI, 66,4, 76,2) para Hermab e 71,4% (232 de 325 pacientes) (95% CI, 66,5, 76,3) para Herceptin. O valor de p a 95% CI (p=0,983) estava completamente dentro dos limites de equivalência pré-definidos de -0,1350 a 0,1350. A diferença em ORR (Hermab menos Herceptin) entre os 2 tratamentos foi de -0,1 (95% CI, -7,0 a 6,9). A análise de eficácia primária para ORR em ITT (n=649) também foi replicada na população PP (n=617) e, portanto, o endpoint primário foi alcançado. A equivalência terapêutica de Hermab e Herceptin foi estatisticamente apoiada pelos resultados primários de eficácia do ITT, bem como da população PP.

As análises de sensibilidade usando fatores de estratificação, a população PP e a avaliação avaliada pelo investigador apoiaram os resultados da análise primária.

A ORR nas semanas 6, 12, 18 e 24 também demonstrou equivalência terapêutica. Resultados semelhantes foram observados para o conjunto PP. Não houve diferença significativa de tratamento observada com base na etnia. Além disso, os dados de ORR foram consistentes com os dados publicados para trastuzumabe.

Todas as outras análises secundárias de eficácia (CBR, DCR, DoR, PFS e OS) apoiaram a conclusão da equivalência terapêutica. Ambos os grupos de tratamento em todas as populações (geral, asiáticos versus não asiáticos, chineses versus não chineses) tiveram valores semelhantes de CBR, DCR, DoR, PFS e OS. Para todos esses parâmetros (CBR, DCR, DoR, PFS, OS), nenhuma diferença significativa foi observada entre os 2 grupos de tratamento.

### **Dados de eficácia do Herceptin<sup>®</sup>**

#### **Câncer de mama metastático**

Trastuzumabe como monoterapia foi utilizado em estudos clínicos para pacientes com câncer de mama metastático que apresentavam tumores com superexpressão do HER2 tratados sem sucesso com um ou mais esquemas quimioterápicos prévios para essas doenças metastáticas.<sup>1</sup>

Trastuzumabe também foi utilizado em estudos clínicos, em combinação com paclitaxel ou com uma antraciclina (doxorubicina ou epirrubicina) mais ciclofosfamida (AC), como terapia de primeira linha para pacientes com câncer de mama metastático que apresentavam tumores com superexpressão HER2.<sup>2</sup>

Pacientes que tinham recebido previamente quimioterapia adjuvante à base de antraciclina foram tratados com paclitaxel (175 mg/m<sup>2</sup>, com infusão durante três horas) com ou sem trastuzumabe. Os pacientes poderiam ser tratados com trastuzumabe até a progressão da doença.<sup>2</sup>

A monoterapia com trastuzumabe, utilizada no tratamento de segunda ou terceira linha de mulheres com câncer de mama metastático com superexpressão do HER2, resultou em taxa de resposta tumoral global de 15% e sobrevida mediana de 13 meses.<sup>1</sup>

A utilização de trastuzumabe em combinação com paclitaxel, como tratamento de primeira linha de mulheres com câncer de mama metastático com superexpressão do HER2, prolonga significativamente o tempo mediano até a progressão da doença, em comparação com paclitaxel em monoterapia. O aumento no tempo mediano até a progressão da doença para os pacientes tratados com trastuzumabe e paclitaxel é de 3,9 meses (6,9 meses *versus* 3,0 meses). A resposta tumoral e a taxa de sobrevida em um ano também aumentaram com trastuzumabe em combinação com paclitaxel *versus* paclitaxel isolado.<sup>2</sup>

O trastuzumabe também foi avaliado em estudo randomizado, controlado, em combinação com docetaxel, como tratamento de primeira linha de mulheres com câncer de mama metastático. A combinação de trastuzumabe com docetaxel aumentou significativamente o índice de resposta (61% *versus* 34%) e prolongou a mediana de tempo até a progressão da doença (em 5,6 meses), em comparação com pacientes tratados apenas com docetaxel. A sobrevida mediana também aumentou de forma significativa em pacientes tratados com a combinação, em comparação com aqueles que receberam docetaxel isoladamente (31,2 meses *versus* 22,7 meses).<sup>3</sup>

### Câncer de mama inicial

No tratamento adjuvante, trastuzumabe foi investigado em quatro grandes estudos de Fase III, multicêntricos e randomizados:

- O estudo BO16348 foi desenhado para comparar um e dois anos de tratamento com trastuzumabe a cada três semanas *versus* observação em pacientes com câncer de mama inicial HER2-positivo após cirurgia, quimioterapia e radioterapia (se aplicável). Adicionalmente, uma comparação de tratamento com trastuzumabe por dois anos *versus* um ano foi realizado. Pacientes designados para trastuzumabe receberam uma dose de ataque inicial de 8 mg/kg, seguida por 6 mg/kg, a cada três semanas, durante um<sup>4</sup> ou dois<sup>8</sup> anos.
- Os estudos NCCTG N9831 e NSAPB-B31, que incluem a análise conjunta, foram desenhados para investigar o uso clínico do tratamento combinado de trastuzumabe IV com paclitaxel após quimioterapia AC (adriamicina e ciclofosfamida). Adicionalmente o estudo NCCTG N9831 investigou a adição de trastuzumabe após a quimioterapia de AC-paclitaxel em pacientes com câncer de mama inicial HER2-positivo após cirurgia.
- O estudo BCIRG 006 foi desenhado para investigar o tratamento combinado de trastuzumabe IV com docetaxel após a quimioterapia AC ou em combinação com docetaxel e carboplatina em pacientes com câncer de mama inicial HER2-positivo após cirurgia.

No estudo BO16348, o câncer de mama inicial foi limitado a operável, primário, adenocarcinoma invasivo da mama, com tumores de nódulos axilares positivos ou negativos de, pelo menos, 1 cm de diâmetro.

Os resultados de eficácia do estudo BO16348 estão resumidos na tabela a seguir:

**Tabela 1. Resultados de eficácia (estudo BO16348): Resultados no mês 12<sup>\*4</sup> e mediana de acompanhamento de 8 anos<sup>\*\*8</sup>**

| Parâmetro                               | Mediana de acompanhamento de 12 meses |                                    | Mediana de acompanhamento de 8 anos |                                       |
|-----------------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------|-------------------------------------|---------------------------------------|
|                                         | Observação<br>N = 1.693               | trastuzumabe<br>1 ano<br>N = 1.693 | Observação<br>N = 1.697***          | trastuzumabe<br>1 ano<br>N = 1.702*** |
| Sobrevida livre de doença               |                                       |                                    |                                     |                                       |
| – nº de pacientes com o evento          | 219 (12,9%)                           | 127 (7,5%)                         | 570 (33,6%)                         | 471 (27,7%)                           |
| – nº de pacientes sem o evento          | 1.474 (87,1%)                         | 1.566 (92,5%)                      | 1.127 (66,4%)                       | 1.231 (72,3%)                         |
| Valor de p <i>versus</i> observação     | < 0,0001                              |                                    | < 0,0001                            |                                       |
| Razão de risco <i>versus</i> observação | 0,54                                  |                                    | 0,76                                |                                       |
| Sobrevida livre de recidiva             |                                       |                                    |                                     |                                       |
| – nº de pacientes com o evento          | 208 (12,3%)                           | 113 (6,7%)                         | 506 (29,8%)                         | 399 (23,4%)                           |
| – nº de pacientes sem o evento          | 1.485 (87,7%)                         | 1.580 (93,3%)                      | 1.191 (70,2%)                       | 1.303 (76,6%)                         |
|                                         | < 0,0001                              |                                    | < 0,0001                            |                                       |
|                                         | 0,51                                  |                                    | 0,73                                |                                       |

|                                                                                                                                                                                             |                                                    |                                            |                                                    |                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|--------------------------------------------|----------------------------------------------------|------------------------------------------|
| Sobrevida livre de doença a distância<br>– nº de pacientes com o evento<br>– nº de pacientes sem o evento<br>Valor de p <i>versus</i> observação<br>Razão de risco <i>versus</i> observação | 184 (10,9%)<br>1.508 (89,1%)<br><br>0,0001<br>0,50 | 99 (5,8%)<br>1.594 (94,6%)<br><br><br>0,76 | 488 (28,8%)<br>1.209 (71,2%)<br><br>0,0001<br>0,76 | 399 (23,4%)<br>1.303 (76,6%)<br><br><br> |
| Sobrevida global (óbitos)<br>– nº de pacientes com o evento<br>– nº de pacientes sem o evento<br>Valor de p <i>versus</i> observação<br>Razão de risco <i>versus</i> observação             | 40 (2,4%)<br>1.653 (97,6%)<br><br>0,24<br>0,75     | 31 (1,8%)<br>1.662 (98,2%)<br><br><br>     | 50 (20,6%)<br>1.347 (79,4%)<br><br>0,0005<br>0,76  | 278 (16,3%)<br>1.424 (83,7%)<br><br><br> |

\* O *endpoint* coprimário de sobrevida livre de doença de 1 ano *versus* observação atingiu o limite estatístico predefinido.

\*\* Análise final (incluindo o crossover de 52% dos pacientes do braço de observação para o braço com trastuzumabe).

\*\*\* Há uma discrepância no tamanho da amostra global devido a um número pequeno de pacientes que foram randomizados após a data de corte para a análise mediana de acompanhamento de 12 meses.

Os resultados de eficácia da análise interina cruzaram o limite estatístico predeterminado no protocolo para a comparação estatística de um ano de trastuzumabe *versus* observação. Após a mediana de acompanhamento de 12 meses, a razão de risco (HR) para a sobrevida livre de doença (SLD) foi de 0,54 (IC 95% 0,44, 0,67), que se traduz em um benefício absoluto, em termos de taxa de sobrevida livre de doença durante dois anos, de 7,6 pontos percentuais (85,8% *versus* 78,2%) favoráveis ao braço com trastuzumabe.

A análise final foi realizada após a mediana de acompanhamento de 8 anos e demonstrou que o tratamento com trastuzumabe por um ano está associado a uma redução do risco de 24% em relação à observação somente (HR = 0,76, IC 95% 0,67, 0,86). Isso se traduz em um benefício absoluto em termos de taxa de sobrevida livre de doença durante 8 anos, de 6,4 pontos percentuais a favor de um ano de tratamento com trastuzumabe.<sup>8</sup>

Nessa análise final, a extensão do tratamento com trastuzumabe por um período de dois anos não mostrou benefício adicional sobre o tratamento por um ano [SLD HR na população com intenção de tratamento (ITT) de dois anos *versus* um ano = 0,99 (IC 95% 0,87, 1,13), valor de p = 0,90 e SG HR = 0,98 (0,83, 1,15), valor de p = 0,78]. A taxa de disfunção cardíaca assintomática foi maior no grupo de tratamento de dois anos (8,1% *versus* 4,6% no grupo de tratamento de um ano). Mais pacientes tiveram pelo menos um evento adverso de grau 3 ou 4 no grupo de tratamento de dois anos (20,4%), em comparação com o grupo de tratamento de 1 ano (16,3%).<sup>8</sup>

Na análise conjunta dos estudos NCCTG N9831 e NSAPB-B31, o câncer de mama inicial foi limitado a mulheres com câncer de mama operável de alto risco, definido como HER2-positivo e linfonodo axilar positivo ou HER2-positivo e linfonodo negativo com características de alto risco (tamanho do tumor > 1 cm e receptor hormonal negativo ou tamanho do tumor > 2 cm, independentemente do status hormonal). trastuzumabe foi administrado em combinação com paclitaxel após quimioterapia AC. O paclitaxel foi administrado conforme segue:

- paclitaxel intravenoso: 80 mg/m<sup>2</sup>, na forma de infusão intravenosa contínua, administrada toda semana, por um período de 12 semanas;

ou

- paclitaxel intravenoso: 175 mg/m<sup>2</sup>, na forma de infusão intravenosa contínua, administrada a cada três semanas, por um período de quatro ciclos (dia 1 de cada ciclo).



