



LP Tysabri je indikován pro dospělé pacienty s vysoce aktivní RRRS.^{2, #}

Natalizumab je od 1. 5. 2024 hrazen u pacientů s relabující-remitentní roztroušenou sklerózou (RRRS):¹

- se známkami nepříznivé prognózy onemocnění, u kterých došlo navzdory léčbě nejméně jedním lékem první linie k rozvoji alespoň jednoho středně těžkého nebo těžkého relapsu,*
- nebo u pacientů s rychle progredující závažnou formou RRRS, kteří prodělali nejméně dva relapsy v jednom roce a současně vykazují jednu nebo více gadolinium vychytávajících lézí na MRI mozku nebo zvýšení objemu T2 lézí ve srovnání s předchozí MRI.

Při intoleranci nebo nežádoucích účincích této léčivé látky je možné pacienta převést na léčbu jinou léčivou látkou druhé linie RRRS.

Léčba natalizumabem není dále hrazena, pokud pacient neodpovídá na léčbu, například při dvou těžkých relapsech za rok nebo při trvalé progresi v Expanded Disability Status Scale (zvýšení EDSS během 12 měsíců mimo ataku o 1, pokud předchozí EDSS bylo 4,5 a více, nebo při ztrátě schopnosti chůze, tedy dosažení hodnoty EDSS nad 6,5).

Konkrétní skupiny pacientů naleznete ve zkrácené informaci nebo v souhrnu údajů o přípravku.

* Tučným písmem je zvýrazněna změna oproti předchozí platné verzi úhradových kritérií.

ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU TYSABRI

Název přípravku: Tysabri 300 mg koncentrát pro infuzní roztok. **Složení:** Jeden ml koncentrátu obsahuje natalizumab 20 mg. Úplný seznam pomocných látěk je uveden v SPC. **Terapeutické indikace:** Tysabri je indikován v monoterapii jako onemocnění modifikující léčbu u dospělých s vysoké aktivní relabující/remitující roztroušenou sklerózou (RRMS) u následujících skupin pacientů: pacienti s vysokou aktivitním onemocněním například úplnému a adekvátnímu lečebnému cyklu s alespoň jednou onemocněním modifikující léčbou (DMT) (výjimky a informace o výměnách obdobních (wash-out) periody) jsou uvedeny v bodech 4.4 a 5.1 SPC) nebo pacienti s rychle se vyvíjející těžkou RRMS, definovanou 2 nebo více relapsy v jednom roce a s 1 nebo více gadoliniumem zkontrastněními ložisky na magnetické rezonanci (MR) mozku nebo významným zvýšením počtu T2 ložisek ve srovnání s předchozím nedávno provedeným MR. **Dávkování a způsob podání:** Léčbu má zahajovat a nepřerušit sledovat odborný lékař ze zkušeností v diagnostice a léčbě neurologických onemocnění snadným přístupem k MR. Pacienti, kteří jsou léčeni tímto léčivým přípravkem, musí obdržet kartu pacienta a musí být informováni o rizicích tohoto léčivého přípravku. Po 2 letech léčby musí být pacient znova informován o rizicích, především o zvýšeném riziku progresivní multifokální leukoencefalopatie (PML), a spolu se svými pečovateli musí být poučení o časných příznacích PML. Přípravek Tysabri 300 mg se podává intravenezní infuzí jednou za 4 týdny. Po prvních 12 intravenezních dávkách přípravku Tysabri je pacienty třeba v průběhu infuze dále sledovat. Pokud se u pacientů neobjeví žádne infuzní reakce, lze dle klinického úsudku doba sledování po podání dávky zkrátit nebo vynechat. U pacientů, u nichž je léčba natalizumabem znovu zahájena po ≥ 6 měsících, je nutno v průběhu podání infuze a 1 hodinu po dokončení infuze sledovat známky a příznaky hypersenzitivních reakcí po dobu prvních 12 intravenezních infuzí po opětovném zahájení léčby. Bezpečnost a účinnost tohoto přípravku u dětí a dospívajících ve věku do 18 let nebyly stanoveny. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku přípravku. PML. Pacienti se zvýšeným rizikem oportunných infekcí (OI) včetně pacientů s narušenou imunitou (včetně pacientů postupujících imunosupresivní terapie nebo těch, u nichž došlo k narušení imunity předchozí terapiemi). Kombinace s jinými DMT. Známá aktivní maligní onemocnění s výjimkou pacientů s bazocelulárním karcinomem kůže. **Zvláštní upozornění:** PML: Použití tohoto léčivého přípravku bylo spojováno se zvýšeným rizikem PML, oportunní infekce vyvolanou JC virus, která může být fatalní nebo vést k těžké invaliditě. Odborný lékař musí spolu s pacientem individuálně posoudit výhody a rizika léčby přípravkem Tysabri. Pacienti musí být po celou dobu léčby sledováni v pravidelných intervalech a mají být spolu se svými pečovateli poučeni o časných známkách a příznacích PML. JC virus rovněž způsobuje neuronopatiu granulárních buněk (GCN). Příznaky JCV GCN jsou podobné příznakům PML (tj. cerebrální syndrom). Se zvýšeným rizikem PML jsou spojeny následující rizikové faktory: přítomnost protitílak proti JC viru; trvání léčby, zvláště trvá-li déle než 2 roky; užívání imunosupresivní před podáváním přípravku lysabri. U pacientů, kteří mají všechny tři rizikové faktory pro vznik PML, je riziko vzniku PML významně vyšší. U pacientů testovaných pozitivně na protitílak proti viru JC prodložený interval dávkování přípravku Tysabri (průměrný interval dávkování je přibližně 6 týdnů) naznačuje spojení s nižším rizikem PML ve srovnání se schváleným dávkováním. Pokud je interval dávkování prodloužený, je nutná opatrnost, protože účinnost prodlouženého intervalu dávkování nebyla stanovena a související poměr přínosů a rizik není v současnosti známý. **Testování protitílak proti viru JC:** Serologické testování protitílak proti viru JC se doporučuje před zahájením léčby nebo u pacientů léčených přípravkem Tysabri, u kterých je stav protitílak neznámý. Pacienti s negativním nálezem protitílak proti viru JC mohou být přesto vystaveni riziku vzniku PML. Doporučuje se opakování testování pacientů s negativním nálezem protitílak proti viru JC každých 6 měsíců. U pacientů s nízkou hodnotou indexu, který v minulosti nebyl léčen imunosupresivní, se doporučuje opakování výsledků každých 6 měsíců po dosažení 2 let léčby. Použití plazmaferézy/výměny plazmy (PLEX) nebo intravenezního imunglobulinu (IVIG) může ovlivnit výsledek interpretace testu na protitílak proti viru JC v séru. Pacienti nemají být testováni na protitílak proti viru JC do 2 týdnů po PLEX, ani do 6 měsíců po podání IVIG. **Screening PML pomocí MR:** Před zahájením léčby tímto přípravkem musí být k dispozici jako reference současné MR (obvykle ne starší jak 3 měsíce) a toto výsledek se musí opakovat alespoň jednou za rok. U pacientů se zvýšeným rizikem PML je třeba zvážit častější MR vyšetření za použití zkráceného protokolu (např. každých 3 až 6 měsíců). To zahrnuje pacienty, kteří mají všechny 3 rizikové faktory vzniku PML nebo kteří nebyli v minulosti léčeni imunosupresivní, ale mají vysoký index protitílak proti viru