# ANHANG I ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.

### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Piqray 50 mg Filmtabletten Piqray 150 mg Filmtabletten Piqray 200 mg Filmtabletten

# 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

# Piqray 50 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 50 mg Alpelisib.

# Piqray 150 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 150 mg Alpelisib.

# Piqray 200 mg Filmtabletten

Jede Filmtablette enthält 200 mg Alpelisib.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

#### 3. DARREICHUNGSFORM

Filmtablette (Tablette).

# Piqray 50 mg Filmtabletten

Hellrosa, runde, gewölbte Filmtablette mit abgeschrägten Kanten, mit der Prägung "L7" auf der einen und "NVR" auf der anderen Seite. Durchmesser: ca. 7,2 mm.

# Piqray 150 mg Filmtabletten

Blassrote, ovale, gewölbte Filmtablette mit abgeschrägten Kanten, mit der Prägung "UL7" auf der einen und "NVR" auf der anderen Seite. Größe: ca. 14,2 mm (Länge), 5,7 mm (Breite).

# Piqray 200 mg Filmtabletten

Hellrote, ovale, gewölbte Filmtablette mit abgeschrägten Kanten, mit der Prägung "YL7" auf der einen und "NVR" auf der anderen Seite. Größe: ca. 16,2 mm (Länge), 6,5 mm (Breite).

### 4. KLINISCHE ANGABEN

### 4.1 Anwendungsgebiete

Piqray wird in Kombination mit Fulvestrant angewendet zur Behandlung von postmenopausalen Frauen und Männern mit einem Hormonrezeptor (HR)-positiven, humanen epidermalen Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativen, lokal fortgeschrittenen oder metastasierten Mammakarzinom mit PIK3CA-Mutation bei Fortschreiten der Erkrankung nach endokriner Therapie als Monotherapie (siehe Abschnitt 5.1).

# 4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Behandlung mit Piqray sollte von einem in der Anwendung von Krebstherapeutika erfahrenen Arzt eingeleitet werden.

Für eine Therapie mit Piqray sollten Patienten mit HR-positivem, HER2-negativem fortgeschrittenen Mammakarzinom ausgewählt werden, bei denen mithilfe eines validierten Tests in Tumor- oder Plasmaproben eine PIK3CA-Mutation nachgewiesen wurde. Wird in einer Plasmaprobe keine Mutation nachgewiesen, sollte nach Möglichkeit eine Tumorprobe untersucht werden.

### Dosierung

Die empfohlene Dosis beträgt 300 mg Alpelisib (2 Filmtabletten zu 150 mg) einmal täglich, die kontinuierlich eingenommen wird. Piqray sollte jeden Tag ungefähr zur gleichen Zeit unmittelbar nach einer Mahlzeit eingenommen werden (siehe Abschnitt 5.2). Die maximale empfohlene Tagesdosis von Piqray beträgt 300 mg.

Eine versäumte Dosis von Piqray kann unmittelbar nach einer Mahlzeit und innerhalb von 9 Stunden nach der üblichen Einnahmezeit nachgeholt werden. Nach mehr als 9 Stunden sollte die Dosis für diesen Tag ausgelassen werden. Am nächsten Tag sollte die Einnahme von Piqray zur üblichen Zeit erfolgen. Kommt es nach der Einnahme von Piqray zu Erbrechen, sollte der Patient an diesem Tag keine zusätzliche Dosis einnehmen und am nächsten Tag zur üblichen Zeit mit dem vorgesehenen Dosierungsschema fortfahren.

Piqray sollte zusammen mit Fulvestrant verabreicht werden. Die empfohlene Dosis von Fulvestrant beträgt 500 mg intramuskulär an den Tagen 1, 15 und 29 und danach einmal monatlich. Weitere Informationen sind der Fachinformation von Fulvestrant zu entnehmen.

Die Behandlung sollte fortgeführt werden, solange ein klinischer Nutzen zu beobachten ist oder keine inakzeptable Toxizität auftritt. Dosisanpassungen können erforderlich sein, um die Verträglichkeit zu verbessern.

### **Dosisanpassungen**

Die Behandlung schwerer oder intolerabler Nebenwirkungen kann eine vorübergehende Unterbrechung der Einnahme, eine Dosisreduktion und/oder die Beendigung der Behandlung mit Piqray erfordern. Ist aufgrund von Nebenwirkungen eine Dosisreduktion erforderlich, sind hierfür in Tabelle 1 Empfehlungen angegeben. Es werden höchsten zwei Dosisreduktionen empfohlen. Danach sollte die Therapie mit Piqray dauerhaft abgebrochen werden. Die Dosisreduktion richtet sich nach der schwersten vorangegangenen Toxizität.

Tabelle 1 Empfehlungen zur Dosisreduktion von Piqray bei Nebenwirkungen<sup>1</sup>

Piqray-Dosis	Dosierung und Schema	Anzahl und Stärke der Tabletten	
Anfangsdosis	300 mg/Tag, kontinuierlich	2 Tabletten zu 150 mg	
Erste Dosisreduktion	250 mg/Tag, kontinuierlich	1 Tablette zu 200 mg und 1 Tablette	
		zu 50 mg	
Zweite Dosisreduktion	200 mg/Tag, kontinuierlich	1 Tablette zu 200 mg	
<sup>1</sup> Bei Pankreatitis ist nur eine Dosisreduktion zulässig.			

Die Tabellen 2 bis 5 beinhalten Empfehlungen zur Unterbrechung und Anpassung der Dosis oder zur Beendigung der Therapie mit Piqray für die Behandlung spezieller Nebenwirkungen. Der Behandlungsplan für die einzelnen Patienten sollte sich auf die klinische Beurteilung durch den behandelnden Arzt, ggf. einschließlich einer Bestätigung der Laborwerte, und auf eine individuelle Nutzen-Risiko-Abwägung der Behandlung mit Piqray stützen.