**Tabela 2. Resultados de eficácia (análise conjunta dos estudos NSABPB-31 e NCCTG N9831) no momento da análise definitiva da sobrevida livre de doença\***

| Parâmetro                                                              | AC→P<br>(N = 1.679) | AC→PH<br>(N = 1.672) | Valor de p versus<br>AC→P | Hazard ratio<br>versus<br>AC→P<br>(IC 95%) |
|------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|---------------------------|--------------------------------------------|
| Sobrevida livre de<br>doença<br>– nº de pacientes com<br>o evento (%)  | 261 (15,5)          | 133 (8,0)            | < 0,0001                  | 0,48 (0,39; 0,59)                          |
| Recidiva distante<br>– nº de pacientes com<br>o evento (%)             | 193 (11,5)          | 96 (5,7)             | < 0,0001                  | 0,47 (0,37; 0,60)                          |
| Óbitos (sobrevida<br>global):<br>– nº de pacientes com<br>o evento (%) | 92 (5,5)            | 62 (3,7)             | 0,014**                   | 0,67 (0,48; 0,92)                          |

A: doxorubicina; C: ciclofosfamida; P: paclitaxel; H: trastuzumabe

\* Na duração mediana de acompanhamento de 1,8 anos para pacientes no braço com AC→P e 2,0 anos para pacientes no braço AC→PH.

\*\* O valor de p para SG não cruzou o limite estatístico predeterminado para comparação de AC→PH versus AC→P.

Fonte: Tabela 15 do relatório do estudo clínico: *Joint Analysis of B-31 and N9831*, 04 de fevereiro de 2006, Genentech, Inc.

Para o *endpoint* primário, sobrevida livre de doença, a adição de trastuzumabe à quimioterapia com paclitaxel resultou em redução de 52% no risco de recidiva da doença. O *hazard ratio* transforma-se em um benefício absoluto, em termos de taxa de sobrevida livre de doença durante três anos, de 11,8 pontos percentuais (87,2% versus 75,4%) favoráveis ao braço de AC→PH (trastuzumabe).

A análise final pré-planejada da SG a partir da análise conjunta dos estudos NSABPB-31 e NCCTG N9831 foi realizada quando 707 mortes ocorreram (acompanhamento mediano de 8,3 anos no grupo AC→PH). O tratamento com AC→PH resultou em uma melhora significativa da SG comparada com AC→P (estratificado HR=0,64%; IC95% [0,55, 0,74]; valor de p log-rank < 0,0001). Em 8 anos, a taxa de sobrevivência foi estimada em 86,9% para o braço AC→PH e 79,4% para o braço AC→P, um benefício absoluto de 7,4% (IC95% 4,9, 10,0%).

A análise final de SG a partir da análise conjunta dos estudos NSABPB-31 e NCCTG N9831 foi resumida na Tabela 3 a seguir.

**Tabela 3. Análise final da sobrevida global a partir da análise conjunta dos estudos NSABPB-31 e NCCTG N98319**

| Parâmetro                                                              | AC→P<br>(N = 2.032) | AC→PH<br>(N = 2.031) | Valor de p<br>versus AC→P | Hazard ratio versus<br>AC→P<br>(IC 95%) |
|------------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|---------------------------|-----------------------------------------|
| Óbitos (sobrevida<br>global):<br>– nº de pacientes<br>com o evento (%) | 418 (20,6%)         | 289 (14,2%)          | < 0,0001                  | 0,64<br>(0,55, 0,74)                    |

A: doxorubicina; C: ciclofosfamida; P: paclitaxel; H: trastuzumabe

No estudo BCIRG 006, o câncer de mama inicial HER2-positivo foi limitado a pacientes com linfonodo positivo ou com nódulo negativo de alto risco, definido como envolvimento de linfonodo negativo (pN0) e com, pelo menos, um dos seguintes fatores: tamanho do tumor maior que 2 cm, receptor de estrogênio e progesterona negativo, grau histológico e/ou nuclear 2 – 3 ou idade < 35 anos. Trastuzumabe foi administrado em combinação com docetaxel, após quimioterapia AC (AC-DH) ou em combinação com docetaxel e carboplatina (DCarbH).

O docetaxel foi administrado conforme segue:

- docetaxel intravenoso: 100 mg/m<sup>2</sup>, na forma de infusão intravenosa, durante uma hora, administrada a cada três semanas, por um período de quatro ciclos (dia 2 do primeiro ciclo de docetaxel e dia 1 de cada ciclo subsequente);  
ou

- docetaxel intravenoso: 75 mg/m<sup>2</sup>, na forma de infusão intravenosa, durante uma hora, administrada a cada três semanas, por um período de seis ciclos (dia 2 do ciclo 1 e dia 1 de cada ciclo subsequente); que foi seguido por:

- carboplatina: objetivo de ASC = 6 mg/mL/min administrada por infusão intravenosa durante 30 – 60 minutos, repetida a cada três semanas para um total de seis ciclos.

Os resultados de eficácia do estudo BCIRG 006 estão resumidos nas tabelas a seguir:

**Tabela 4. Resumo da análise de eficácia AC→D versus AC→DH (estudo BCIRG 006)**

| Parâmetro                                                         | AC→D<br>(N = 1.073) | AC→DH<br>(N = 1.074) | Valor de p<br>versus AC→D<br>(log-rank) | Hazard ratio versus<br>AC→D<br>(IC 95%) |
|-------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|-----------------------------------------|-----------------------------------------|
| Sobrevida livre de<br>doença<br>– nº de pacientes com<br>o evento | 195                 | 134                  | < 0,0001                                | 0,61 (0,49; 0,77)                       |
| Recidiva distante<br>– nº de pacientes com<br>o evento            | 144                 | 95                   | < 0,0001                                | 0,59 (0,46; 0,77)                       |
| Sobrevida global<br>(óbitos)<br>– nº de pacientes com<br>o evento | 80                  | 49                   | 0,0024                                  | 0,58 (0,40; 0,83)                       |

AC→D = doxorubicina + ciclofosfamida, seguido por docetaxel; AC→DH = doxorubicina + ciclofosfamida, seguido por docetaxel + trastuzumabe; IC = intervalo de confiança

**Tabela 5. Resumo da análise de eficácia AC→D versus DCarbH (estudo BCIRG 006)**

| Parâmetro                                                          | AC→D<br>(N = 1.073) | AC→DH<br>(N = 1.075) | Valor de p<br>versus AC→D<br>(log-rank) | Hazard ratio versus<br>AC→D<br>(IC 95%) |
|--------------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------|-----------------------------------------|-----------------------------------------|
| Sobrevida livre de<br>doença<br>– nº de pacientes com<br>o evento  | 195                 | 145                  | 0,0003                                  | 0,67 (0,54; 0,83)                       |
| Recidiva distante<br>– nº de pacientes com<br>o evento             | 144                 | 103                  | 0,0008                                  | 0,65 (0,50; 0,84)                       |
| Óbitos (sobrevida<br>global):<br>– nº de pacientes com<br>o evento | 80                  | 56                   | 0,0182                                  | 0,66 (0,47; 0,93)                       |

AC→D = doxorubicina + ciclofosfamida, seguido por docetaxel; DCarbH = docetaxel, carboplatina e trastuzumabe; IC = intervalo de confiança

No estudo BCIRG 006, para o *endpoint* primário, sobrevida livre de doença, o *hazard ratio* transforma-se em um benefício absoluto, em termos de taxa de sobrevida livre de doença durante três anos, de 5,8 pontos percentuais (86,7% versus 80,9%) favoráveis ao braço de AC→DH (trastuzumabe) e 4,6 pontos percentuais (85,5% versus 80,9%) favoráveis ao braço de DCarbH (trastuzumabe) comparados a AC→D.

Para o *endpoint* secundário, sobrevida global, o tratamento com AC→DH reduziu o risco de óbito em 42% quando comparado a AC→D [*hazard ratio* 0,58 (IC 95%: 0,40; 0,83); p = 0,0024; teste log-rank], e o risco de óbito foi reduzido em 34% em pacientes tratados com DCarbH quando comparado aos pacientes tratados com AC→D [*hazard ratio* 0,66 (IC 95%: 0,47; 0,93); p = 0,0182]. Na segunda análise interina do estudo BCIRG 006, 185 pacientes randomizados foram a óbito: 80 pacientes (7,5%) no braço AC→D, 49 (4,6%) no braço AC→DH e 56 pacientes (5,2%) no braço DCarbH. A duração mediana do acompanhamento foi 2,9 anos para o braço AC→D e 3,0 anos para os braços AC→DH e DCarbH.

No tratamento neoadjuvante-adjuvante, trastuzumabe foi avaliado em um estudo Fase III:

- O estudo MO16432 investigou um total de 10 ciclos de quimioterapia neoadjuvante [uma antraciclina e um taxano (AP+H) seguido por P+H, seguido por CMF+H] concomitantemente com terapia neoadjuvante-adjuvante com trastuzumabe, ou quimioterapia neoadjuvante isolada seguida por tratamento adjuvante com trastuzumabe, até a duração total de um ano de tratamento em pacientes com diagnóstico recente de câncer de mama HER2-positivo localmente avançado (estágio III) ou inflamatório.

O MO16432 é um estudo de Fase III, aberto e randomizado, de comparação de um ano de tratamento neoadjuvante e adjuvante de com observação em 231 pacientes com câncer de mama HER2-positivo localmente avançado ou inflamatório, tratados com um regime de quimioterapia neoadjuvante sequencial que incluiu doxorubicina, paclitaxel, ciclofosfamida, metotrexato e 5-fluorouracil. A população alvo para o estudo MO16432 consistia em mulheres ≥ 18 anos que foram recentemente diagnosticadas com câncer de mama localmente avançado e que não haviam recebido



qualquer tratamento anterior para uma doença invasiva. O tumor primário deveria ser T3N1 ou T4 (invasão do mamilo ou da pele, peau d'orange, extensão para a parede torácica ou carcinoma inflamatório); qualquer T mais N2 ou N3; ou qualquer T mais envolvimento dos nódulos supraclaviculares ipsilaterais. As pacientes precisavam ter doença HER2-positivo, definida como doença com superexpressão de HER2 por imunohistoquímica IHC 3+ e/ou amplificação de HER2 de acordo com a hibridização fluorescente in situ (FISH), com base na confirmação do laboratório central (entretanto, permitiu-se que as pacientes entrassem no estudo com base em um resultado IHC 3+/FISH central negativo).

Os resultados de eficácia do estudo MO16432 estão resumidos na tabela a seguir. A mediana de duração do acompanhamento no braço de trastuzumabe foi 3,8 anos.

**Tabela 6. Resumo da análise de eficácia (estudo MO16432)**

| Parâmetro                                                      | Quimioterapia +<br>trastuzumabe<br>(n=115) | Quimioterapia apenas<br>(n=116) | Hazard ratio<br>(IC 95%)      |
|----------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|---------------------------------|-------------------------------|
| Sobrevida livre de evento<br>- nº de pacientes com o<br>evento | 46                                         | 59                              | 0,65 (0,44; 0,96)<br>p=0,0275 |
| Resposta patológica<br>completa total<br>* (IC 95%)            | 40%<br>(31,0; 49,6)                        | 20,7%<br>(13,7; 29,2)           | p=0,0014                      |

\*Definido como ausência de qualquer câncer invasivo em ambos os linfonodos da mama e da axila.