JC a jsou léčeni tímto přípravkem déle než 2 roky. Riziko vzniku PML u pacientů léčených přípravkem Tysabri po dobu délejší než 2 roky při hodnotě indexu $\leq 0,9$ je nízké a značně se zvyšuje při hodnotách indexu vyšších než 1,5. Není známo, zda u pacientů převedených z DMT s imunosupresivním účinkem na léčbu přípravkem Tysabri existuje zvýšené riziko PML, proto mají být tito pacienti častěji sledováni. Výhledy případů asymptomatické PML na základě MR a pozitivního nálezu JCV DNA v mozkovním moku. Při podezření na PML nebo JCV GCN se musí další podávání přípravku prerušit, dokud nebude PML vyloučena. PML byla hlášena po ukončení léčby tímto přípravkem u pacientů, u nichž nebyly zjištěny nálezy, které by v MR v době ukončení léčby upozorňovaly. Pacienti a lékaři mají po ukončení léčby pokračovat ve stejném protokolu monitorování a nadále pozorně sledovat výskyt jakýchkoliv nových známek a příznaků, které mohou naznačovat PML, jestě přibližně po dobu dalších 6 měsíců. Jestliže se u pacienta vyvine PML, musí být podávání natalizumabu trvale ukončeno. V retrospektivní analýze u pacientů léčených natalizumabem prováděnou po jeho schválení nebyl mezi pacienty, kteří byla provedena PLEX, a pacienty, kteří byly provedena nebyla, pozorován žádny rozdíl ve 2letém průběhu od stanovení diagnózy PML. **PML a IRIS (immunorestitutivní zájemlivý syndrom):** IRIS se vyskytuje též v všech pacientů s PML léčených přípravkem Tysabri po jeho vysazení nebo eliminaci z oběhu. Infekce včetně jiných: **O:** Při podávání tohoto lečivého přípravku byly hlášeny jiné oportunné infekce, zvláště u pacientů s Crohnovou nemocí, u nichž došlo k narušení imunity nebo u nichž existovala významná komorbidita. Léčba tímto přípravkem zvyšuje riziko rozvoje encefalitidy a meningitidy způsobené vírus simplex a varicella zoster. V případě, že se u pacienta vyskytuje herpetická encefalitida či meningitida, je třeba podávání tohoto lečivého přípravku ukončit a zahájit vhodnou léčbu. U pacientů léčených přípravkem Tysabri byla pozorována akutní retinální nekrotóza (ARN), která může vést ke ztrátě zraku. Jestliže je klinicky diagnostikována ARN, je u této pacientů nutné zvážit ukončení léčby tímto lečivým přípravkem. Při podezření na OI je třeba podávání přípravku Tysabri pozastavit, dokud nebude možné takovou infekci vyloučit. Jestliže se u pacienta vyvine OI, musí být podávání přípravku Tysabri trvale ukončeno. **Odborné poradenství:** Lékaři se musí obeznámit s Informacemi pro lékaře a Pokyny k léčbě. Lékaři musí s pacientem diskutovat výhody a rizika léčby natalizumabem a předat mu Kartu pacienta. Lékař a pacient musí podepsat Formuláře o zahájení léčby, pokračování v léčbě a o ukončení léčby. Pacient musí být poučen, že v případě vyskytuje jakékoli infekce, musí svého lékaře informovat, že jsou léčení přípravkem Tysabri. **Hypersenzitivita:** S podáváním tohoto přípravku bývají spojovány hypersenzitivní reakce včetně závažných systémových reakcí. Pacienti by třeba sledovat během infuze až 1 hodinu od ukončení infuze. Pacienti, u nichž se objevila hypersenzitivní reakce, musí být trvale vyřazení z léčby. **Souběžná léčba imunosupresivní:** Souběžné používání přípravky Tysabri s jinými imunosupresivními a antineoplastickými terapiemi je kontraindikováno. **Předchozí lečba imunosupresivní nebo imunomodulačními terapiemi:** Při převedení pacientů z jiné DMT na tento lečivý přípravek je nutné zohlednit položas a mechanismus účinku této další terapie, aby se předešlo aditivitnímu imunitnímu účinku a zároveň se minimalizovalo riziko reaktivace onemocnění. Před zahájením léčby přípravkem Tysabri se doporučuje využít úplný krevní obraz (včetně lymphocytů). Zahájení léčby přípravkem Tysabri po alemtuzumabu se nedoporučuje, pokud u konkrétního pacienta přínos zcela jasně nepřevaží nad riziky. **Imunogenicitá:** Zhoršení choroby nebo příhoda spojené s infuzí mohou signalizovat vývoj protitílak proti natalizumabu. Perzistentní protitílak souvisí s podstatným poklesem účinnosti natalizumabu a zvýšeným výskytom hypersenzitivních reakcí. **Jaterní příhody:** Byly hlášeny závažné nezádoucí účinky poškození játra. V případě závažného poškození játra je třeba podávání tohoto lečivého přípravku ukončit. **Trombocytopenie:** Při podávání natalizumabu byla hlášena trombocytopenie včetně imunitní trombocytopenické purpury (ITP). Pacienty je nutné poučit, že pokud se u nich vyskytnou jakékoliv známky neobvyklého nebo deletraktivního krváčení, petechie nebo spontánně vznikající podlitin, musí to okamžitě nahlásit svému lékaři. V případě zjištění trombocytopenie je nutné zvážit ukončení léčby natalizumabem. **Ukončení léčby přípravkem Tysabri:** Natalizumab zůstává v krvi a má farmakodynamický účinek přibližně po dobu 12 týdnů od poslední dávky. **Interakce s jinými lečivými přípravky:** Natalizumab je kontraindikován v kombinaci s jinými DMT. **Fertilita, těhotenství a kojení:** Jestliže žena v průběhu podávání tohoto lečivého přípravku vznikne, je třeba zvážit ukončení léčby. Při hodnocení přínosů a rizik použití tohoto lečivého přípravku v průběhu těhotenství je třeba brát v úvahu klinický stav pacientky a možný návrat aktivity onemocnění po přerušení léčby tímto lečivým přípravkem. Při uvedení