Hyperglykämie

Tabelle 2 Dosisanpassung und Behandlung bei Hyperglykämie<sup>1</sup>

Nüchternglukosewerte <sup>1</sup>	Empfehlung		
Dosisanpassungen sollten stets	Dosisanpassungen sollten stets basierend auf Nüchternglukosewerten (Plasma/Blut)		
durchgeführt werden	_		
	Es sollte stets eine Beratung mit einem in der Behandlung von		
	Hyperglykämien erfahrenen Arzt erwogen werden. Eine solche		
	Beratung wird auch für prädiabetische Patienten oder bei einem		
	Nüchternglukosewert (NG) > 250 mg/dl oder 13,9 mmol/l,		
	Body-Mass-Index (BMI) $\geq$ 30 oder ab einem Alter von		
	≥ 75 Jahren empfohlen.		
	Bei Patienten mit Diabetes sollte stets eine Beratung bei einem		
	Diabetologen oder einem in der Behandlung von		
	Hyperglykämien erfahrenen Arzt stattfinden.		
	Alle Patienten sollten angewiesen werden, ihren Lebensstil zu		
	ändern, um die Blutzuckerwerte zu senken (z. B.		
	Ernährungseinschränkungen und körperliche Aktivitäten).		
> ONG-160 mg/dl	Keine Anpassung der Piqray-Dosis erforderlich.		
oder > ONG-8,9 mmol/l	Therapie mit oralen Antidiabetika einleiten oder intensivieren <sup>2</sup> .		
> 160-250 mg/dl	Keine Anpassung der Piqray-Dosis erforderlich.		
oder $> 8,9-13,9 \text{ mmol/l}$	Therapie mit oralen Antidiabetika einleiten oder weiter		
	intensivieren <sup>2</sup> .		
	Wenn der NG-Wert unter einer geeigneten Therapie mit oralen		
	Antidiabetika <sup>2,3</sup> innerhalb von 21 Tagen nicht auf ≤ 160 mg/dl		
	oder 8,9 mmol/l fällt, ist die Piqray-Dosis um eine Dosisstufe zu		
	verringern. Die für die entsprechenden NG-Werte spezifischen		
	Empfehlungen sind zu beachten.		

	T		
> 250-500 mg/dl	Behandlung mit Piqray unterbrechen.		
oder > 13,9-27,8 mmol/l	Therapie mit oralen Antidiabetika einleiten oder intensivieren <sup>2</sup>		
	und zusätzliche Antidiabetika (wie z. B. Insulin³) für 1 bis		
	2 Tage bis zum Abklingen der Hyperglykämie in Erwägung		
	ziehen.		
	Intravenöse Flüssigkeitsgabe und Erwägung einer geeigneten		
	Behandlung (z. B. Ausgleich von Elektrolytstörungen,		
	Ketoazidose oder Hyperosmolarität).		
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
	Wenn der NG-Wert innerhalb von 3 bis 5 Tagen unter einer		
	geeigneten antidiabetischen Therapie auf ≤ 160 mg/dl oder		
	8,9 mmol/l fällt, die Piqray-Therapie mit der nächst niedrigeren		
	Dosisstufe wieder aufnehmen.		
	Wenn der NG-Wert nicht innerhalb von 3 bis 5 Tagen unter		
	einer geeigneten antidiabetischen Therapie auf ≤ 160 mg/dl		
	oder 8,9 mmol/l fällt, wird eine Beratung mit einem in der		
	Behandlung von Hyperglykämie erfahrenen Arzt empfohlen.		
	Wenn der NG-Wert nicht innerhalb von 21 Tagen unter einer		
	geeigneten antidiabetischen Therapie <sup>2,3</sup> auf $\leq$ 160 mg/dl oder		
	8,9 mmol/l fällt, ist die Therapie mit Piqray dauerhaft		
	abzusetzen.		
> 500 mg/dl	Behandlung mit Piqray unterbrechen.		
oder $\geq$ 27,8 mmol/l	Geeignete antidiabetische Therapie einleiten oder		
$  \text{odel} \geq 27,8 \text{ Illiffol/I}  $			
	intensivieren <sup>2,3</sup> (intravenöse Flüssigkeitsgabe und Erwägung		
	einer geeigneten Behandlung [z. B. Ausgleich von		
	Elektrolytstörungen, Ketoazidose oder Hyperosmolarität]),		
	Nachkontrolle innerhalb von 24 Stunden und nach klinischer		
	Indikation.		
	Wenn der NG-Wert auf $\leq 500 \text{ mg/dl oder} \leq 27.8 \text{ mmol/l fällt}$ ,		
	sind die spezifischen Empfehlungen für NG-Werte < 500 mg/dl		
	zu beachten.		
	Bei Bestätigung eines NG-Werts von > 500 mg/dl oder		
	≥ 27,8 mmol/l nach 24 Stunden ist die Behandlung mit Piqray		
	dauerhaft zu beenden.		
Die Nüchternglukose-Werte er	ntsprechen der Hyperglykämie-Einstufung gemäß CTCAE, Version 4.03		
=	ogy Criteria for Adverse Events).		
	ntidiabetika ist einzuleiten. Die entsprechenden Fachinformationen sind		
	osisanpassungen zu beachten. Außerdem sind die lokalen Leitlinien zur		
Diabetestherapie zu beachten. Metformin wurde in der klinischen Phase-III-Studie wie folgt			
empfohlen: Eine Behandlung mit Metformin sollte mit 500 mg einmal täglich eingeleitet werden. Je			
nach Verträglichkeit kann die Metformin-Dosis auf 500 mg zweimal täglich, dann 500 mg zum			
Frühstück und 1000 mg zum A	nd 1000 mg zum Abendessen und schließlich bei Bedarf weiter auf 1000 mg zweimal		
täglich erhöht werden (siehe A	den (siehe Abschnitt 4.4).		
Hyperglykämie angewendet werden. In den meisten Fällen einer Alpelisib-bedingten Hyperglykämie			
	nicht erforderlich, da Alpelisib nur eine kurze Halbwertszeit hat und zu		
	werte nach Unterbrechung der Therapie mit Piqray wieder auf ihre		
Normalwerte fallen.			

Das Vorliegen von Diabetes oder Prädiabetes, ein BMI  $\geq$  30 und ein Alter  $\geq$  75 Jahren bei Studienbeginn erwiesen sich bei den mit Alpelisib behandelten Patienten als Risikofaktoren für Hyperglykämie. Diese Risikofaktoren lagen bei 74,7 % der Patienten mit Hyperglykämie (alle Schweregrade zusammengenommen) und bei 86,2 % der Patienten mit Hyperglykämie vom Schweregrad 3 oder 4 vor (siehe Abschnitt 4.4).

# Hautausschlag

Bei Einleitung der Behandlung mit Piqray kann eine prophylaktische Gabe oraler Antihistaminika in Erwägung gezogen werden. Zusätzlich werden Antihistaminika zur Behandlung der Symptome von Hautausschlägen empfohlen.