Para o *endpoint* primário, sobrevida livre de evento, a adição de trastuzumabe à quimioterapia neoadjuvante, seguida pelo tratamento adjuvante com trastuzumabe para uma duração total de 52 semanas, resultou em redução de 35% no risco de recidiva/progressão da doença. O *hazard ratio* traduz-se em um benefício absoluto, em termos de taxa de sobrevida livre de evento de três anos, estimada em 13 pontos percentuais (65% *versus* 52%) favoráveis ao braço com trastuzumabe.<sup>5</sup>

### Câncer gástrico avançado

Os resultados de eficácia do estudo BO18255 estão resumidos na Tabela 7. Os pacientes com adenocarcinoma localmente avançado inoperável ou metastático e/ou recorrente do estômago ou da junção gastroesofágica, HER2-positivo sem possibilidade de terapia curativa e não tratados previamente foram recrutados para o estudo. O *endpoint* primário foi a sobrevida global, a qual foi definida como o tempo a partir da data de randomização até o dia do óbito por qualquer causa. No momento da análise, um total de 349 pacientes randomizados foi a óbito: 182 pacientes (62,8%) no braço controle e 167 pacientes (56,8%) no braço tratamento. A maioria dos óbitos foi devida a eventos relacionados com o câncer subjacente.<sup>6</sup> A sobrevida global foi significativamente maior no braço trastuzumabe + capecitabina/5-FU e cisplatina comparada ao braço capecitabina/5-FU e cisplatina (p = 0,0046, teste *log-rank*). O tempo mediano da sobrevida foi de 11,1 meses com capecitabina/5-FU e cisplatina e 13,8 meses com trastuzumabe + capecitabina/5-FU e cisplatina. O risco de óbito diminuiu em 26% [*hazard ratio* 0,74 IC 95% (0,60-0,91)] para pacientes no braço com trastuzumabe, comparado ao braço com capecitabina/5-FU.<sup>6</sup>

Análises de subgrupo *post-hoc* indicam que ter como alvo tumores com níveis mais elevados da proteína HER2 (IHC 2+/FISH+ e IHC 3+/independentemente do *status* FISH) resulta em melhor efeito terapêutico. A mediana de sobrevida global para o grupo com alta expressão de HER2 foi de 11,8 meses *versus* 16 meses, HR 0,65 (IC 95% 0,51-0,83), e a mediana de sobrevida livre de progressão foi de 5,5 meses *versus* 7,6 meses, HR 0,64 (IC 95% 0,51-0,79) para capecitabina/5-FU e cisplatina e trastuzumabe + capecitabina/5-FU e cisplatina, respectivamente.<sup>6</sup>

Em estudo de comparação de método, um alto grau de concordância (> 95%) foi observado para as técnicas SISH e FISH para a detecção da amplificação do gene HER2 em pacientes com câncer gástrico.<sup>7</sup>

**Tabela 7. Resumo de eficácia (estudo BO18255)**

| Parâmetro                                                 | FP<br>N = 290 | FP+H<br>N = 294 | HR (IC 95%)        | Valor-p |
|-----------------------------------------------------------|---------------|-----------------|--------------------|---------|
| Sobrevida global,<br>mediana em meses                     | 11,1          | 13,8            | 0,74 (0,60 – 0,91) | 0,0046  |
| Sobrevida livre de<br>progressão, mediana<br>em meses     | 5,5           | 6,7             | 0,71 (0,59 – 0,85) | 0,0002  |
| Tempo<br>paraprogressão da<br>doença, mediana em<br>meses | 5,6           | 7,1             | 0,70 (0,58 – 0,85) | 0,0003  |

|                                       |       |       |                                 |          |
|---------------------------------------|-------|-------|---------------------------------|----------|
| Taxa de resposta global, %            | 34,5% | 47,3% | 1,70 <sup>a</sup> (1,22 – 2,38) | 0,0017   |
| Duração da resposta, mediana em meses | 4,8   | 6,9   | 0,54 (0,40 – 0,73)              | < 0,0001 |

FP: fluoropirimidina/cisplatina

FP+H: fluoropirimidina/cisplatina + trastuzumabe

<sup>a</sup> Risco relativo

### Referências bibliográficas

<sup>1</sup> Cobleigh MA, Vogel CL, Tripathy D, et al. Multinational Study of the Efficacy and Safety of Humanized Anti-HER2 Monoclonal Antibody in Women Who Have HER2-Overexpressing Metastatic Breast Cancer That Has Progressed After Chemotherapy for Metastatic Disease. *Journal of Clinical Oncology*; 17 (9):2639-2648, 1999.

<sup>2</sup> Slamon DJ, Leyland-Jones B, Hak S, et al. Use of chemotherapy plus a monoclonal antibody against HER2 for metastatic breast cancer that overexpresses HER2. *The New England Journal of Medicine*; 344 (11): 783, 2001.

<sup>3</sup> Marty M, Cognetti F, Maraninchi D, et al. Efficacy and Safety of Trastuzumab Combined With Docetaxel in Patients With Human Epidermal Growth Factor Receptor 2–Positive Metastatic Breast Cancer Administered as First-Line Treatment: Results of a Randomized Phase II Trial by the M77001 Study Group. *Journal of Clinical Oncology*; 23(19): 1, 2005.

<sup>4</sup> Piccart-Gebhart MJ, Procter M, Leyland-Jones B, et al. Trastuzumab after Adjuvant Chemotherapy in HER2-Positive Breast Cancer. *The New England Journal of Medicine*; 353 (16): 1659, 2005.

<sup>5</sup> Gianni L, Eiermann W, Semiglazov V, Manikhas A, Lluch A, Tjulandin S, Zambetti M, Vazquez F, Byakhov M, Lichinitser M, Climent MA, Ciruelos B, Mansutti M, Bozhok A, Baronio R, Feyereislova A, Barton C, Valagussa P, Baselga J: Neoadjuvant chemotherapy with trastuzumabe followed by adjuvant trastuzumab versus neoadjuvant chemotherapy alone, in patients with HER2- positive locally advanced breast cancer (the NOAH trial): a randomised controlled superiority trial with a parallel HER2-negative cohort. *Lancet* 2010, 375:377-384.

<sup>6</sup> Bang Y-J, Van Cutsem E, Feyereislova A, et al; for the ToGA Trial Investigators. Trastuzumab in combination with chemotherapy versus chemotherapy alone for treatment of HER2-positive advanced gastric or gastro-oesophageal junction cancer (ToGA): a phase 3, open-label, randomised controlled trial. *Lancet*. 2010; 376:687-697.

<sup>7</sup> Method Comparison Study of CONFIRM anti-HER2/neu(4B5) Primary Antibody and INFORM HER2 DNA Probe VS Hercep Test and HER2 FISH PharmDx on human gastric cancer. Dated: 27th July 2009.

<sup>8</sup> Update Clinical Study Report BO16348 (HERA): A randomized three-arm, multicenter comparison of 1 year and 2 years of trastuzumab versus no trastuzumab in women with HER2-positive primary breast cancer who have completed adjuvant chemotherapy. Report No. 1044055. March 2013

<sup>9</sup> Joint Analysis (B-31 & N9831) Clinical Study Report 2013

## 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

### Farmacodinâmica

#### Mecanismo de ação

O trastuzumabe é um anticorpo monoclonal humanizado recombinante que atinge seletivamente o domínio extracelular da proteína do receptor-2 do fator de crescimento epidérmico humano (HER2).

O anticorpo é um isótopo da IgG1 que contém regiões de estrutura humana e regiões que determinam a complementaridade, provenientes de um anticorpo murino anti-p185 HER2 que se liga ao HER2 humano.

O proto-oncogene HER2 ou c-erbB2 codifica uma proteína transmembrana de 185 kDa, semelhante ao receptor, que está estruturalmente relacionada ao receptor do fator de crescimento epidérmico. A superexpressão do HER2 é observada em 15% a 20% dos cânceres de mama primários. A taxa geral de positividade para HER2 em cânceres gástricos avançados observada durante a triagem do estudo BO18255 é 15% para IHC3+ e IHC2+/FISH+ ou 22,1% quando utilizou-se definição mais abrangente de IHC3+ ou FISH+. Uma consequência da amplificação do gene HER2 é o aumento da expressão da proteína HER2 na superfície dessas células tumorais, resultando em uma proteína HER2 constitutivamente ativada.

Os estudos indicam que pacientes com câncer de mama com amplificação ou superexpressão do HER2 apresentam menor sobrevida livre de doença, comparados a pacientes que não apresentam amplificação ou superexpressão do HER2.

Foi demonstrado, tanto nos estudos *in vitro* quanto em animais, que o trastuzumabe inibe a proliferação das células tumorais humanas com superexpressão HER2. *In vitro*, demonstrou-se que a citotoxicidade mediada pela célula anticorpo dependente (ADCC), provocada pelo trastuzumabe, é exercida preferencialmente nas células cancerígenas com superexpressão do HER2 em relação às células cancerígenas sem superexpressão do HER2.

### Farmacocinética

A farmacocinética de trastuzumabe foi avaliada em uma análise de modelo de farmacocinética populacional que utilizou um *pool* de dados de 1582 pessoas de 18 estudos clínicos de fase I, II e III que estavam recebendo trastuzumabe IV. Um modelo de dois compartimentos com eliminação paralela linear e não paralela a partir do compartimento central descreveu

o perfil da concentração de trastuzumabe ao longo do tempo. Por causa da eliminação não linear, a depuração total aumentou a medida que a concentração diminuiu. A depuração linear foi 0,127 L/dia para o câncer de mama (metastático/inicial) e 0,176 L/dia para câncer gástrico avançado. Os valores do parâmetro de eliminação não linear foram 8,81 mg/dia para a máxima taxa de eliminação ( $V_{\max}$ ) e 8,92 mg/L para a constante de Michaelis-Menten ( $K_m$ ). O volume do compartimento central foi 2,62 L para pacientes com câncer de mama e 3,63 L para pacientes com câncer gástrico avançado.

Os valores das exposições de farmacocinética populacional previstos (com percentis 5° – 95°) e do parâmetro farmacocinético em concentrações clinicamente relevantes ( $C_{\max}$  e  $C_{\min}$ ) para câncer de mama e câncer gástrico avançado tratados com os regimes semanal ou a cada três semanas estão descritos nas tabelas a seguir.

**Tabela 8. Valores de exposição farmacocinética populacional prevista no Ciclo 1 (com percentis 5° – 95°) para regimes IV em câncer de mama e câncer gástrico avançado**

| Regime                                    | Tipo de tumor primário                     | N     | $C_{\min}$<br>( $\mu\text{g/mL}$ ) | $C_{\max}$<br>( $\mu\text{g/mL}$ ) | ASC<br>( $\mu\text{g.dia/mL}$ ) |
|-------------------------------------------|--------------------------------------------|-------|------------------------------------|------------------------------------|---------------------------------|
| 8mg/kg +<br>6mg/kg a cada<br>três semanas | Câncer de mama<br>inicial /<br>metastático | 1.195 | 29,4<br>(5,8 – 59,5)               | 178<br>(117 – 291)                 | 1.373<br>(736 – 2.245)          |
|                                           | Câncer gástrico<br>avançado                | 274   | 23,1<br>(6,1 – 50,3)               | 132<br>(84,2 – 225)                | 1.109<br>(588 – 1.938)          |
| 4mg/kg +<br>2mg/kg a cada<br>semana       | Câncer de mama<br>inicial /<br>metastático | 1.195 | 37,7<br>(12,3 – 70,9)              | 88,3<br>(58 – 144)                 | 1.066<br>(586 – 1.754)          |

**Tabela 9. Valores de exposição farmacocinética populacional prevista no estado de equilíbrio (com percentis 5° – 95°) para regimes de dosagem com trastuzumabe IV em câncer de mama e câncer gástrico avançado**

| Regime                                       | Tipo de tumor primário                        | N     | $C_{\min,ss}$<br>( $\mu\text{g/mL}$ ) | $C_{\max,ss}$<br>( $\mu\text{g/mL}$ ) | ASC <sub>ss</sub><br>( $\mu\text{g.dia/mL}$ ) | Tempo<br>para o<br>estado de<br>equilíbrio<br>(semanas) | Taxa de<br>depuração<br>total no<br>estado de<br>equilíbrio<br>(L/dia) |
|----------------------------------------------|-----------------------------------------------|-------|---------------------------------------|---------------------------------------|-----------------------------------------------|---------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|
| 8mg/kg +<br>6mg/kg a<br>cada três<br>semanas | Câncer de<br>mama<br>inicial /<br>metastático | 1.195 | 47,4<br>(5 – 115)                     | 179<br>(107 – 309)                    | 1.794<br>(673 –<br>3.618)                     | 12                                                      | 0,173 –<br>0,283                                                       |
|                                              | Câncer<br>gástrico<br>avançado                | 274   | 32,9<br>(6,1 – 88,9)                  | 131<br>(72,5 – 251)                   | 1.338<br>(557 –<br>2.875)                     | 9                                                       | 0,189 –<br>0,337                                                       |
| 4mg/kg +<br>2mg/kg a<br>cada<br>semana       | Câncer de<br>mama<br>inicial /<br>metastático | 1.195 | 66,1<br>(14,9 – 142)                  | 109<br>(51,0 – 209)                   | 1.765<br>(647 –<br>3.578)                     | 12                                                      | 0,201 –<br>0,244                                                       |

#### **Washout de trastuzumabe**

O tempo de *washout* de trastuzumabe foi avaliado após a administração de trastuzumabe usando modelos farmacocinéticos populacionais. Os resultados dessas simulações indicam que pelo menos 95% dos pacientes alcançarão concentrações séricas de trastuzumabe < 1  $\mu\text{g/mL}$  (aproximadamente 3% de  $C_{\min,ss}$  da população prevista ou em torno de 97% de *washout*) por 7 meses após a última dose.