přípravku na trh byly hlášeny případy trombocytopenie a anemie u kojenců narozených ženám, kterým byl v průběhu těhotenství podáván natalizumab. U těchto novorozenců se doporučuje sledovat počet trombocytů a hladinu hemoglobinu. Tento přípravek se má v těhotenství používat pouze v případě, že-li to zjedně nutné. Natalizumab se vyučuje do lidského mateřského mléka. Kojení má být během léčby natalizumabem pauzošno. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Přípravek Tysabri má malý vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje. Po podání tohoto léčivého přípravku se mohou objevit závraty. **Nezádoucí účinky:**

Velmi časté: infekce močových cest, nasofaryngita, reakce související s infuzí, bolest hlavy, závratě, nauze, artralgie, úava. **Časté:** herpetická infekce, hypersenzitivita, anemie, zvýšená hladina jaterních enzymů, přítomnost specifických protitěl proti léku, dyspone, zvražec, pyrexie, zimnice, reakce v místě infuze, reakce v místě injekce, svědění, výrůžka, kopřívka, zrudnutí. **Méně časté:** PML, anafylaktická reakce, imunorestitutivní zánětlivý syndrom, trombocytopenie, imunitní trombocytopenická purpura (ITP), eozinofilie, edémy obličeje. **Vzácné:** oftalmický herpes, hemolytická anemie, jaderné červené krvinky, hyperbilirubinemie, angioedém. **Není známé:** herpetická meningoencefalitida, neuropatitid granulárních buněk způsobená JC virem, nekrotizující herpetická retinopatie, poškození jater. Po uvedení přípravku na trh byly u pacientů s RS lečených natalizumabem hlášeny závratě, život ohrožující a někdy i smrtelné případy encefalitidy a meningitidy a případy JCV GCN. PML byla hlášena u pediatrických pacientů léčených natalizumabem po uvedení přípravku na trh. **Předávkování:** Maximální množství natalizumabu, které je možné bezpečně podat, nebylo stanoveno. Pro případ předávkování natalizumabem není známé žádné antidotum. Léčba spočívá v ukončení podávání léčivého přípravku a podpůrné léčbě dle potřeby. **Podmínky uchovávání:** Neotevřené injekční lahvička: Uchovávejte v chladničce (2 °C až 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem. **Nalezený roztok:** Po nalezení okamžitě použijte. Pokud se nalezený roztok nepoužije okamžitě, musí se uchovávat při teplotě 2 °C až 8 °C a infuze musí být podána do 24 hodin od nalezení. **Balení:** 15 ml koncentrátu v injekční lahvičce. 1 injekční lahvička v krabičce. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Biogen Netherlands B.V., 1171 LP Badhoevedorp, Nizozemsko.

Reg. číslo: EU/1/06/346/001. **Způsob úhrady a výdeje:** Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je plně hrazen z prostředků veřejného

zdravotního pojištění jako zvlášť účtovaný léčivý přípravek (ZULP). **Datum revize textu:** 01/2024.

Zádáme zdravotnické pracovníky, aby hlasili jakakoli podezření na nezádoucí účinky.