Bei den ersten Anzeichen eines Hautausschlags sollte eine topische Behandlung mit Kortikosteroiden eingeleitet werden; bei mittelschweren bis schweren Hautausschlägen sollte die Gabe oraler Kortikosteroide in Erwägung gezogen werden. Je nach Ausprägung des Hautausschlags kann wie in Tabelle 3 beschrieben eine Unterbrechung, eine Dosisreduktion oder eine Beendigung der Therapie mit Piqray erforderlich sein (siehe Abschnitt 4.8).

Tabelle 3 Dosisanpassung und Behandlung bei Hautausschlag<sup>1</sup>

Grad	Empfehlung
Alle Grade	Es sollte stets eine Beratung mit einem Dermatologen
	erwogen werden.
Grad 1	Keine Anpassung der Piqray-Dosis erforderlich.
(< 10 % der Körperoberfläche (KOF)	Therapie mit topischem Kortikosteroid einleiten.
mit aktiver Hauttoxizität)	Zusätzliche Gabe eines oralen Antihistaminikums zur
	Behandlung der Symptome erwägen.
Grad 2	Keine Anpassung der Piqray-Dosis erforderlich.
(10-30 % der KOF mit aktiver	Therapie mit topischem Kortikosteroid und einem oralen
Hauttoxizität)	Antihistaminikum einleiten oder intensivieren.
	Behandlung mit niedrigdosiertem oralem Kortikosteroid
	erwägen.
Grad 3 (z. B. schwerer	Behandlung mit Piqray unterbrechen, bis der Hautausschlag
Hautausschlag, der nicht auf die	auf Grad $\leq 1$ abgeklungen ist.
Behandlung anspricht)	Therapie mit topischem/oralem Kortikosteroid und
(> 30 % der Körperoberfläche mit	Antihistaminikum einleiten oder intensivieren.
aktiver Hauttoxizität)	Nach Besserung auf Grad ≤ 1 die Behandlung mit Piqray
	beim ersten Auftreten des Hautausschlags bei der gleichen
	Dosisstufe und beim zweiten Auftreten bei der nächst
	niedrigeren Dosisstufe wieder aufnehmen.
Grad 4 (z. B. schwere bullöse,	Piqray dauerhaft absetzen.
blasenbildende oder exfoliative	
Hauterkrankungen)	
(beliebige % der Körperoberfläche in	
Verbindung mit einer ausgedehnten	
Superinfektion, mit Indikation	
intravenöser Antibiotika;	
lebensbedrohende Folgen)	
Einstufung gemäß CTCAE Version	5.0

Tabelle 4 Dosisanpassung und Behandlung bei Diarrhö

Grad <sup>1</sup>	Empfehlung	
Grad 1	Keine Anpassung der Piqray-Dosis erforderlich. Geeignete medizinische	
	Therapie einleiten und überwachen, wie klinisch angezeigt.	
Grad 2	Geeignete medizinische Therapie einleiten oder intensivieren und überwachen,	
	wie klinisch angezeigt. Behandlung mit Piqray unterbrechen, bis die Diarrhö	
	auf Grad ≤ 1 abgeklungen ist, danach Piqray mit der bisherigen Dosierung	
	weiterführen.	
Grad 3 oder 4 <sup>2</sup>	Geeignete medizinische Therapie einleiten oder intensivieren und überwachen,	
	wie klinisch angezeigt. Behandlung mit Piqray unterbrechen, bis die Diarrhö	
	auf Grad ≤ 1 abgeklungen ist, danach Piqray mit der nächst niedrigeren	
	Dosierung weiterführen.	
Einstufung ge	mäß CTCAE Version 5.0.	
	sen zusätzlich gemäß dem örtlichen Therapiestandard behandelt werden. Sofern klinisch	
erforderlich, schließt dies eine Überwachung der Elektrolyte, die Gabe von Antiemetika und		
Antidiarrhoik	a und/oder Flüssigkeitsersatz und Elektrolytergänzungen ein.	

#### Andere Toxizitäten

Tabelle 5 Dosisanpassung und Behandlung bei anderen Toxizitäten (außer Hyperglykämie, Hautausschlag und Diarrhö)<sup>1</sup>

Grad	Empfehlung	
Grad 1 oder 2	Keine Anpassung der Piqray-Dosis erforderlich. Geeignete medizinische	
	Therapie einleiten und überwachen, falls klinisch erforderlich <sup>2, 3</sup> .	
Grad 3	Therapie mit Piqray bis zur Besserung auf Grad ≤ 1 unterbrechen, dann mit der	
	nächst niedrigeren Dosisstufe wieder aufnehmen <sup>2</sup> .	
Grad 4	Piqray dauerhaft absetzen <sup>3</sup> .	
1 Einstufu	ng gemäß CTCAE Version 5.0	
Bei Pank	reatitis Grad 2 und 3 ist die Therapie mit Piqray bis zur Besserung auf Grad ≤ 1 zu	
unterbre	chen und dann mit der nächst niedrigeren Dosis wieder aufzunehmen. Es ist nur eine	
Dosisver	ringerung zulässig. Bei erneutem Auftreten der Toxizität ist die Behandlung mit Piqray	
dauerhaf	t abzubrechen.	
Bei einer	Erhöhung der absoluten Bilirubin-Werte auf Grad 2 ist die Therapie mit Piqray bis zur	
Besserur	g auf Grad ≤ 1 zu unterbrechen und dann mit der gleichen Dosis wieder aufzunehmen, wenn	
die Besserung innerhalb von ≤ 14 Tagen erfolgte. Bei einer Besserung > 14 Tage ist die Therapie mit		
der näch	st niedrigeren Dosis wieder aufzunehmen.	

# Besondere Patientengruppen

# Ältere Patienten

Bei Patienten ab 65 Jahren ist keine Anpassung des Dosisschemas erforderlich (siehe Abschnitt 5.2). Für Patienten im Alter von  $\geq$  75 Jahren und insbesondere  $\geq$  85 Jahren liegen nur begrenzt Daten vor.

# Nierenfunktionsstörung

Auf Basis einer populationspharmakokinetischen Analyse ist bei Patienten mit leichter oder mittelschwerer Nierenfunktionsstörung keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2). Vorsicht ist geboten bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung, da für diese Patientengruppe keine Erfahrungen mit der Anwendung von Piqray vorliegen.

# Leberfunktionsstörung

Auf der Basis einer Studie zu den Auswirkungen von Leberfunktionsstörungen bei Probanden mit Leberfunktionsstörung ohne Krebs ist bei leichten, mittelschweren oder schweren Leberfunktionsstörungen (Child-Pugh-Klasse A, B bzw. C) keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2).

Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Piqray bei Kindern im Alter von 0 bis 18 Jahren sind nicht erwiesen. Es liegen keine Daten vor.

# Art der Anwendung

Piqray ist zum Einnehmen bestimmt. Die Tabletten sind im Ganzen zu schlucken. Sie sollten vor dem Schlucken weder zerkaut, zerdrückt noch zerteilt werden. Tabletten, die zerbrochen sind, Risse oder sonstige Beschädigungen aufweisen, dürfen nicht eingenommen werden.

### 4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

# 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

# **Fulvestrant**

Wegen begrenzter Datenlage für Patienten, die vorher mit Fulvestrant behandelt wurden (n = 39, Studie CBYL719X2101), wird die Wirksamkeit in dieser Population als nicht belegt angesehen (siehe Abschnitt 5.1).

# Überempfindlichkeit (einschließlich anaphylaktische Reaktionen)

In klinischen Studien wurden bei mit Piqray behandelten Patienten schwere Überempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich anaphylaktische Reaktionen und anaphylaktischer Schock) berichtet, die sich unter anderem in Symptomen wie Dyspnoe, Hitzegefühl, Hautausschlag, Fieber oder Tachykardie zeigten (siehe Abschnitt 4.8). Bei Patienten mit schweren Überempfindlichkeitsreaktionen ist Piqray dauerhaft abzusetzen und die Behandlung darf nicht wieder aufgenommen werden. Es ist unverzüglich eine geeignete Behandlung einzuleiten.

### Schwere Hautreaktionen

Unter der Behandlung mit Alpelisib wurden schwere Hautreaktionen beobachtet. In der Phase-III-Studie wurde über Stevens-Johnson-Syndrom (SJS) und Erythema multiforme (EM) bei 1 (0,4 %) bzw. bei 3 (1,1 %) Patienten berichtet. Arzneimittelreaktionen mit Eosinophilie und systemischen Symptomen (DRESS) wurden im Post-Marketing-Setting berichtet (siehe Abschnitt 4.8).

Die Behandlung mit Piqray darf bei Patienten mit einer Vorgeschichte von schweren Hautreaktionen nicht eingeleitet werden.

Die Patienten sollten über die Anzeichen und Symptome schwerer Hautreaktionen (z. B. Anzeichen von Fieber, grippeähnliche Beschwerden, Schleimhautläsionen oder fortschreitender Hautausschlag) aufgeklärt werden. Bei Anzeichen oder Symptomen schwerer Hautreaktionen sollte die Behandlung mit Piqray unterbrochen werden, bis die Ätiologie der Hautreaktion geklärt ist. Es wird eine Beratung mit einem Dermatologen empfohlen.

Bei bestätigter schwerer Hautreaktion ist Piqray dauerhaft abzusetzen. Die Behandlung mit Piqray darf bei Patienten mit früheren schweren Hautreaktionen nicht wieder aufgenommen werden. Wenn eine schwere Hautreaktion nicht bestätigt wird, kann eine Unterbrechung, Dosisverringerung oder ein Absetzen der Behandlung mit Piqray, wie in Tabelle 3 beschrieben, erforderlich sein (siehe Abschnitt 4.2).

# **Hyperglykämie**

Bei mit Piqray behandelten Patienten wurde über schwere Hyperglykämien einschließlich Ketoazidosen berichtet.

In der klinischen Phase-III-Studie trat Hyperglykämie bei Patienten häufiger auf, die zum Zeitpunkt des Screenings diabetisch (0 von 12 Patienten [0 %] mit Grad 1–2 und 10 von 12 Patienten [83,3 %] mit Grad 3–4) oder prädiabetisch waren (42 von 159 Patienten [26,4 %] mit Grad 1–2 und 77 von 159 Patienten [48,4 %] mit Grad 3–4) oder einen Body-Mass-Index (BMI)  $\geq$  30 (13 von 74 Patienten [17,6 %] mit Grad 1–2 und 38 von 74 Patienten [51,4 %] mit Grad 3–4) oder ein Alter von  $\geq$  75 Jahren (6 von 34 Patienten [17,6 %] mit Grad 1–2, und 19 von 34 Patienten [55,9 %] mit Grad 3–4) zum Zeitpunkt des Studieneinschlusses hatten.

Da eine Hyperglykämie nach Beginn der Behandlung rasch einsetzen kann, wird empfohlen, in den ersten 4 Wochen und vor allem in den ersten 2 Wochen der Behandlung, wie klinisch angezeigt, eine häufige Selbstkontrolle durchzuführen. Ein spezifischer Zeitplan für die Nüchternglukosekontrolle wird in Tabelle 6 empfohlen.

In der klinischen Phase-III-Studie nahm die Anwendung von Antidiabetika bei Patienten mit Diabetes mellitus in der Vorgeschichte während der Behandlung mit Piqray zu.

Alle Patienten sollten angewiesen werden, ihren Lebensstil zu ändern, um die Blutzuckerwerte zu senken (z. B. Ernährungseinschränkungen).

Tabelle 6 Zeitplan für die Kontrolle der Nüchternglukose

	Empfohlener Zeitplan für die Kontrolle der Nüchternglukose und HbA1c-Werte bei allen mit Piqray behandelten Patienten	Empfohlener Zeitplan für die Kontrolle der Nüchternglukose und HbA1c-Werte bei diabetischen oder prädiabetischen Patienten, bei Patienten mit BMI ≥ 30 oder ≥ 75 Jahre, die mit Piqray behandelt werden
Beim Screening, vor Beginn der Behandlung mit Piqray	Test auf Nüchternplasmaglukose (NPC Blutzuckerspiegels des Patienten (siehe	
Nach Beginn der Behandlung mit Piqray	Überwachung der NPG in den Wochen Behandlungsbeginn und danach monat	
	Regelmäßige Kontrolle/Selbstkontrolle der Nüchternglukose; in den ersten 4 Wochen und vor allem in den ersten 2 Behandlungswochen häufiger gemäß den Anweisungen des Arztes*.  Der HbA1c-Wert sollte 4 Wochen nach	entsprechend den Anweisungen eines Arztes Kontrolle der Nüchternglukose so häufig wie notwendig, um Hyperglykämien zu behandeln*.
	3 Monate kontrolliert werden.	Behandrungsbeginn und danden une
Bei Hyperglykämie nach Beginn der Behandlung mit	Regelmäßige Kontrolle der Nüchternglukose gemäß örtlichem Therapiestandard und mindestens bis Nüchternglukose auf Normalwerte zurückgegangen ist.	
Piqray	Während der Behandlung mit Antidiabetika ist die Kontrolle der Nüchternglukose mindestens einmal wöchentlich für 8 Wochen und danach einmal alle 2 Wochen fortzusetzen zusätzlich zur Kontrolle der Nüchternglukose gemäß den Anweisungen eines Arztes mit Erfahrung in der Behandlung von Hyperglykämie.	
* Das gesamte Glukose durchgeführt werden.	e-Monitoring sollte nach Ermessen des A	Arztes wie klinisch indiziert