A farmacocinética de Hermab® (trastuzumabe) é similar à de Herceptin®. Dados de farmacocinética comparativa entre Hermab® (trastuzumabe) e Herceptin® (vide item 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA).

#### **Segurança não clínica**

##### **Carcinogenicidade**

Não foram realizados estudos de carcinogenicidade para estabelecer o potencial carcinogênico de trastuzumabe.

##### **Diminuição da fertilidade**

Os estudos de reprodução foram realizados em macacas *Cynomolgus* com doses de até 25 vezes a dose semanal humana de manutenção de 2 mg/kg de trastuzumabe, e não revelaram evidência de diminuição da fertilidade.

### **Toxicidade reprodutiva**

Os estudos de reprodução foram realizados em macacas *Cynomolgus* com doses de até 25 vezes a dose semanal humana de manutenção de 2 mg/kg de trastuzumabe e não revelaram evidência de danos ao feto. No entanto, em relação à avaliação do risco de toxicidade reprodutiva em humanos, é importante considerar o significado do receptor HER2 dos roedores no desenvolvimento embrionário e na morte de embriões de ratos mutantes que não têm esse receptor. Foi observada transferência placentária de trastuzumabe durante o período de desenvolvimento fetal precoce (dias 20-50 de gestação) e tardio (dias 120-150 de gestação).

### **Lactação**

Um estudo realizado em macacas *Cynomolgus* entre os dias 120 e 150 de gestação, com doses 25 vezes a dose semanal humana de manutenção de trastuzumabe, de 2 mg/kg, demonstrou que trastuzumabe é secretado no leite após o parto.

A exposição de trastuzumabe no útero e a presença de trastuzumabe no soro de macacos recém-nascidos não foi associada com qualquer efeito adverso no seu crescimento ou desenvolvimento desde seu nascimento até 1 mês de idade.

### **Farmacocinética em populações especiais**

Não foram realizados estudos farmacocinéticos detalhados na população geriátrica ou em populações de pacientes com insuficiência renal ou hepática.

#### *População geriátrica*

Foi demonstrado que a idade não tem efeito sobre a disponibilidade do trastuzumabe (vide item 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

### **4. CONTRAINDICAÇÕES**

Trastuzumabe é contraindicado a pacientes com hipersensibilidade conhecida ao trastuzumabe ou a qualquer outro excipiente da fórmula.

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

### **5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

A terapia com trastuzumabe deve ser iniciada somente sob a supervisão de um médico experiente no tratamento de pacientes com câncer.

#### **Reações relacionadas à infusão (RRI)**

Sabe-se que reações relacionadas à infusão ocorrem com a administração de trastuzumabe (vide item 9. REAÇÕES ADVERSAS).

Pode ser difícil diferenciar, clinicamente, as reações relacionadas à infusão de reações de hipersensibilidade.

Pré-medicação pode ser utilizada para reduzir o risco de ocorrência de reações relacionadas à infusão.

Reações graves relacionadas à infusão de trastuzumabe, que incluem dispneia, hipotensão, sibilância, broncoespasmo, taquicardia, redução na saturação de oxigênio e dificuldade respiratória, taquiarritmia supraventricular e urticária foram relatadas (vide item “Reações adversas”). O paciente deve ser monitorado em relação às reações relacionadas à infusão.

A interrupção da infusão intravenosa pode ajudar no controle desses sintomas e a mesma poderá ser reinstituída assim que os sintomas forem controlados. Esses sintomas podem ser tratados com analgésico/antipirético, tais como a meperidina ou paracetamol, ou ainda com anti-histamínico, como a difenidramina. Reações graves têm sido tratadas, com sucesso, com terapias de suporte, tais como oxigenoterapia, beta-agonista e corticoides. Em casos raros, essas reações podem apresentar evolução fatal. Pacientes que apresentam dispneia de repouso decorrente de complicações de doença maligna avançada ou comorbidade podem ter risco aumentado para reação infusional fatal. Portanto, esses pacientes não devem ser tratados com trastuzumabe.

#### **Reações pulmonares**

Eventos adversos pulmonares graves com o uso de trastuzumabe foram relatados após sua comercialização. Esses eventos ocasionalmente resultaram em óbito e podem ocorrer como parte da reação relacionada à infusão ou serem de início tardio. Além disso, foram relatados casos de doença pulmonar intersticial, incluindo infiltrado pulmonar, síndrome do desconforto respiratório agudo, pneumonia, pneumonite, derrame pleural, dificuldade respiratória, edema pulmonar agudo e insuficiência respiratória.

Fatores de risco associados com a doença pulmonar intersticial incluem tratamento prévio ou concomitante com outras terapias antineoplásicas conhecidas por serem associadas a essa condição, como taxanos, gencitabina, vinorelbina e radioterapia. Pacientes com dispneia de repouso decorrente de complicações de doença maligna avançada ou comorbidade podem ter risco aumentado para reações pulmonares. Dessa forma, esses pacientes não devem ser tratados com trastuzumabe.

## **Disfunção cardíaca**

### **Considerações gerais**

Pacientes tratados com trastuzumabe apresentam maior risco de desenvolver insuficiência cardíaca congestiva (ICC) (*New York Heart Association* [NYHA] Classe II-IV) ou disfunção cardíaca assintomática. Esses eventos foram observados em pacientes que receberam trastuzumabe em monoterapia ou em combinação com taxano após regimes quimioterápicos com antraciclina (doxorrubicina ou epirrubicina). A insuficiência cardíaca pode ser de moderada a grave, e já houve casos de óbito (vide item 9. REAÇÕES ADVERSAS). Além disso, deve-se ter cautela com pacientes em tratamento que apresentam risco cardíaco aumentado (por exemplo, hipertensão, doença arterial coronariana documentada, insuficiência cardíaca congestiva, disfunção diastólica e idade mais avançada).

Simulações de modelos farmacocinéticos populacionais indicam que o trastuzumabe pode persistir na circulação por até 7 meses após a interrupção do tratamento com trastuzumabe (vide item 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - Farmacocinética). Pacientes que utilizam antraciclina após a interrupção do tratamento com trastuzumabe também podem apresentar maior risco de disfunção cardíaca.

Se possível, o médico deve evitar o tratamento com antraciclina por até 7 meses após a interrupção do tratamento com trastuzumabe. Se as antraciclinas forem utilizadas, a função cardíaca do paciente deve ser monitorada cuidadosamente.

Candidatos para o tratamento com trastuzumabe, especialmente aqueles com exposição anterior à antraciclina, devem ser submetidos a uma avaliação cardíaca de base, incluindo histórico e exames físicos, a eletrocardiograma e ecocardiograma ou cintilografia ventricular (MUGA). O monitoramento pode ajudar a identificar os pacientes que podem desenvolver disfunção cardíaca, incluindo sinais e sintomas de ICC. Avaliações cardíacas, como as realizadas inicialmente, devem ser repetidas a cada 3 meses durante o tratamento e a cada 6 meses após a descontinuação do tratamento até 24 meses a partir da última administração de trastuzumabe.

Se a fração de ejeção do ventrículo esquerdo (FEVE) percentual cair dez pontos em relação ao exame basal e abaixo de 50%, trastuzumabe deve ser suspenso, e uma nova avaliação de FEVE deve ser realizada dentro de, aproximadamente, três semanas. Se a FEVE não melhorar, ou diminuir ainda mais, ou se desenvolver uma ICC clinicamente significativa, a descontinuação de trastuzumabe deve ser fortemente considerada, a não ser que os benefícios para o paciente sejam considerados superiores aos riscos.

Os pacientes que desenvolvem disfunção cardíaca assintomática devem ser submetidos a monitoramento mais frequentemente (por exemplo, a cada seis a oito semanas). Se os pacientes continuarem com diminuição da função ventricular esquerda, mas permanecerem assintomáticos, o médico deve considerar a interrupção da terapia, a menos que julgue que os benefícios ao paciente superam os riscos.

A segurança da manutenção ou reintrodução de trastuzumabe em pacientes que apresentam disfunção cardíaca não foram estudadas prospectivamente. Se insuficiência cardíaca sintomática for desenvolvida durante o tratamento com trastuzumabe, deve ser tratada de acordo com a terapia padrão para tal. Em estudos clínicos pivotais, a maioria dos pacientes que desenvolveram insuficiência cardíaca ou disfunção cardíaca assintomática melhorou com a terapia padrão para insuficiência cardíaca, a qual consiste em um inibidor da enzima conversora de angiotensina (ECA) ou um bloqueador do receptor de angiotensina (BRA) e um betabloqueador. A maioria dos pacientes com sintomas cardíacos e com evidências de benefícios clínicos com o tratamento com trastuzumabe continuou o tratamento com trastuzumabe sem apresentar nenhum evento clínico cardíaco adicional.

### **Câncer de mama metastático**

Trastuzumabe e antraciclinas não devem ser administrados concomitantemente para o tratamento do câncer de mama metastático.

### **Câncer de mama inicial**

Para pacientes com câncer de mama inicial, avaliações cardíacas, como as realizadas inicialmente, devem ser repetidas a cada 3 meses durante o tratamento e a cada 6 meses após a descontinuação do tratamento, até 24 meses a partir da última administração de trastuzumabe. Para pacientes que utilizam quimioterapia com antraciclina, recomenda-se um monitoramento adicional que deve ser feito anualmente por até 5 anos a partir da última administração de trastuzumabe ou mais, caso seja observada uma diminuição contínua da FEVE.

Pacientes com histórico de infarto do miocárdio, angina *pectoris* com necessidade de medicação, histórico ou presença de insuficiência cardíaca congestiva (NYHA Classe II-IV), outra cardiomiopatia, arritmia cardíaca com necessidade de medicação, valvulopatia clinicamente significativa, hipertensão mal controlada (hipertensão controlada com medicamentos elegíveis como padrão) e efusão pericárdica hemodinamicamente efetiva foram excluídos dos estudos clínicos para câncer de mama em adjuvância com trastuzumabe.

### **Tratamento adjuvante**

Trastuzumabe e antraciclinas não devem ser administrados concomitantemente para o tratamento adjuvante.

Foi observado em pacientes com câncer de mama inicial, aumento na incidência de eventos cardíacos sintomáticos e assintomáticos, quando trastuzumabe foi administrado após quimioterapia com antraciclina quando comparados com aqueles



que receberam tratamento sem antraciclina à base de docetaxel e carboplatina. A incidência foi mais notável quando trastuzumabe foi administrado concomitantemente com taxanos do que quando administrados sequencialmente a eles. Independentemente do regime de tratamento utilizado, a maioria dos eventos cardíacos sintomáticos ocorreu dentro dos primeiros 18 meses.

Fatores de risco para eventos cardíacos identificados em quatro grandes estudos em adjuvância incluem idade avançada (> 50 anos), baixo nível basal e diminuição da FEVE (< 55%), FEVE baixa antes ou após o início do tratamento com paclitaxel, tratamento com trastuzumabe e uso prévio ou concomitante com medicamentos anti-hipertensivos. O risco de disfunção cardíaca em pacientes que receberam trastuzumabe após a conclusão da quimioterapia adjuvante foi associado com alta dose cumulativa de antraciclina administrada antes de iniciar o tratamento com trastuzumabe e com o alto índice de massa corpórea (IMC > 25 kg/m<sup>2</sup>).