Před předepsáním léku se prosím seznamte s úplnou informací o přípravku.

Biogen (Czech Republic) s.r.o., Na Pankráci 1683/127, 140 00 Praha 4, tel.: 255 706 200, www.biogen.com.cz

ZKRÁCENÁ INFORMACE O LÉČIVÝM PŘÍPRAVKU TYSABRI

Název přípravku: Tysabri 150 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce. **Složení:** Jeden ml injekčního roztoku obsahuje natalizumabum 150 mg. Úplný seznam pomocných látek je uveden v SPC. **Terapeutické indikace:** Tysabri je indikován v monoterapii jako onemocnění modifikující léčbu u dospělých s vysoce aktívni relapsující remitující roztroušenou sklerózou (RRRS) následujících skupin pacientů: pacienti s vysoce aktivním onemocněním nazdory úplnému a adekvátnímu léčebnému cyklu s alešponí jednou onemocnění modifikující léčbu (DMT) (výjimky a informace o vymývacích obdobích (wash-out periodách) jsou uvedeny v bodech 4.4 a 5.1 SPC) nebo pacienti s rychle se vyvíjející těžkou RRRS, definovanou 2 nebo více relapsy v jednom roce a s 1 nebo více gadoliniem zkonztrastněními ložisky na magnetické rezonanci (MR) mozku nebo významným zvýšením počtu T2 ložisek ve srovnání s předchozím nedávno provedeným MR.