Die Patienten sind über die Anzeichen und Symptome von Hyperglykämie (z. B. übermäßiger Durst, häufigeres Wasserlassen oder größere Harnmenge als üblich, gesteigerter Appetit mit Gewichtsverlust) aufzuklären.

Von den 190 Patienten mit Hyperglykämie wurden 87,4 % (166/190) mit Antidiabetika behandelt, und 75,8 % (144/190) wendeten Metformin in Monotherapie oder in Kombination mit anderen Antidiabetika an (z. B. Insulin, Dipeptidylpeptidase-4(DPP-4)-Inhibitoren, SGLT2-Inhibitoren oder Sulfonylharnstoffe).

154 Patienten erhielten eine orale antidiabetische Medikation. 17 (11,0 %) von diesen 154 Patienten brachen die Einnahme der Studienmedikation aufgrund von Hyperglykämie ab. Eine begleitende Insulin-Medikation erhielten 54 Patienten; von diesen brachen 13 (24,1 %) die Einnahme der Studienmedikation aufgrund von Hyperglykämie ab.

Von 162 Patienten mit Hyperglykämie vom Schweregrad ≥ 2 zeigten 155 eine Verbesserung um mindestens 1 Grad, wobei die mediane Zeit vom ersten Ereignis bis zur Verbesserung 8 Tage betrug (95%-KI: 8 bis 10 Tage).

Von den Patienten mit erhöhten NPG-Werten, die nach Absetzen von Piqray die Therapie mit Fulvestrant fortsetzten (n = 58), kehrten bei 98,3 % (n = 57) die NPG-Werte auf die Ausgangswerte zurück.

Die Sicherheit von Piqray bei Patienten mit Typ-1- und nicht eingestelltem Typ-2-Diabetes ist nicht erwiesen, da diese Patienten von der klinischen Phase-III-Studie ausgeschlossen waren. Patienten mit Typ-2-Diabetes in der Anamnese waren eingeschlossen. Patienten mit einer Vorgeschichte von Diabetes mellitus erfordern möglicherweise eine intensivierte Diabetestherapie und sollten engmaschig überwacht werden.

Je nach Ausprägung der Hyperglykämie kann wie in Tabelle 2 beschrieben eine Unterbrechung, Dosisverringerung oder eine Beendigung der Piqray-Gabe erforderlich sein (siehe Abschnitt 4.2).

### **Pneumonitis**

In klinischen Studien wurde bei mit Piqray behandelten Patienten über Pneumonitis, einschließlich schwerer Fälle von Pneumonitis/akuter interstitieller Lungenerkrankung, berichtet. Die Patienten sind darauf hinzuweisen, alle neu aufgetretenen oder sich verschlechternden Atemwegssymptome unverzüglich zu melden. Bei Patienten mit neu aufgetretenen oder sich verschlechternden Atemwegssymptomen oder mit Verdacht auf Pneumonitis muss die Behandlung mit Piqray unverzüglich abgebrochen und der Patient auf eine Pneumonitis untersucht werden. Bei Patienten mit unspezifischen respiratorischen Anzeichen und Symptome wie Hypoxie, Husten, Dyspnoe oder interstitiellen Infiltraten auf Röntgenaufnahmen und bei denen Infektionen, neoplastische Neubildungen sowie andere Ursachen mithilfe geeigneter Untersuchungen ausgeschlossen wurden, sollte die Diagnose einer nicht-infektiösen Pneumonitis in Betracht gezogen werden. Bei allen Patienten mit bestätigter Pneumonitis ist Piqray dauerhaft abzusetzen.

### Diarrhö

Schwere Diarrhö und deren klinische Folgen, wie Dehydratation und akute Nierenschädigung, wurden während der Behandlung mit Piqray beobachtet und klangen nach entsprechenden Maßnahmen wieder ab. Bei 59.5% aller Patienten (n = 169) trat unter der Behandlung mit Piqray Diarrhö auf. Diarrhö vom Schweregrad 3 trat bei 7% (n = 20) der Patienten auf; Fälle vom Schweregrad 4 wurden nicht berichtet. Bei den Patienten mit Diarrhö vom Schweregrad 2 oder 3 (n = 76) betrug die mediane Dauer bis zum Auftreten 50 Tage (Bereich: 1 bis 954 Tage).

Eine Reduktion der Piqray-Dosis war bei 5,6 % der Patienten erforderlich; bei 2,8 % wurde die Piqray-Behandlung wegen der Diarrhö abgesetzt. Von den 169 Patienten mit Diarrhö waren bei 64,5 % (109/169) Antidiarrhoika (z. B. Loperamid) zur Symptombeherrschung erforderlich.

Je nach Schweregrad der Diarrhöe kann es erforderlich werden, die Piqray-Gabe zu unterbrechen, die Dosis zu senken oder das Arzneimittel dauerhaft abzusetzen wie in Tabelle 4 beschrieben (siehe Abschnitt 4.2).

Den Patienten ist anzuraten, Antidiarrhoika anzuwenden, die orale Flüssigkeitszufuhr zu erhöhen und ihren Arzt zu informieren, wenn während der Behandlung mit Pigray Diarrhö auftritt.

# Osteonekrose des Kiefers

Vorsicht ist geboten, wenn Piqray und Bisphosphonate oder Denosumab entweder gleichzeitig oder sequenziell verwendet werden. Die Behandlung mit Piqray sollte nicht bei Patienten mit anhaltender Osteonekrose des Kiefers aus einer früheren oder gleichzeitigen Behandlung mit Bisphosphonaten/Denosumab eingeleitet werden. Patienten sollte geraten werden, während der Behandlung mit Piqray unverzüglich neue oder sich verschlechternde orale Symptome (wie Zahnbeweglichkeit, Schmerzen oder Schwellungen, fehlende Heilung von Mundgeschwüren oder Absonderungen) zu melden.