### **Tratamento neoadjuvante-adjuvante**

Em pacientes com câncer de mama inicial elegíveis para o tratamento neoadjuvante-adjuvante, a terapia com trastuzumabe concomitantemente com antraciclina deve ser usada com cautela e somente em pacientes que nunca receberam quimioterapia. As doses máximas cumulativas dos regimes de baixa dose de antraciclina não devem exceder 180 mg/m<sup>2</sup> (doxorubicina) ou 360 mg/m<sup>2</sup> (epirubicina).

Se os pacientes forem tratados concomitantemente com baixa dose de antraciclina e trastuzumabe na neoadjuvância, a função cardíaca deve ser monitorada cuidadosamente e nenhuma quimioterapia citotóxica adicional deve ser administrada após cirurgia.

A experiência clínica na neoadjuvância-adjuvância é limitada em pacientes com mais de 65 anos de idade.

### **Gestação e lactação**

#### **Categoria D de risco na gravidez:**

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

Trastuzumabe deve ser evitado durante a gravidez, a menos que os potenciais benefícios para a mãe superem os riscos potenciais para o feto. No período de pós-comercialização, foram relatados casos de problemas de crescimento e/ou insuficiência renal em fetos associados ao oligoâmnio em mulheres grávidas que receberam trastuzumabe, alguns associados à hipoplasia pulmonar fatal do feto. As mulheres em idade fértil devem ser instruídas a usar métodos contraceptivos efetivos durante o tratamento com trastuzumabe e por 7 meses após o término do tratamento (vide item 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - Farmacocinética). As mulheres que engravidarem devem ser informadas sobre a possibilidade de dano ao feto. Se uma mulher grávida for tratada com trastuzumabe, ou se a paciente engravidar enquanto estiver sendo tratada com trastuzumabe

ou dentro do período de 7 meses após a última dose de trastuzumabe, é aconselhável monitoramento cuidadoso por uma equipe multidisciplinar. Se ocorrer gravidez durante o uso ou nos 7 meses seguintes da última dose de trastuzumabe, por favor, reporte imediatamente para o Serviço Gratuito de Informações Eurofarma 0800 704 3876. Informações adicionais serão requeridas durante a gravidez exposta a trastuzumabe e no primeiro ano de vida do recém-nascido.

Não se sabe se trastuzumabe pode afetar a capacidade de reprodução. Os estudos de reprodução em animais não revelaram evidências de comprometimento na fertilidade ou riscos não aqui relatados para o feto (vide item 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - Toxicidade reprodutiva).

#### **Lactação**

Informe ao seu médico se estiver amamentando.

Não se sabe se o trastuzumabe é excretado no leite humano. Como a imunoglobulina G (IgG) humana é secretada no leite humano e o potencial de danos para os lactentes é desconhecido, a lactação deve ser evitada durante a terapia com trastuzumabe.

**Uso contraindicado no aleitamento ou na doação de leite humano. Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois pode ser excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.**

#### **Uso geriátrico, pediátrico e em outros grupos de risco**

##### **Uso geriátrico**

Não foram realizados estudos específicos de farmacocinética na população geriátrica. Os dados existentes sugerem que a disponibilidade de trastuzumabe não se altera com a idade (vide item 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - Farmacocinética em populações especiais). Nos estudos clínicos, pacientes com 65 anos de idade ou mais não receberam doses reduzidas de trastuzumabe.



**Uso pediátrico**

A segurança e a eficácia de trastuzumabe em pacientes menores de 18 anos não foram estabelecidas.

**Pacientes com insuficiência renal**

Em uma análise de farmacocinética populacional, foi demonstrada que a insuficiência renal não afeta a biodisponibilidade de trastuzumabe.

**Pacientes com insuficiência hepática**

Não foram realizados estudos específicos em populações de pacientes com insuficiência hepática.

**Capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas**

Trastuzumabe possui uma pequena influência na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas. Tontura e sonolência podem ocorrer durante o tratamento com trastuzumabe (vide item 9 REAÇÕES ADVERSAS).

Pacientes que apresentam sintomas relacionados com a infusão, vide item 5 ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES, devem ser orientados a não dirigir veículos ou operar máquinas até que os sintomas sejam resolvidos por completo.

Para aumentar a rastreabilidade dos medicamentos biológicos, o nome comercial e o número de lote do produto administrado devem ser claramente registrados (ou declarados) no prontuário médico do paciente.

Até o momento, não há informações de que trastuzumabe possa causar *doping*.

**6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Não foram realizados estudos formais sobre interações medicamentosas com trastuzumabe em humanos.

Não foram observadas interações clinicamente significativas entre trastuzumabe e a medicação utilizada concomitantemente nos estudos clínicos (vide item 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - Farmacocinética).

Em estudos os quais trastuzumabe foi administrado em combinação com docetaxel, carboplatina ou anastrozol, a farmacocinética desses medicamentos não foi alterada, como também a farmacocinética de trastuzumabe não foi alterada. As concentrações de paclitaxel e doxorrubicina (e os seus principais metabólitos 6- $\alpha$  hidroxipaclitaxel, POH, e doxorrubicinol, DOL) não foram alteradas na presença de trastuzumabe.

No entanto, o trastuzumabe pode aumentar a exposição global de um metabólito da doxorrubicina (7-desoxi-13 di-hidrodoxorrubicinona, D7D). A bioatividade do D7D e o impacto clínico do aumento desse metabólito não são claros. Não foram observadas alterações nas concentrações de trastuzumabe na presença de paclitaxel e doxorrubicina.

Os resultados de um subestudo de interação medicamentosa que avaliou a farmacocinética da capecitabina e da cisplatina quando utilizadas com ou sem trastuzumabe sugerem que a exposição aos metabólitos bioativos da capecitabina (por exemplo, 5-FU) não foi afetada pela utilização concomitante da cisplatina ou pela utilização concomitante da cisplatina mais trastuzumabe. No entanto, a capecitabina por si mesma demonstrou concentrações mais elevadas e uma meia-vida maior quando associada ao trastuzumabe. Os dados também sugerem que a farmacocinética da cisplatina não foi afetada pela utilização concomitante da capecitabina ou pela utilização concomitante da capecitabina mais trastuzumabe.

**7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Antes de aberto, armazenar em geladeira (de 2°C a 8°C). Proteger da luz.

O prazo de validade deste medicamento é de 48 meses a partir da data de fabricação.

**Cuidados de conservação da solução reconstituída**

A solução reconstituída com água para injetáveis é estável durante 48 horas, quando armazenada em geladeira de 2°C a 8°C. Após este período, a solução deve ser descartada. A solução reconstituída não deve ser congelada.

**Cuidados de conservação da solução para infusão com o produto reconstituído**

A solução para infusão (diluída em bolsa de cloreto de sódio a 0,9% a partir da solução reconstituída) é física e quimicamente estável por 7 dias de 2°C a 8°C e subsequentes 24 horas a temperatura não superior a 30°C.

As condições informadas para o armazenamento das soluções diluídas garantem somente os aspectos físico-químicos das preparações.

Do ponto de vista microbiológico o produto deve ser utilizado imediatamente e só poderá ser armazenado conforme condições descritas, se forem manipuladas com técnicas assépticas controladas e validadas.

A garantia das condições assépticas é de inteira responsabilidade do profissional de saúde/instituição.

**Após preparo, este medicamento deve ser utilizado conforme as instruções dos cuidados de conservação da solução reconstituída e da solução para infusão com o produto reconstituído.**

Características do produto: pó liofilizado que apresenta coloração branca a amarela pálida. A solução de reconstituição é incolor a amarelo pálido. A solução final é límpida a levemente opalescente.

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

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

#### **Descarte de medicamentos não utilizados e/ou com data de validade vencida**

O descarte de medicamentos no meio ambiente deve ser minimizado. Os medicamentos não devem ser descartados no esgoto, e o descarte em lixo doméstico deve ser evitado. Utilize o sistema de coleta local estabelecido, se disponível.

Os seguintes pontos devem ser atendidos rigorosamente em relação ao uso e descarte de seringas e outros materiais médicos perfurocortantes:

- Agulhas e seringas não devem ser reutilizadas.
- Descartar todas as agulhas e seringas utilizadas em recipiente para descarte de material perfurocortante (recipiente descartável à prova de perfuração).

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

### **8. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

É obrigatório avaliar o *status* HER2 antes de iniciar a terapia com trastuzumabe.

Trastuzumabe deve ser administrado por um profissional de saúde qualificado.

É importante conferir a bula e rotulagem do produto para assegurar que o medicamento a ser administrado está consistente com o que foi prescrito para o paciente.

Devem ser usadas técnicas assépticas apropriadas.

Para evitar erros na medicação, é importante verificar os rótulos do frasco-ampola para garantir que a droga que está sendo preparada e administrada é **trastuzumabe** e não **trastuzumabe entansina**.

#### **Modo de usar**

Trastuzumabe não deve ser administrado pela via subcutânea.

Este medicamento é de uso hospitalar e, depois de reconstituído, deve ser diluído com soro fisiológico para infusão intravenosa antes de ser administrado. Não administrar rapidamente como injeção intravenosa ou em *bolus*.

#### **Reconstituição**

Trastuzumabe deve ser cuidadosamente manuseado durante a reconstituição. A formação de espuma excessiva durante a reconstituição ou a agitação da solução de trastuzumabe reconstituído pode resultar em problemas com a quantidade da solução de trastuzumabe que pode ser retirada do frasco-ampola.

#### **Instruções de reconstituição**

##### **Trastuzumabe 440 mg**

A reconstituição de **trastuzumabe** deve ser realizada com 20mL de água para injetáveis. Isso resulta em uma solução de, aproximadamente, 20,6 mL (volume do diluente adicionado ao pó liofilizado) para uso múltiplo, que contém, aproximadamente, 21 mg/mL de trastuzumabe (432,5 mg / 20,6 mL), com pH de aproximadamente 6,0. O uso de outros solventes para a reconstituição deve ser evitado.

1) Usando seringa estéril, injete lentamente 20 mL da água para injetáveis no frasco-ampola que contém o pó liofilizado de trastuzumabe, direcionando a corrente para a parte liofilizada.

2) Faça movimentos circulares suaves com o frasco-ampola para auxiliar a reconstituição. **NÃO AGITE!**

### **Diluição da solução reconstituída**

Determine o volume necessário da solução

- Baseado em uma dose de ataque de 4 mg de trastuzumabe/kg de peso corpóreo ou em uma dose semanal subsequente de 2 mg de trastuzumabe/kg de peso corpóreo:

$$\text{Volume (mL)} = \frac{\text{Peso corpóreo (kg)} \times \text{dose (4 mg/kg de ataque ou 2 mg/kg de manutenção)}}{21 \text{ (mg/mL, concentração da solução reconstituída)}}$$

- Baseado em uma dose de ataque de 8 mg de trastuzumabe/kg de peso corpóreo ou uma dose subsequente, a cada três semanas, de 6 mg de trastuzumabe/kg de peso corpóreo.

$$\text{Volume (mL)} = \frac{\text{Peso corpóreo (kg)} \times \text{dose (8 mg/kg de ataque ou 6 mg/kg de manutenção)}}{21 \text{ (mg/mL, concentração da solução reconstituída)}}$$

A quantidade apropriada da solução deve ser retirada do frasco-ampola utilizando seringa e agulha estéreis, e adicionada a uma bolsa de infusão com 250 mL de cloreto de sódio 0,9%. Dispositivos de transferência de sistema fechado (*closed system transfer devices* - CSTD) não são recomendados para a preparação de trastuzumabe, uma vez que existem evidências insuficientes sobre a compatibilidade desses dispositivos com o produto. Não deve ser usada solução de dextrose (5%) (vide item “Incompatibilidades”). A bolsa deve ser invertida suavemente para misturar a solução e evitar a formação de espuma. Deve-se ter cuidado para garantir a esterilidade das soluções preparadas. Uma vez que o medicamento não contém nenhum conservante antimicrobiano ou agentes bacteriostáticos, devem ser observadas técnicas assépticas. Os medicamentos de infusão parenteral devem ser inspecionados visualmente quanto à presença de partículas e alterações da cor antes da administração. Uma vez preparada, a solução para infusão deve ser administrada imediatamente (vide item 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO).