Dávkování a způsob podání: Léčbu má začínat a nepřetržitě sledovat odborný lékař se zkušeností v diagnostice a léčbě neurologických onemocnění na pracovištích se snadným přístupem k MR. Pacienti, kteří jsou léčeni tímto léčivým přípravkem, musí obdržet kartu pacienta a musí být informováni o rizicích tohoto léčivého přípravku. Po 2 letech léčby musí být pacienti znovu informováni o rizicích, především o zvýšeném riziku progresivní multifokální leukoencefalopatie (PML), a spolu se svými pečovatelemi musí být poučeni o časných příznacích PML. Přípravek má podávat zdravotnický pracovník výhradně pomocí subkutaní (s.c.) injekce. Přípravek není určen k podání formou intravenózní (i.v.) infuze. Doporučená dávka pro subkutaní podání je 300 mg jednou za 4 týdny. Vzhledem k tomu, že jedna předplněná injekční stříkačka obsahuje 150 mg natalizumabu, pacientovi je třeba podat dvé předplněné injekční stříkačky. Druhá injekce má být podána do 30 minut po první injekci. Subkutaní injekce se mají podávat do stehna, bricha nebo zadní strany horní části paže. Druhou injekci je třeba podat více než 3 cm od místa aplikace první injekce. V případě prvních šesti dávek natalizumabu je třeba u pacientů dosud neléčených natalizumabem během podávání injekcí a 1 hodinu po aplikaci sledovat známky a příznaky reakcí na injekci, včetně hypersenzitivit. U pacientů, kteří jsou v současné době léčeni natalizumabem a kterým bylo podáno již nejméně 6 dávek, nezávisle na způsobu podání natalizumabu použitého pro prvních 6 dávek, lze u následných subkutaných injekcí, pokud se u pacientů neobjeví žádné reakce na injekci/infuzi, dle klinického úsudku jednohodinovou dobu především způsobem dle zákrutí nebo zleva vynutit. U pacientů, kteří dříve dobré snášeli alešponí 6 dávek natalizumabu, tj. u nichž se nevykynuly hypersenzitivní reakce, lze zvážit podávání injekcí natalizumabu zdravotnickým pracovníkem mimo klinické pracoviště (např. doma). Rozhodnutí o tom, že pacientovi budou podávány injekce mimo klinické pracoviště, má být učiněno po vyhodnocení a doporučení odborným lékařem. Zdravotnickí pracovníci mají pozorně sledovat časné známky a příznaky PML. Bezpečnost a účinnost tohoto přípravku v děti a dospívajících ve věku do 18 let nebyly stanoveny. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku přípravku. PML. Pacienti se zvýšeným rizikem oportunných infekcí (OI) včetně pacientů s narůšenou imunitou (včetně pacientů podstupujících imunosupresivní terapie nebo těch, u nichž došlo k narušení imunity předchozími terapiemi). Kombinace s jinými DMT. Známá aktívna maligní onemocnění s výjimkou pacientů s bazocelulárním karzinomem kůže. **Zvláštní upozornění:** PML: Použití tohoto léčivého přípravku bývá spojováno se zvýšeným rizikem PML, oportunné infekce vyvolanou JC virem, které může být fatalní nebo věst k těžké invaliditě. Odroným lékařem musí spolu s pacientem individuálně posoudit výhody a rizika léčby přípravkem Tysabri. Pacienti musí být po celou dobu léčby sledováni v pravidelných intervalech a mají být spolu se svými pečovatelemi poučeni o časných známkách a příznacích PML. JC virus rovněž způsobuje neuropatii granulárních buněk (GCN). Príznaky JCV GCN jsou podobné příznakům PML (tj. cerebelární syndrom). Se zvýšeným rizikem PML jsou spojeny následující rizikové faktory: přítomnost protitěl proti JC viru; trvání léčby, zvláště trvá-li déle než 2 roky; užívání imunosupresiv před podáváním přípravku Tysabri. U pacientů, kteří mají všechny tři rizikové faktory pro vznik PML, je riziko vzniku PML významně vyšší. U pacientů testovaných pozitivně na protitěl proti viru JC prodloužený interval dávkování přípravku natalizumabu (průměrný interval dávkování je přibližně 6 týdnů) naznačuje spojení s nižším rizikem PML ve srovnání se schváleným dávkováním. Pokud je interval dávkování prodloužený, je nutná opatrnost, protože účinnost prodlouženého intervalu dávkování nebyla stanovena a související poměr přínosů a rizik není v současnosti známý. Snížení rizika vzniku PML je založeno na údajích získaných při intravenózním způsobu podávání. Testování protitěl proti viru JC: Serologické testování protitěl proti viru JC se doporučuje před zahájením léčby nebo u pacientů léčených přípravkem Tysabri, u kterých je stav protitěl neznámý. Pacienti s negativním nálezcem protitěl proti viru JC mohou být přesto vystaveni riziku vzniku PML. Doporučuje se opakováne testování pacientů s negativním nálezcem protitěl proti viru JC každých 6 měsíců. U pacientů s nízkou hodnotou indexu, kteří v minulosti nebyli léčeni imunosupresivy, se doporučuje opakováne vyšetření každých 6 měsíců po dosažení 2 let léčby. Použití plazmaferézy/výměny plazmy (PLEX) nebo intravenózního imunoglobulinu (IVIG) může ovlivnit výsledek interpretace testu na protitěl proti viru JC v séru. Pacienti nemají být testováni na protitěl proti viru JC do 2 týdnů po PLEX, ani do 6 měsíců po podání IVIG. Screening PML pomocí MR: Před zahájením léčby tímto přípravkem musí být k dispozici jako reference současné MR (obvykle ne starší jak 3 měsíce) a toto vyšetření se musí opakováne provádět alešponí jednou za rok. U pacientů se zvýšeným rizikem PML je třeba zvážit častější MR vyšetření za použití zkráceného protokolu (např. každých 3 až 6 měsíců). To zahrnuje pacienty, kteří mají všechny 3 rizikové faktory vzniku PML nebo kteří nebyli imunosupresivy, ale mají vysoký index protitěl proti viru JC a jsou léčeni tímto přípravkem déle než 2 roky. Riziko vzniku PML u pacientů léčených přípravkem Tysabri po dobu delší než 2 roky při hodnotě indexu $\leq 0,9$ je nízké a značně se zvýší při hodnotách indexu vyšších než 1,5. Není známo, zda u pacientů převedených z DMT s imunosupresivním účinkem na léčbu přípravkem Tysabri existuje zvýšené riziko PML, proto mají být tito pacienti častěji sledováni. Byly hlášeny případy asymptomatické PML na základě MR a pozitivního nálezu JCV DNA v mozkomíšním moku. Při podezření na PML nebo JCV GCN se musí další podávání přípravku