Bei Patienten, die eine Osteonekrose des Kiefers entwickeln, sollte die medizinische Standardbehandlung eingeleitet werden.

#### Symptomatische viszerale Erkrankung

Die Wirksamkeit und Sicherheit dieses Arzneimittels bei Patienten mit symptomatischer viszeraler Erkrankung sind nicht untersucht worden.

### **Natrium**

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Filmtablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

#### 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Arzneimittel, welche die Alpelisib-Plasmakonzentrationen erhöhen können

### BCRP-Hemmer

Alpelisib ist ein Substrat für BCRP *in vitro*. BCRP ist am hepatobiliären Export und der intestinalen Ausscheidung von Alpelisib beteiligt, weshalb die Hemmung von BCRP in Leber und Darm bei der Elimination zu einem Anstieg der systemischen Exposition gegenüber Alpelisib führen kann. Daher ist bei gleichzeitiger Behandlung mit Inhibitoren von BCRP (z. B. Eltrombopag, Lapatinib, Pantoprazol) Vorsicht geboten und eine Überwachung auf Toxizitäten wird empfohlen.

# Arzneimittel, welche die Alpelisib-Plasmakonzentrationen verringern können

### Säurereduzierende Wirkstoffe

Die gleichzeitige Gabe des H<sub>2</sub>-Rezeptorantagonisten Ranitidin und einer oralen Einzeldosis von 300 mg Alpelisib führte zu einer leicht verringerten Bioverfügbarkeit von Alpelisib und einer verminderten Gesamtexposition von Alpelisib. Nach einer fett- und kalorienarmen Mahlzeit und Gabe von Ranitidin war die AUC<sub>inf</sub> durchschnittlich um 21 % und die C<sub>max</sub> um 36 % vermindert. Ohne Nahrungsaufnahme war die Wirkung der Gabe von Ranitidin mit einer Verringerung der AUC<sub>inf</sub> um 30 % und der C<sub>max</sub> um 51 % im Vergleich zum Nüchternzustand ohne zusätzliche Gabe von Ranitidin stärker ausgeprägt. Eine populationspharmakokinetische Analyse ergab keinen signifikanten Einfluss der gleichzeitigen Gabe von säurereduzierenden Arzneimitteln einschließlich Protonenpumpenhemmern, H<sub>2</sub>-Rezeptorantagonisten und Antazida auf die Pharmakokinetik von Alpelisib. Sofern Alpelisib unmittelbar nach der Nahrung eingenommen wird, kann es daher mit säurereduzierenden Arzneimitteln verabreicht werden (siehe Abschnitt 4.2).

### Arzneimittel, deren Plasmakonzentrationen durch Alpelisib verändert werden können

Auf der Basis der Ergebnisse der metabolischen Induktions- und Inhibitionsstudien *in vitro* kann Alpelisib die metabolische Clearance gleichzeitig gegebener Arzneimittel induzieren, die von CYP2B6, CYP2C9 und CYP3A abgebaut werden, und die metabolische Clearance gleichzeitig gegebener Arzneimittel hemmen, die von CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 und CYP3A4 abgebaut werden (zeitabhängige Hemmung), sofern *in vivo* ausreichend hohe Konzentrationen erreicht werden.

### CYP3A4-Substrate

Bei gleichzeitiger Gabe von Piqray zusammen mit CYP3A4-Substraten (z. B. Everolimus, Midazolam) ist keine Dosisanpassung erforderlich.

In einer Studie zu Arzneimittelwechselwirkungen mit gleichzeitiger Gabe von Alpelisib und Everolimus, einem sensitiven CYP3A4-Substrat, wurde gezeigt, dass zwischen Alpelisib und CYP3A4-Substraten keine klinisch signifikanten pharmakokinetischen Wechselwirkungen (Zunahme der AUC um 11,2 %) auftreten. Bei Alpelisib-Dosen zwischen 250 und 300 mg wurde keine Veränderung der Exposition von Everolimus festgestellt.

Vorsicht ist geboten, wenn Piqray zusammen mit CYP3A4-Substraten angewendet wird, die ebenfalls ein zusätzliches Potenzial zur zeitabhängigen Inhibition und Induktion von CYP3A4 haben, das ihren eigenen Stoffwechsel beeinflusst (z. B. Rifampicin, Ribociclib, Encorafenib).

# CYP2C9-Substrate mit enger therapeutischer Breite

Da keine klinischen Daten zu CYP2C9 vorliegen, ist Vorsicht geboten. Untersuchungen *in vitro* deuten darauf hin, dass die pharmakologische Aktivität von CYP2C9-Substraten mit enger therapeutischer Breite wie Warfarin durch die CYP2C9-induzierende Wirkung von Alpelisib vermindert sein könnte.

# CYP2B6-sensitive Substrate mit enger therapeutischer Breite

Bei der gleichzeitigen Gabe von CYP2B6-sensitiven Substraten (z. B. Bupropion) oder CYP2B6-Substraten mit enger therapeutischer Breite und Piqray ist Vorsicht geboten, da Alpelisib die klinische Aktivität dieser Arzneimittel vermindern kann.

# Substanzen, die Substrate von Transportern sind

*In-vitro*-Untersuchungen zeigten, dass Alpelisib (und/oder sein Metabolit BZG791) das Potenzial hat, die Aktivitäten von OAT3-Transportern und Darm-BCRP und P-gp zu hemmen. Piqray sollte mit Vorsicht in Kombination mit sensitiven Substraten dieser Transporter verwendet werden, die einen engen therapeutischen Index aufweisen, da Piqray die systemische Exposition dieser Substrate erhöhen kann.

# Hormonelle Kontrazeptiva

Es wurden keine klinischen Studien zur Untersuchung möglicher Wechselwirkungen zwischen Alpelisib und hormonellen Kontrazeptiva durchgeführt.

# 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Piqray ist für Männer und postmenopausale Frauen indiziert. Es darf nicht von Frauen eingenommen werden, die schwanger sind oder sein könnten bzw. stillen (siehe Abschnitt 4.1).

### Frauen mit gebärfähigem Potenzial/Kontrazeption bei Männern und Frauen

Frauen mit gebärfähigem Potenzial sind darauf hinzuweisen, dass tierexperimentelle Studien und der Wirkmechanismus auf eine mögliche schädliche Wirkung von Alpelisib auf den sich entwickelnden Fetus hinweisen. Studien zur embryofetalen Entwicklung bei Ratten und Kaninchen haben gezeigt, dass die orale Gabe von Alpelisib während der Organogenese embryotoxische, fetotoxische und teratogene Wirkungen hat (siehe Abschnitt 5.3).