### **Posologia**

#### ***Câncer de mama***

##### **Uso semanal**

As seguintes doses iniciais (de ataque) e de manutenção são recomendadas em monoterapia e em combinação com paclitaxel ou docetaxel.

**Dose de ataque:** a dose de ataque inicial recomendada é de 4 mg/kg de peso corpóreo. Trastuzumabe deve ser administrado como infusão intravenosa durante 90 minutos.

**Doses subsequentes:** a dose semanal recomendada de trastuzumabe é de 2 mg/kg de peso corpóreo. Caso a dose anterior tenha sido bem tolerada, a dose pode ser administrada em uma infusão de 30 minutos.

##### **Uso a cada três semanas**

A dose inicial de ataque de 8 mg/kg de peso corpóreo, seguida por 6 mg/kg de peso corpóreo 3 semanas depois e, então, 6 mg/kg, repetida a intervalos de 3 semanas, em infusões com duração de, aproximadamente, 90 minutos. Caso a dose anterior tenha sido bem tolerada, a duração da infusão pode ser reduzida para 30 minutos.

##### **Administração em associação com paclitaxel ou docetaxel**

Nos estudos clínicos pivotais (H0648g, M77001), o paclitaxel ou o docetaxel foi administrado no dia seguinte à primeira administração de trastuzumabe e imediatamente após as doses subsequentes de trastuzumabe se a dose anterior de trastuzumabe foi bem tolerada.

#### ***Câncer gástrico***

##### **Uso a cada três semanas**

A dose inicial de ataque de 8 mg/kg de peso corpóreo, seguida por 6 mg/kg de peso corpóreo 3 semanas depois e, então, 6 mg/kg, repetida a intervalos de 3 semanas, em infusões com duração de, aproximadamente, 90 minutos. Caso a dose anterior tenha sido bem tolerada, a duração da infusão pode ser reduzida para 30 minutos.

##### **Incompatibilidades**

Não foram constatadas incompatibilidades entre Hermab<sup>®</sup> (trastuzumabe) e a bolsa de polipropileno. Não deve ser usada solução de dextrose (5%), visto que ela causa agregação da proteína.

Trastuzumabe não deve ser misturado ou diluído com outros fármacos.

##### **Duração do tratamento**

Os pacientes com câncer de mama metastático ou com câncer gástrico avançado devem ser tratados com trastuzumabe até à progressão da doença.

Os pacientes com câncer de mama inicial devem ser tratados com trastuzumabe durante 1 ano ou até à recorrência da doença, o que acontecer primeiro. Não é recomendada a extensão do tratamento além de 1 ano no câncer da mama em estágios precoces.

### **Doses não recebidas**

Se o paciente deixar de receber uma dose de trastuzumabe no prazo de uma semana ou menos, a dose de manutenção habitual de trastuzumabe (regime semanal: 2 mg/kg; regime a cada três semanas: 6 mg/kg) deve ser administrada o mais rápido possível. Não esperar até o próximo ciclo programado. Doses de manutenção subsequentes de trastuzumabe devem ser administradas 7 dias ou 21 dias mais tarde, conforme regime semanal ou regime a cada três semanas, respectivamente. Se o paciente deixar de receber uma dose de trastuzumabe durante um prazo superior a uma semana, uma nova dose de ataque (reataque) de trastuzumabe deve ser administrada o mais brevemente possível durante, aproximadamente, 90 minutos (regime semanal: 4 mg/kg; regime a cada três semanas: 8 mg/kg). Doses de manutenção subsequentes de trastuzumabe (regime semanal: 2 mg/kg; regime a cada três semanas: 6 mg/kg, respectivamente) devem ser administradas 7 dias ou 21 dias mais tarde, conforme regime semanal ou regime a cada três semanas, respectivamente.

### **Modificação da dose**

Se os pacientes desenvolverem reações relacionadas à infusão (RRI), a taxa de infusão de trastuzumabe pode ser reduzida ou interrompida (vide item 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

Não foram realizadas reduções na dose de trastuzumabe durante os estudos clínicos. Os pacientes podem continuar a terapia com trastuzumabe durante os períodos de mielossupressão reversível induzida pela quimioterapia, mas devem ser monitorados cuidadosamente, durante esse período, quanto a complicações decorrentes da neutropenia. Devem ser seguidas instruções específicas para reduzir ou manter a dose da quimioterapia.

## **9. REAÇÕES ADVERSAS**

A Tabela 10 a seguir resume as reações adversas que foram relatadas em associação com o uso de trastuzumabe isolado ou em combinação com quimioterapia em estudos clínicos pivotais. Todos os termos incluídos são baseados na maior porcentagem observada nos estudos clínicos pivotais.

Tendo em vista que trastuzumabe é comumente utilizado com outros agentes quimioterápicos e radioterapia, geralmente é difícil de confirmar a relação causal dos eventos adversos para um fármaco/radioterapia em particular.

A categoria de frequência correspondente para cada reação adversa ao medicamento é baseada na seguinte convenção: muito comum ( $\geq 1/10$ ), comum ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ), incomum ( $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$ ), rara ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ), muito rara ( $< 1/10.000$ ), não conhecida (não pode ser estimada com base nos dados disponíveis). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas em ordem decrescente de gravidade.

**Tabela 10. Resumo das reações adversas ao medicamento que ocorreram em pacientes tratados com trastuzumabe em estudos clínicos**

| <b>Classe do sistema orgânico</b>             | <b>Reação adversa*</b>                                         | <b>Frequência</b> |
|-----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|-------------------|
| Infecções e infestações                       | Nasofaringite                                                  | Muito comum       |
|                                               | Infecção                                                       | Muito comum       |
|                                               | <i>Influenza</i>                                               | Comum             |
|                                               | Faringite                                                      | Comum             |
|                                               | Sinusite                                                       | Comum             |
|                                               | Rinite                                                         | Comum             |
|                                               | Infecção do trato respiratório superior                        | Comum             |
|                                               | Infecção do trato urinário                                     | Comum             |
|                                               | Sepse neutropênica                                             | Comum             |
| Distúrbios dos sistemas sanguíneo e linfático | Anemia                                                         | Muito comum       |
|                                               | Trombocitopenia                                                | Muito comum       |
|                                               | Neutropenia febril                                             | Muito comum       |
|                                               | Redução da contagem de células brancas sanguíneas / leucopenia | Muito comum       |
|                                               | Neutropenia                                                    | Muito comum       |
| Distúrbios do sistema imune                   | Hipersensibilidade                                             | Comum             |
|                                               | Choque anafilático                                             | Rara              |
| Distúrbios metabólicos e nutricionais         | Redução de peso                                                | Muito comum       |
|                                               | Aumento de peso                                                | Muito comum       |
|                                               | Redução do apetite                                             | Muito comum       |
| Distúrbios psiquiátricos                      | Insônia                                                        | Muito comum       |
|                                               | Depressão                                                      | Comum             |

|                                                     |                                                  |             |
|-----------------------------------------------------|--------------------------------------------------|-------------|
|                                                     | Ansiedade                                        | Comum       |
| Distúrbios do sistema nervoso                       | Tontura                                          | Muito comum |
|                                                     | Cefaléia                                         | Muito comum |
|                                                     | Parestesia                                       | Muito comum |
|                                                     | Hipoestesia                                      | Muito comum |
|                                                     | Disgeusia (alteração do paladar)                 | Muito comum |
|                                                     | Hipertonia                                       | Comum       |
|                                                     | Neuropatia periférica                            | Comum       |
|                                                     | Sonolência                                       | Comum       |
| Distúrbios oculares                                 | Lacrimejamento (aumento)                         | Muito comum |
|                                                     | Conjuntivite                                     | Muito comum |
| Distúrbios do ouvido e do labirinto                 | Surdez                                           | Incomum     |
| Distúrbios cardíacos                                | Diminuição da fração de ejeção                   | Muito comum |
|                                                     | <sup>+</sup> Insuficiência cardíaca (congestiva) | Comum       |
|                                                     | Cardiomiopatia (distúrbio do músculo cardíaco)   | Comum       |
|                                                     | <sup>+</sup> 1 Taquiarritmia supraventricular    | Comum       |
|                                                     | <sup>1</sup> Palpitação                          | Comum       |
|                                                     | Efusão pericárdica                               | Incomum     |
|                                                     |                                                  |             |
| Distúrbios vasculares                               | Linfedema                                        | Muito comum |
|                                                     | Fogachos                                         | Muito comum |
|                                                     | <sup>+</sup> 1 Hipotensão                        | Comum       |
|                                                     | Hipertensão                                      | Comum       |
|                                                     | Vasodilatação                                    | Comum       |
| Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino | <sup>+</sup> Dispneia                            | Muito comum |
|                                                     | Epistaxe                                         | Muito comum |
|                                                     | Dor orofaríngea                                  | Muito comum |
|                                                     | Tosse                                            | Muito comum |
|                                                     | Rinorreia                                        | Muito comum |
|                                                     | Asma                                             | Comum       |
|                                                     | Distúrbio pulmonar                               | Comum       |
|                                                     | <sup>+</sup> Efusão pleural                      | Comum       |
|                                                     | Pneumonia                                        | Comum       |
|                                                     | Pneumonite                                       | Incomum     |
|                                                     | Chiado                                           | Incomum     |
| Distúrbios gastrintestinais                         | Diarreia                                         | Muito comum |
|                                                     | Vômito                                           | Muito comum |
|                                                     | Náusea                                           | Muito comum |
|                                                     | Dor abdominal                                    | Muito comum |
|                                                     | Dispepsia                                        | Muito comum |
|                                                     | Constipação                                      | Muito comum |
|                                                     | Estomatite                                       | Muito comum |
|                                                     |                                                  |             |
| Distúrbios hepatobiliares                           | Dano hepatocelular                               | Comum       |
|                                                     | Icterícia                                        | Rara        |
| Distúrbios de pele e de tecido subcutâneo           | Eritema                                          | Muito comum |
|                                                     | <i>Rash</i>                                      | Muito comum |
|                                                     | Alopecia                                         | Muito comum |
|                                                     | Síndrome da eritrodisestesia palmoplantar        | Muito comum |
|                                                     | Distúrbio ungueal                                | Muito comum |
|                                                     | Acne                                             | Comum       |
|                                                     | Dermatite                                        | Comum       |
|                                                     | Pele seca                                        | Comum       |
|                                                     | Hiperidrose                                      | Comum       |
|                                                     | <i>Rash</i> maculopapular                        | Comum       |
|                                                     | Prurido                                          | Comum       |
|                                                     | Oniclasia                                        | Comum       |
|                                                     | Urticária                                        | Incomum     |

|                                                         |                              |             |
|---------------------------------------------------------|------------------------------|-------------|
| Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo   | Artralgia                    | Muito comum |
|                                                         | Mialgia                      | Muito comum |
|                                                         | Artrite                      | Comum       |
|                                                         | Dor nas costas               | Comum       |
|                                                         | Dor óssea                    | Comum       |
|                                                         | Espasmos musculares          | Comum       |
|                                                         | Dor no pescoço               | Comum       |
|                                                         | Dor nas extremidades         | Comum       |
| Distúrbios gerais e condições no local de administração | Astenia                      | Muito comum |
|                                                         | Dor torácica                 | Muito comum |
|                                                         | Calafrios                    | Muito comum |
|                                                         | Fadiga                       | Muito comum |
|                                                         | Mal-estar semelhante à gripe | Muito comum |
|                                                         | Reação relacionada à infusão | Muito comum |
|                                                         | Dor                          | Muito comum |
|                                                         | Pirexia                      | Muito comum |
|                                                         | Edema periférico             | Muito comum |
|                                                         | Inflamação da mucosa         | Muito comum |
|                                                         | Edema                        | Comum       |
|                                                         | Indisposição                 | Comum       |
| Danos, intoxicação e complicações de procedimentos      | Toxicidade ungueal           | Muito comum |

\* As reações adversas ao medicamento são identificadas como eventos que ocorreram com, pelo menos, 2% de diferença, quando comparado ao braço controle em, pelo menos, um dos maiores estudos clínicos randomizados. As reações adversas ao medicamento foram adicionadas à categoria apropriada da classe do sistema orgânico e apresentadas em uma única tabela de acordo com a maior incidência observada em qualquer um dos maiores estudos clínicos.