přerušit, dokud nebude PML vyloučena. PML byla hlášena po ukončení léčby tímto přípravkem u pacientů, u nichž nebyly zjištěny nálezy, které by na PML v době ukončení léčby upozornily. Pacienti a lékaři mají po ukončení léčby pokračovat ve stejném protokolu monitorování a nadále pozorně sledovat výskyt jakýchkoliv nových známek a příznaků, které mohou naznačovat PML, ještě přibližně po dobu dalších 6 měsíců. Jestliže se u pacienta vyvine PML, musí být podávání natalizumabu trvale ukončeno. V retrospektivní analýze u pacientů léčených natalizumabem nebyl mezi pacienty, kteří byla provedena PLEX, a pacienty, kteří provedena nebyla, pozorovaný žádny rozdíl ve zletém průběhu od stanovení diagnózy PML a IRIS (imunorestituční zánětlivý syndrom): IRIS se vyskytuje též u všech pacientů s PML léčených přípravkem Tysabri po jeho vysvětu nebo eliminaci z oběhu. **Infekce včetně jiných OI:** Při podávání tohoto lečivého přípravku byly hlášeny jiné oportunné infekce, zvláště u pacientů s Crohnovou nemocí, u nichž došlo k narušení imunitu nebo u nichž existovala významná komorbidita. Léčba tímto přípravkem zvyšuje riziko rozvoje encefalitidy a meningitidy způsobené viry herpes simplex a varicella zoster. V případě, že se u pacienta vyskytne herpetická encefalitida či meningitida, je třeba podávání tohoto lečivého přípravku ukončit a zahájit vhodnou léčbu. U pacientů léčených přípravkem Tysabri byla pozorována akutní retinální nekróza (ARN), která může vést ke ztrátě zraku. Jestliže je klinicky diagnostikována ARN, je u tétoho pacientu nutné zvážit ukončení léčby tímto lečivým přípravkem. Při podezření na OI je třeba podávání přípravku Tysabri pozastavit do doby, dokud nebude možné takovou infekci vyloučit. Jestliže se u pacienta vyvine OI, musí být podávání přípravku Tysabri trvale ukončeno. **Odborné poradenství:** Lékaři se musí obeznámit s informacemi pro lékaře a Pokyny k léčbě. Lékaři musí s pacientem prodiskutovat výhody a rizika léčby natalizumabem a předat mu Kartu pacienta. Lékař a pacient musí podepsat Formuláře o zahájení léčby, pokračování v léčbě a o ukončení léčby. Pacienti musí být poučeni, že v případě výskytu jakékoliv infekce, musí svého lékaře informovat, že jsou léčeni přípravkem Tysabri. Zdravotnickí pracovníci, kteří podávají subkutaní injekce natalizumabu mimo klinické pracoviště (*outside a clinical setting*, OCS), např. doma, musí pro každého pacienta před každým podáním vyplnit Kontrolní seznam pro podání přípravku mimo klinické pracoviště (OCS). **Hypersenzitivita:** S podáváním tohoto přípravku byly spojovány hypersenzitivní reakce včetně závažných systémových reakcí v případě intravenózního podávání. Pacienti, u nichž se objevila hypersenzitivní reakce, musí být trvale vyráženi z léčby. **Souběžná léčba imunosupresivy:** Souběžné používání přípravku Tysabri s jinými imunosupresivními a antineoplastickými terapiemi je kontraindikováno. **Předchozí léčba imunosupresivní nebo imunomodulačními terapiemi:** Při převádění pacientů z jiné DMT na tento lečivý přípravek je nutné zohlednit poločas a mechanismus účinku této další terapie, aby se předešlo aditivnímu imunitnímu účinku a zároveň se minimalizovalo riziko reaktivace onemocnění. Před zahájením léčby přípravkem Tysabri se doporučuje vyšetřit úplný krevní obraz (včetně lymfocytů). Zahájení léčby přípravkem Tysabri po alemtuzumabu se nedoporučuje, pokud u konkrétního pacienta příroza zcela jasně nepřeváží nad riziky. **Imunogenicitá:** Zhoršení choroby nebo příhody spojené s infuzí mohou signalizovat vývoj protítlaku proti natalizumabu. **Zhoršení choroby nebo spontánně vznikajících podlitin:** Musí se okamžitě nahlásit svému lékaři. V případě zjistění trombocytopenie je nutné zvážit ukončení léčby natalizumabem. **Ukončení