Falls Frauen mit gebärfähigem Potenzial Piqray einnehmen, müssen sie während der Behandlung mit Piqray und bis mindestens 1 Woche nach dem Ende der Behandlung mit Piqray eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden (z. B. doppelte Barrieremethode).

Männliche Patienten mit Sexualpartnerinnen, die schwanger sind bzw. schwanger sein oder werden könnten, müssen während der Behandlung mit Piqray und bis mindestens 1 Woche nach dem Ende der Behandlung mit Piqray beim Geschlechtsverkehr ein Kondom verwenden.

Siehe auch Abschnitt 4.6 der Fachinformation von Fulvestrant.

# Schwangerschaft

Piqray ist nicht indiziert und darf nicht von Frauen eingenommen werden, die schwanger sind oder sein könnten (siehe Abschnitt 4.1).

Bisher liegen keine Daten zur Anwendung von Alpelisib bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktionstoxizität gezeigt (siehe Abschnitt 5.3). Die Anwendung von Piqray während der Schwangerschaft und bei Frauen mit gebärfähigem Potenzial, die nicht verhüten, wird nicht empfohlen.

Bei Frauen mit gebährfähigem Potenzial sollte vor Beginn der Behandlung mit Piqray ein Schwangerschaftstest durchgeführt werden.

### **Stillzeit**

Es ist nicht bekannt, ob Alpelisib beim Mensch oder Tier in die Muttermilch übergeht.

Aufgrund möglicher schwerer Nebenwirkungen beim gestillten Kind wird empfohlen, dass Frauen während der Behandlung und bis mindestens 1 Woche nach der letzten Dosis von Piqray nicht stillen.

### Fertilität

Es liegen keine Daten zu den Auswirkungen von Alpelisib auf die Fertilität vor. Aufgrund von tierexperimentellen Studien zur Toxizität bei wiederholter Gabe ist davon auszugehen, dass Alpelisib die Fertilität bei fortpflanzungsfähigen Männern und Frauen beeinträchtigen kann (siehe Abschnitt 5.3).

# 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Piqray hat geringen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen. Die Patienten sind darauf hinzuweisen, beim Steuern eines Fahrzeugs oder Bedienen von Maschinen vorsichtig zu sein, falls es bei ihnen im Verlauf der Behandlung zu Ermüdungserscheinungen oder verschwommenem Sehen kommt (siehe Abschnitt 4.8).

# 4.8 Nebenwirkungen

### Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Das Sicherheitsprofil basiert auf den Daten von 284 Patienten im mit Piqray plus Fulvestrant behandelten Arm der doppelblinden, placebokontrollierten Phase-III-Studie.

Die häufigsten Nebenwirkungen waren (berichtet mit einer Häufigkeit von > 20 % in der kombinierten mutierten und nicht-mutierten Studienpopulation): erhöhte Plasmaglukose (79,2 %), erhöhtes Kreatinin (67,6 %), Diarrhö (59,5 %), erhöhte Gamma-Glutamyltransferase (53,2 %), Hautausschlag (51,8 %), erniedrigte Lymphozytenzahl (55,3 %), Übelkeit (46,8 %), erhöhte Alaninaminotransferase (44,0 %), Anämie (44,0 %), Ermüdung (43,3 %), erhöhte Lipase (42,6 %), verminderter Appetit (35,9 %), Stomatitis (30,3 %), Erbrechen (28,5 %), erniedrigtes Gewicht (27,8 %), Hypokalzämie (27,8 %), erniedrigte Plasmaglukose (26,8 %). verlängerte aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT) (22,2 %) und Alopezie (20,4 %).

Die häufigsten (mit einer Häufigkeit von  $\geq 2$  % berichteten) Nebenwirkungen vom Grad 3 oder 4 waren: erhöhte Plasmaglukose (39,1 %), Hautausschlag (19,4 %), erhöhte Gamma-Glutamyltransferase (12,0 %), erniedrigte Lymphozytenzahl (9,2 %), Diarrhö (7,0 %), erhöhte Lipase (7,0 %), Hypokaliämie (6,3 %), Ermüdung (5,6 %), Gewicht erniedrigt (5,3 %), Anämie (4,9 %), Hypertonie (4,6 %), erhöhte Alaninaminotransferase (4,2 %), Übelkeit (2,8 %), erhöhtes Kreatinin (2,8 %), Stomatitis (2,5 %), Hypokalzämie (2,1 %) und Schleimhautentzündung (2,1 %).

Die häufigsten, zu einem Therapieabbruch führenden, Nebenwirkungen waren Hyperglykämie (6,3 %), Hautausschlag (4,2 %), Diarrhö (2,8 %) und Ermüdung (2,5 %).

# Tabellarische Zusammenfassung der Nebenwirkungen

Die Nebenwirkungen in der klinischen Phase-III-Studie und aus Post-Marketing-Erfahrungen (Tabelle 7) sind nach MedDRA-Systemorganklasse gelistet. Innerhalb jeder Systemorganklasse werden die Nebenwirkungen nach abnehmender Häufigkeit aufgeführt. Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben. Darüber hinaus wird die jeweilige Häufigkeitskategorie für jede Nebenwirkung anhand der folgenden Konventionen definiert: sehr häufig ( $\geq 1/10$ ); häufig ( $\geq 1/100$ , < 1/10); gelegentlich ( $\geq 1/1.000$ , < 1/1.000); selten ( $\geq 1/10.000$ , < 1/1.000); sehr selten (< 1/10.000); nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar).