<sup>†</sup> Denota as reações adversas que foram relatadas em associação com resultado fatal.

<sup>1</sup> Denota as reações adversas que são relatadas amplamente em associação com reações relacionadas com a infusão. Porcentagens específicas para esses eventos não estão disponíveis.

### **Imunogenicidade**

No estudo clínico de câncer de mama inicial na neoadjuvância-adjuvância (BO22227), com mediana de acompanhamento excedendo 70 meses, 10,1% (30/296) dos pacientes do braço tratado com trastuzumabe IV desenvolveram anticorpos contra trastuzumabe. Os anticorpos anti-trastuzumabe neutralizantes foram detectados em amostras pós nível basal em 2 de 30 pacientes do braço tratado com trastuzumabe IV.

A relevância clínica desses anticorpos é desconhecida. A presença de anticorpos anti-trastuzumabe não teve impacto na farmacocinética, eficácia [determinada pela resposta patológica completa (RpC) e sobrevida livre de doença (SLD)] e segurança (determinada pela ocorrência de reações relacionadas à infusão, RRAs) de trastuzumabe IV.

### **Informações adicionais sobre reações adversas selecionadas**

#### ***Reações relacionadas à infusão e hipersensibilidade***

As reações relacionadas à infusão, tais como calafrios e/ou febre, dispneia, hipotensão, sibilância, broncoespasmo, taquicardia, redução na saturação de oxigênio e insuficiência respiratória, foram observadas em todos os estudos clínicos com trastuzumabe (vide item 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

Pode ser difícil diferenciar, clinicamente, as reações relacionadas à infusão de reações de hipersensibilidade.

O índice de todas as reações relacionadas à infusão de todos os graus variou entre os estudos dependendo da indicação, se trastuzumabe foi administrado em concomitante à quimioterapia ou como monoterapia e a metodologia de coleta de dados.

No câncer de mama metastático, o índice das reações relacionadas à infusão variou de 49% a 54% no braço com trastuzumabe, em comparação com 36% a 58% no braço comparador (o qual deve incluir outra quimioterapia). Reações graves (grau 3 ou maior) variaram de 5% a 7% no braço com trastuzumabe em comparação com 5% a 6% no braço comparador.

No câncer de mama inicial, o índice das reações relacionadas à infusão variou de 18% a 54% no braço com trastuzumabe, em comparação com 6% a 50% no braço comparador (o qual deve incluir outra quimioterapia). Reações graves (grau 3 ou maior) variaram de 0,5% a 6% no braço com trastuzumabe, em comparação com 0,3% a 5% no braço comparador. No tratamento do câncer de mama inicial na neoadjuvância-adjuvância (BO22227), os índices de reações relacionadas à infusão estiveram de acordo com o descrito acima e foi de 37,2% no braço tratado com trastuzumabe IV. Reações graves de grau 3 relacionadas à infusão foi de 2,0% no mesmo braço durante o período de tratamento. Não houve reações relacionadas à infusão de graus 4 ou 5.

Reações anafilactoides foram observadas em casos isolados.



### ***Disfunção cardíaca***

Insuficiência cardíaca congestiva (NYHA Classe II-IV) é uma reação adversa comum a trastuzumabe e associada com resultados fatais. Sinais e sintomas de disfunção cardíaca, tais como dispneia, ortopneia, exacerbação da tosse, edema pulmonar, galope S3 ou redução na fração de ejeção do ventrículo esquerdo, foram observados em pacientes tratados com trastuzumabe (vide item 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

### ***Câncer de mama metastático***

Dependendo dos critérios utilizados para definir a insuficiência cardíaca, a incidência de sintomas nos estudos clínicos pivotais realizados em pacientes com doença metastática variou entre 9% e 12% no grupo de pacientes tratados com trastuzumabe + paclitaxel, comparado com 1% - 4% no grupo de pacientes tratados com paclitaxel isolado. Para a monoterapia com trastuzumabe o índice foi de 6% - 9%. O índice mais elevado de disfunção cardíaca foi observado em pacientes tratados concomitantemente com trastuzumabe + antraciclina/ciclofosfamida (27%) e foi significativamente mais elevado que o do grupo tratado somente com antraciclina/ciclofosfamida (7% - 10%). Em outro estudo com monitoramento prospectivo da função cardíaca, a incidência de insuficiência cardíaca sintomática foi de 2,2% em pacientes recebendo trastuzumabe e docetaxel, comparado com 0% nos pacientes recebendo docetaxel isoladamente. A maioria dos pacientes (79%) que desenvolveram disfunção cardíaca nesses estudos apresentou melhora após receber o tratamento padrão para insuficiência cardíaca.

### ***Câncer de mama inicial (adjuvância)***

Nos três estudos clínicos pivotais na adjuvância com a administração de trastuzumabe em combinação com quimioterapia, a incidência de disfunção cardíaca de grau 3/4 (insuficiência cardíaca congestiva sintomática) foi similar em pacientes que estavam recebendo somente quimioterapia e em pacientes que estavam recebendo trastuzumabe sequencialmente após um taxano (0,3 a 0,4%). O índice foi maior em pacientes que estavam recebendo trastuzumabe concomitantemente a um taxano (2,0%). Em 3 anos, o índice de eventos cardíacos em pacientes recebendo AC à P (doxorrubicina mais ciclofosfamida seguidos por paclitaxel) + H (trastuzumabe) foi estimado em 3,2%, comparado com 0,8% em pacientes tratados com AC à P. Nenhum aumento na incidência cumulativa de eventos cardíacos foi observado em 5 anos de acompanhamento adicionais.

Em 5,5 anos, os índices de eventos cardíacos sintomáticos ou eventos relacionados a FEVE foram 1,0%, 2,3% e 1,1%, respectivamente, nos braços de tratamento com AC à D (doxorrubicina mais ciclofosfamida seguidos por docetaxel), AC à DH (doxorrubicina mais ciclofosfamida seguidos por docetaxel mais trastuzumabe), e DCarbH (docetaxel, carboplatina e trastuzumabe). Para insuficiência cardíaca congestiva sintomática (NCI-CTC Grau 3-4), os índices de 5 anos foram 0,6%, 1,9% e 0,4%, respectivamente, nos braços de tratamento AC à D, AC à DH e DCarbH. O risco global de desenvolvimento de eventos cardíacos sintomáticos foi baixo e similar para pacientes nos braços de tratamento com AC à D e DCarbH. Com relação aos braços de tratamento AC à D e DCarbH, houve aumento do risco de desenvolvimento de eventos cardíacos sintomáticos para pacientes do braço de tratamento AC à DH, sendo discernível por aumento contínuo no índice cumulativo de eventos cardíacos sintomáticos ou eventos relacionados a FEVE de até 2,3% em comparação com aproximadamente 1% nos dois braços comparadores (AC à D e DCarbH).

Quando trastuzumabe foi administrado após a conclusão da quimioterapia adjuvante, insuficiência cardíaca NYHA Classe III-IV foi observada em 0,6% dos pacientes no braço que receberam trastuzumabe por um ano após mediana de acompanhamento de 12 meses. Após uma mediana de 3,6 anos de acompanhamento, a incidência de insuficiência cardíaca congestiva grave e disfunção ventricular esquerda após a terapia com trastuzumabe permaneceu abaixo de 0,8% e 9,8%, respectivamente.

No estudo BO16348, após uma mediana de acompanhamento de 8 anos, a incidência de insuficiência cardíaca congestiva grave (NYHA Classe III-IV) no braço tratado com trastuzumabe por um ano, foi de 0,8%, e o índice de disfunção ventricular esquerda assintomática e sintomática leve foi de 4,6%.

A reversibilidade da insuficiência cardíaca congestiva grave (definida como uma sequência de pelo menos dois valores consecutivos de FEVE  $\geq 50\%$  após o evento) foi evidente em 71,4% dos pacientes tratados com trastuzumabe. A reversibilidade da disfunção ventricular esquerda assintomática e sintomática leve foi demonstrada em 79,5% dos pacientes. Aproximadamente 17% dos eventos relacionados à disfunção cardíaca ocorreram após a conclusão do tratamento com trastuzumabe.

Na análise conjunta dos estudos NSAPB-B31 e NCCTG N9831, com uma mediana de acompanhamento de 8,1 anos para o grupo AC→PH (doxorrubicina mais ciclofosfamida, seguido de paclitaxel mais trastuzumabe), a incidência por paciente de um novo início de disfunção cardíaca, determinada pela FEVE, permaneceu inalterada em comparação com a análise feita no grupo AC→PH sob mediana de acompanhamento de 2,0 anos: 18,5% dos pacientes no grupo AC→PH com uma redução de FEVE de  $\geq 10\%$  a até menos que 50%. A reversibilidade da disfunção ventricular esquerda foi reportada em 64,5% dos pacientes que apresentaram ICC sintomática no grupo AC→PH, sendo assintomática no último acompanhamento, e 90,3% tendo uma recuperação completa ou parcial da FEVE.

### **Câncer de mama inicial (neoadjuvância-adjuvância)**

No estudo clínico pivotal MO16432, trastuzumabe foi administrado concomitantemente com quimioterapia neoadjuvante incluindo três ciclos de doxorubicina (dose cumulativa de 180 mg/m<sup>2</sup>). A incidência de disfunção cardíaca sintomática foi de até 1,7% no braço com trastuzumabe.

No estudo clínico pivotal BO22227, trastuzumabe foi administrado concomitantemente com quimioterapia neoadjuvante incluindo quatro ciclos de epirrubicina (dose cumulativa de 300 mg/m<sup>2</sup>); na mediana de acompanhamento excedendo 70 meses, a incidência de insuficiência cardíaca / insuficiência cardíaca congestiva foi de 0,3% no braço tratado com trastuzumabe IV.

### **Câncer gástrico avançado**

No estudo BO18255, no recrutamento, a mediana da FEVE foi de 64% (entre 48% - 90%) no braço fluoropirimidina/cisplatina (FP) e 65% (entre 50% - 86%) no braço trastuzumabe + fluoropirimidina/cisplatina (H+FP).

A maioria das reduções na FEVE observadas no estudo BO18255 foi assintomática, com exceção de um paciente no braço contendo trastuzumabe, cuja queda da FEVE coincidiu com insuficiência cardíaca.

**Tabela 11. Resumo de alteração da FEVE na condição basal (estudo BO18255)**

| <b>Redução na FEVE: menor valor pós-recrutamento</b> | <b>fluoropirimidina / cisplatina<br/>(N = 290)<br/>(% de pacientes em cada braço de tratamento)</b> | <b>trastuzumabe / fluoropirimidina / cisplatina (N = 294)<br/>(% de pacientes em cada braço de tratamento)</b> |
|------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| * Redução ≥ 10% da FEVE para um valor < 50%          | 1,1%                                                                                                | 4,6%                                                                                                           |
| Valor absoluto < 50%                                 | 1,1%                                                                                                | 5,9%                                                                                                           |
| * Redução ≥ 10% da FEVE para um valor ≥ 50%          | 11,8%                                                                                               | 16,5%                                                                                                          |

\* Só estão incluídos pacientes cujo método de avaliação na visita é o mesmo das avaliações iniciais (FP, n = 187 e H+FP, n = 237).

**Tabela 12. Eventos cardíacos (estudo BO18255)**

|                            | <b>fluoropirimidina / cisplatina<br/>(N = 290)<br/>(% de pacientes em cada braço de tratamento)</b> | <b>trastuzumabe / fluoropirimidina / cisplatina (N = 294)<br/>(% de pacientes em cada braço de tratamento)</b> |
|----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Total de eventos cardíacos | 6%                                                                                                  | 6%                                                                                                             |
| ≥ Grau 3 NCI-CTCAE V3.0    | 3%*                                                                                                 | 1%**                                                                                                           |

\*Nove pacientes sofreram 9 eventos

\*\*Quatro pacientes sofreram 5 eventos

Em geral, não houve diferenças significativas na disfunção cardíaca entre o braço de tratamento e o braço comparador.

### **Toxicidade hematológica**

#### **Câncer de mama**

A toxicidade hematológica é infrequente após a administração de trastuzumabe IV como monoterapia nos pacientes em tratamento da doença metastática, ocorrendo leucopenia grau 3, segundo os critérios da Organização Mundial da Saúde (OMS), trombocitopenia e anemia em < 1% dos pacientes. Não foram observadas toxicidades grau 4, segundo os critérios da OMS.