léčby přípravkem Tysabri:** Natalizumab zůstává krvi a má farmakodynamický účinek přibližně po dobu 12 týdnů od poslední dávky. **Interakce s jinými lečivými přípravky:** Natalizumab je kontraindikován v kombinaci s jinými DMT. **Fertilita, těhotenství a kojení:** Jestliže žena v průběhu podávání tohoto lečivého přípravku otěhotní, je třeba zvážit ukončení léčby. Při hodnocení přínosů a rizik použití tohoto lečivého přípravku v průběhu těhotenství je třeba brát v úvahu klinický stav pacientky a možný návrat aktivity onemocnění po přerušení léčby tímto lečivým přípravkem. Po uvedení přípravku na trh byly hlášeny případy trombocytopenie a anemie u kojenců narozených ženám, kterým byl v průběhu těhotenství podáván natalizumab. U tétoho novorozence se doporučuje sledovat počet trombocytů a hladina hemoglobinu. Tento přípravek se má v těhotenství používat pouze v případě, je-li to zjavně nutné. Natalizumab se vyučuje do lidského materinského mléka. Kojení může být během léčby natalizumabem přerušeno. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Přípravek Tysabri má malý vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje. Po podání natalizumabu se mohou objevit závratě. **Nezádoucí účinky:** Bezpečnostní profil pozorovaný při subkutaném podání natalizumabu podle konzistentní se známým bezpečnostním profylem natalizumabu podávaného intravenózně. **Velmi časté:** infekce močových cest, nasofaryngita, reakce související s infuzí, bolest hlavy, závrátě, nauzea, artralgie, únava. **Časté:** herpetická infekce, hypersenzitivita, anemie, zvýšená hladina jaterních enzymů, přítomnost specifických protítlaků proti léku, dyspnoe, zvražení, pyrexie, zimnice, reakce v místě infuze, reakce v místě injekce, svědění, výrůžka, kopřivka, zrudnutí. **Méně časté:** PML, anafylaktická reakce, imunorestituční zánětlivý syndrom, trombocytopenie, imunitní trombocytopenická purpura (ITP), eozinofilie, edém obličeje. **Vzácné:** oftalmický herpes, hemolytická anemie, jaderné červené krvinky, hyperbilirubinemie, angioedém. **Není známo:** herpetická meningoencefalitida, neuropatie granulárních buněk způsobená JC virus, nekrotizující herpetická retinopatie, poškození jater. Po uvedení přípravku na trh by u pacientů s RS léčených natalizumabem hlášeny závratné, život ohrožující a někdy i smrtelné případy encefalitidy a meningitidy a případy JCV GCN. PML byla hlášena u pediatrických pacientů léčených natalizumabem po uvedení přípravku na trh. **Předávkování:** Maximální množství natalizumabu, které je možné bezpečně podat, nebylo stanoven. Pro případ předávkování natalizumabem není známé žádné antidotum. Léčba spočívá v ukončení podávání lečivého přípravku a podpůrné léčbě dle potřeby. **Podmínky uchovávání:** Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Charňte před mrázem. Uchovávejte injekční stříkačky v krabičce, aby byly chráněny před světlem. **Balení:** 2 předplněné 1ml injekční stříkačky v krabičce. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Biogen Netherlands B.V., 1171 LP Badhoevedorp, Nizozemsko. **Reg. číslo:** EU/1/06/346/002. **Způsob úhrady a výdeje:** Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je plně hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění jako zvlášť účtovaný lečivý přípravek (ZULP). **Datum revize textu:** 01/2024.

Reference: 1. Rozhodnutí SUKL Sp. z.n.: SUKLS158315/2023 ze dne 11.3.2024, www.SUKL.cz. 2. SPC Tysabri, poslední revize textu 01/2024.

Použité zkratky:

LP – lečivý přípravek

RRRS – relabující-remitentní roztroušená skleróza

MRI – magnetická rezonance

EDSS – Expanded Disability Status Scale



Biogen (Czech Republic) s.r.o.
Na Pankráci 1683/127, 140 00 Praha 4
tel.: 255 706 200, www.biogen.com.cz
Biogen-239702, duben 2024