Houve aumento na toxicidade hematológica graus 3 e 4, segundo os critérios da OMS, em pacientes tratados com a combinação de trastuzumabe com paclitaxel comparados com pacientes que receberam paclitaxel isoladamente (34% *versus* 21%).

A toxicidade hematológica foi também aumentada em pacientes que receberam trastuzumabe e docetaxel, em comparação com docetaxel isoladamente (32% *versus* 22% de neutropenia grau 3 / 4 de acordo com os critérios NCI-CTC). A incidência de neutropenia febril/septicemia neutropênica também foi aumentada em pacientes tratados com trastuzumabe e docetaxel (23% *versus* 17% para pacientes tratados com docetaxel isoladamente).

Usando o critério NCI-CTC, no estudo BO16348, 0,4% dos pacientes tratados com trastuzumabe apresentou mudança de grau 3 ou 4 da linha basal, comparado a 0,6 % no braço de observação.

#### **Câncer gástrico avançado**

Os eventos adversos de grau ≥ 3 mais frequentemente relatados que ocorreram com taxa de incidência de, pelo menos, 1% por tratamento clínico, os quais foram classificados sob a classe do sistema orgânico relacionada aos distúrbios do sistema linfático e sangue, são mostrados abaixo:

**Tabela 13. Eventos adversos de grau  $\geq 3$  frequentemente reportados nos distúrbios do sangue e do sistema linfático**

|                    | <b>fluoropirimidina / cisplatina<br/>(N = 290)<br/>(% de pacientes em cada braço de<br/>tratamento)</b> | <b>trastuzumabe / fluoropirimidina /<br/>cisplatina (N = 294)<br/>(% de pacientes em cada braço de<br/>tratamento)</b> |
|--------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Neutropenia        | 30%                                                                                                     | 27%                                                                                                                    |
| Anemia             | 10%                                                                                                     | 12%                                                                                                                    |
| Neutropenia febril | 3%                                                                                                      | 5%                                                                                                                     |
| Trombocitopenia    | 3%                                                                                                      | 5%                                                                                                                     |

A porcentagem total de pacientes que tiveram uma reação adversa (de grau  $\geq 3$  NCI CTCAE v3.0) que tenha sido classificada sob essa classe do sistema orgânico foi 38% no braço FP e 40% no braço FP+H.

Em geral, não houve diferenças significativas na hematotoxicidade entre o braço de tratamento e o braço comparador.

### **Toxicidade hepática e renal**

#### **Câncer de mama**

Toxicidade hepática grau 3 ou 4, segundo os critérios da OMS, foi observada em 12% dos pacientes após a administração de trastuzumabe IV como agente único, em pacientes que receberam tratamento para a doença metastática. Essa toxicidade foi associada com a progressão da doença no fígado em 60% dos pacientes.

Toxicidade hepática grau 3 ou 4, segundo os critérios da OMS, foi menos frequentemente observada entre pacientes que receberam trastuzumabe IV e paclitaxel que entre os pacientes que receberam paclitaxel isolado (7% comparado com 15%). Nenhuma toxicidade renal grau 3 ou 4, segundo os critérios da OMS, foi observada.

#### **Câncer gástrico avançado**

No estudo BO18255, não houve diferenças significativas na toxicidade hepática e renal observadas entre dois braços de tratamento.

Toxicidade renal NCI-CTCAE (versão 3.0) grau  $\geq 3$  não foi significativamente maior nos pacientes que receberam trastuzumabe IV que aqueles no braço F+P (3% e 2%, respectivamente).

Eventos adversos relacionados aos distúrbios hepatobiliares SOC NCI-CTCAE (versão 3.0) grau  $\geq 3$ : hiperbilirrubinemia foi a única reação adversa relatada e não foi significativamente maior em pacientes que receberam trastuzumabe IV que naqueles no braço F+P (1% e  $< 1\%$ , respectivamente).

### **Diarreia**

#### **Câncer de mama**

Dos pacientes tratados com trastuzumabe IV como monoterapia, para tratamento da doença metastática, 27% apresentaram diarreia. Aumento na incidência de diarreia, principalmente de gravidade leve a moderada, tem sido também observado em pacientes que receberam trastuzumabe em combinação com paclitaxel em comparação com pacientes que receberam paclitaxel isoladamente.

No estudo BO16348, 8% dos pacientes tratados com trastuzumabe apresentaram diarreia durante o primeiro ano de tratamento.

#### **Câncer gástrico avançado**

No estudo BO18255, 109 pacientes (37%) que participam do braço de tratamento contendo trastuzumabe *versus* 80 pacientes (28%) no braço comparador tiveram algum grau de diarreia. O critério de gravidade usando NCI-CTCAE v3.0, a porcentagem de pacientes que tiveram diarreia grau  $\geq 3$  foi de 4% no braço FP *versus* 9% no braço FP+H.

### **Infecção**

Aumento na incidência de infecções, principalmente infecções leves do trato respiratório superior de pouca significância clínica, ou infecção de cateter, foi observado em pacientes tratados com trastuzumabe.

### **Experiência pós-comercialização**

As seguintes reações adversas foram identificadas na experiência pós-comercialização com trastuzumabe.

**Tabela 14. Reações adversas relatadas durante a pós-comercialização**

| Classe do sistema orgânico                          | Reação adversa                             |
|-----------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| Distúrbios dos sistemas sanguíneo e linfático       | Hipoprotrombinemia                         |
|                                                     | Trombocitopenia imune                      |
| Distúrbios do sistema imune                         | Reação anafilactoide                       |
|                                                     | Reação anafilática                         |
| Distúrbios metabólicos e nutricionais               | Síndrome de lise tumoral                   |
| Distúrbios oculares                                 | Madarose                                   |
| Distúrbios cardíacos                                | Choque cardiogênico                        |
|                                                     | Taquicardia                                |
| Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino | Broncoespasmo                              |
|                                                     | Redução na saturação de oxigênio           |
|                                                     | Insuficiência respiratória                 |
|                                                     | Doença pulmonar intersticial               |
|                                                     | Infiltração pulmonar                       |
|                                                     | Síndrome do desconforto respiratório agudo |
|                                                     | Desconforto respiratório                   |
|                                                     | Fibrose pulmonar                           |
|                                                     | Hipóxia                                    |
|                                                     | Edema de laringe                           |
| Distúrbios renais e urinários                       | Glomerulonefropatia                        |
|                                                     | Insuficiência renal                        |
| Condições de gravidez, puerpério e perinatal        | Hipoplasia pulmonar                        |
|                                                     | Hipoplasia pulmonar                        |
|                                                     | Oligoâmnio                                 |

#### Eventos adversos

A Tabela 15 indica os eventos adversos que historicamente foram relatados em pacientes que receberam trastuzumabe. Tendo em vista que não há evidência de relação causal entre trastuzumabe e esses eventos, eles são considerados como não esperados para o propósito de relatórios de segurança de Farmacovigilância.

**Tabela 15. Eventos adversos**

|                                                         |                           |
|---------------------------------------------------------|---------------------------|
| Infecções e infestações                                 | Meningite                 |
|                                                         | Bronquite                 |
| Distúrbios dos sistemas sanguíneo e linfático           | Leucemia                  |
| Distúrbios do sistema nervoso                           | Distúrbio cerebrovascular |
|                                                         | Letargia                  |
|                                                         | Coma                      |
| Distúrbios da orelha e labirinto                        | Vertigem                  |
| Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino     | Soluço                    |
|                                                         | Dispneia aos esforços     |
| Distúrbios gastrintestinais                             | Gastrite                  |
|                                                         | Pancreatite               |
| Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo   | Dor musculoesquelética    |
| Distúrbios renais e urinários                           | Disúria                   |
| Distúrbios do sistema reprodutivo e da mama             | Dor nas mamas             |
| Distúrbios gerais e condições no local de administração | Desconforto torácico      |

#### Nenhum evento adverso grave foi relatado no estudo Hermab-HV01.

Um número semelhante de eventos adversos (Hermab=6978 vs Herceptin=7143) e TEAEs (Hermab=6831 e Herceptin=7001) foram relatados nos 2 grupos de tratamento

No estudo de Fase 3 Hermab-BC01, um total de 158 (Hermab: 77 em Hermab e Herceptin: 81) pacientes relataram 306 TEAEs graves. Os SOC's mais comumente relatados foram investigações (Hermab: 34 [10,5%] pacientes; Herceptin: 25 [7,7%] pacientes), infecções e infestações (Hermab: 18 [5,6%] pacientes; Herceptin: 20 [6,2%] pacientes), e distúrbios do sangue e do sistema linfático (Hermab: 17 [5,2%] pacientes; Herceptin: 20 [6,2%] pacientes). Os TEAEs graves mais comumente relatados foram diminuição da contagem de neutrófilos (Hermab: 33 [10,2%] pacientes; Herceptin: 24 [7,4%] pacientes), diminuição de leucócitos (Hermab: 16 [4,9%] pacientes; Herceptin: 12 [3,7%] pacientes), e neutropenia febril

(Hermab: 12 [3,7%] pacientes; Herceptin: 12 [3,7%] pacientes). Em geral, a incidência e frequência de TEAEs graves em pacientes tratados com Hermab ou Herceptin foram semelhantes na população geral.

TEAEs graves relacionados à medicação do estudo (relatados em 9,47% dos pacientes) tiveram incidências semelhantes nos 2 grupos de tratamento, sendo os SOC's mais comumente relatados investigações e infecções e infestações.

**Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed disponível no Portal da Anvisa.**

## **10. SUPERDOSE**

Não existe experiência com superdose nos estudos clínicos em humanos. Não foram testadas doses únicas maiores que 10 mg/kg.

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

## **DIZERES LEGAIS**

Registro 1.0043.1494

Produzido por:

**Shanghai Henlius Biopharmaceutical Co., Ltd.**

Building D, 1289 Yishan Road, Shanghai, China

Importado e Registrado por:

**EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.**

Av. Vereador José Diniz, 3.465 – São Paulo – SP

CNPJ: 61.190.096/0001-92

**Indústria Brasileira**

**USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE.**

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO.**

**Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela ANVISA em 15/04/2026.**



CENTRAL DE ATENDIMENTO  
[www.eurofarma.com](http://www.eurofarma.com)  
[euroatende@eurofarma.com](mailto:euroatende@eurofarma.com)

0800-704-3876



### Histórico de Alterações da Bula

| Dados da submissão eletrônica |                  |                                                                                  | Dados da petição/notificação que altera bula |                  |               |                   | Dados das alterações de bulas                                                                                                      |                  |                                                       |
|-------------------------------|------------------|----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|------------------|---------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-------------------------------------------------------|
| Data do expediente            | Nº do expediente | Assunto                                                                          | Data do expediente                           | Nº do expediente | Assunto       | Data de aprovação | Itens de bula                                                                                                                      | Versões (VP/VPS) | Apresentações relacionadas                            |
| 10/06/2024                    | 0770669/24-7     | Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12                                    | -                                            | -                | -             | -                 | -                                                                                                                                  | VP/VPS           | Pó liofilizado para solução injetável 150 mg e 440 mg |
| 22/11/2024                    | 1601311/24-9     | Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12                            | -                                            | -                | -             | -                 | 7. Cuidados de armazenamento do medicamento<br>Dizeres Legais                                                                      | VPS              | Pó liofilizado para solução injetável 150 mg e 440 mg |
| 12/12/2025                    | 159814725-1      | Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/1                             | -                                            | -                | -             | -                 | Apresentação<br>5. Advertências e precauções.<br>Dizeres Legais                                                                    | VPS              | Pó liofilizado para solução injetável 150 mg e 440 mg |
| -                             | -                | 10456 - PRODUTO BIOLÓGICO -Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12 | Não aplicável                                | Não aplicável    | Não aplicável | Não aplicável     | Identificação do medicamento<br>Composição<br>4. Contraindicações<br>7. Cuidados de armazenamento do medicamento<br>Dizeres Legais | VPS              | Pó liofilizado para solução injetável 440 mg          |