Tabelle 7 In der klinischen Phase-III-Studie und aus Post-Marketing-Erfahrungen beobachtete Nebenwirkungen

Nebenwirkung	Alle Grade (%)		Grad 3 oder 4 (%)		
Infektionen und parasitäre Erkrankungen					
Harnwegsinfektion <sup>1</sup>	Sehr häufig	29 (10,2)	2 (0,7)*		
Erkrankungen des Blutes und des	Lymphsystems				
Anämie	Sehr häufig	125 (44,0)	14 (4,9)*		
Erniedrigte Lymphozytenzahl	Sehr häufig	157 (55,3)	26 (9,2)		
Verminderte Thrombozytenzahl	Sehr häufig	43 (15,1)	4 (1,4)*		
Erkrankungen des Immunsystems					
Überempfindlichkeit <sup>2</sup>	Häufig	11 (3,9)	2 (0,7)*		
Stoffwechsel- und Ernährungsstör	ungen				
Erhöhte Plasmaglukose	Sehr häufig	225 (79,2)	111 (39,1)		
Erniedrigte Plasmaglukose	Sehr häufig	76 (26,8)	1 (0,4)		
Verminderter Appetit	Sehr häufig	102 (35,9)	2 (0,7)*		
Hypokaliämie	Sehr häufig	42 (14,8)	18 (6,3)		
Hypokalzämie	Sehr häufig	79 (27,8)	6 (2,1)		
Hypomagnesiämie	Sehr häufig	34 (12,0)	1 (0,4)		
Dehydratation	Häufig	10 (3,5)	1 (0,4)*		
Ketoazidose <sup>3</sup>	Gelegentlich	2 (0,7)	2 (0,7)		
Psychiatrische Erkrankungen					
Schlaflosigkeit	Häufig	22 (7,7)			
Erkrankungen des Nervensystems					
Kopfschmerzen	Sehr häufig	55 (19,4)	2 (0,7)*		
Dysgeusie <sup>4</sup>	Sehr häufig	44 (15,5)	1 (0,4)*		
Augenerkrankungen					
Verschwommenes Sehen	Häufig	15 (5,3)	1 (0,4)*		
Trockenes Auge	Häufig	10 (3,5)			
Gefäßerkrankungen					
Hypertonie	Häufig	27 (9,5)	13 (4,6)		
Lymphödem	Häufig	16 (5,6)			
Erkrankungen der Atemwege, des	Brustraums und Me	diastinums			
Pneumonitis <sup>5</sup>	Häufig	5 (1,8)	1 (0,4)*		

Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts				
Diarrhö	Sehr häufig	169 (59,5)	20 (7,0)*	
Übelkeit	Sehr häufig	133 (46,8)	8 (2,8)*	
Stomatitis <sup>6</sup>	Sehr häufig	86 (30,3)	7 (2,5)*	
Erbrechen	Sehr häufig	81 (28,5)	2 (0,7)*	
Bauchschmerzen	Sehr häufig	50 (17,6)	4 (1,4)*	
Dyspepsie	Sehr häufig	33 (11,6)		
Zahnschmerz	Häufig	13 (4,6)	1 (0,4)*	
Gingivitis	Häufig	11 (3,9)	1 (0.4)*	
Zahnfleischschmerz	Häufig	9 (3,2)	, ,	
Cheilitis	Häufig	8 (2,8)		
Pankreatitis	Gelegentlich	1 (0,4)	1 (0,4)	
Erkrankungen der Haut und des U	nterhautzellgewebes	3		
Hautausschlag <sup>7</sup>	Sehr häufig	147 (51,8)	55 (19,4)*	
Alopezie	Sehr häufig	58 (20,4)		
Pruritus	Sehr häufig	53 (18,7)	2 (0,7)*	
Trockene Haut <sup>8</sup>	Sehr häufig	53 (18,7)	1 (0,4)*	
Erythem <sup>9</sup>	Häufig	18 (6,3)	2 (0,7)*	
Dermatitis <sup>10</sup>	Häufig	10 (3,5)	2 (0,7)*	
Palmar-plantares	Häufig	5 (1,8)		
Erythrodysästhesiesyndrom	_			
Erythema multiforme	Häufig	3 (1,1)	2 (0,7)*	
Stevens-Johnson-Syndrom	Gelegentlich	1 (0,4)	1 (0,4)*	
Arzneimittelreaktion mit	Nicht bekannt	Nicht bekannt	Nicht bekannt	
Eosinophilie und systemischen				
Symptomen (DRESS)#				
Skelettmuskulatur-, Bindegewebs-				
Muskelkrämpfe	Häufig	22 (7,7)		
Myalgie	Häufig	19 (6,7)	1 (0,4)*	
Osteonekrose des Kiefers	Häufig	16 (5,6)	5 (1,8)*	
Erkrankungen der Nieren und Hai				
Akute Nierenschädigung	Häufig	16 (5,6)	5 (1,8)	
Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort				
Ermüdung <sup>11</sup>	Sehr häufig	123 (43,3)	16 (5,6)*	
Schleimhautentzündung	Sehr häufig	56 (19,7)	6 (2,1)*	
Peripheres Ödem	Sehr häufig	47 (16,5)		
Fieber	Sehr häufig	45 (15,8)	2 (0,7)	
Trockene Schleimhaut <sup>12</sup>	Sehr häufig	36 (12,7)	1 (0,4)	
Ödem <sup>13</sup>	Häufig	18 (6,3)		

Untersuchungen			
Gewichtsverlust	Sehr häufig	79 (27,8)	15 (5,3)*
Erhöhtes Kreatinin im Blut	Sehr häufig	192 (67,6)	8 (2,8)*
Erhöhte Gamma-	Sehr häufig	151 (53,2)	34 (12,0)
Glutamyltransferase			
Erhöhte Alaninaminotransferase	Sehr häufig	125 (44,0)	12 (4,2)*
Erhöhte Lipase	Sehr häufig	121 (42,6)	20 (7,0)
Verlängerte aktivierte partielle Thromboplastinzeit (aPTT)	Sehr häufig	63 (22,2)	2 (0,7)
Erniedrigtes Albumin	Sehr häufig	41 (14,4)	1 (0,4)
Erhöhtes glykosyliertes Hämoglobin	Häufig	8 (2,8)	0

- \* Es wurden keine Grad 4-Nebenwirkungen beobachtet
- # Nebenwirkungen aus Post-Marketing-Erfahrungen. Diese stammen aus spontanen Berichten, für die es nicht immer möglich ist, eine Häufigkeit oder einen kausalen Zusammenhang mit der Exposition gegenüber dem Arzneimittel zuverlässig festzustellen.
- Harnwegsinfektion: umfasst auch einen Einzelfall von Urosepsis
- <sup>2</sup> Überempfindlichkeit: umfasst auch allergische Dermatitis
- <sup>3</sup> Ketoazidose: umfasst auch diabetische Ketoazidose
- Dysgeusie: umfasst auch Ageusie, Hypogeusie
- 5 Pneumonitis: umfasst auch interstitielle Lungenerkrankung
- Stomatitis: umfasst auch aphthöses Ulkus und Mundulzeration
- Hautausschlag: umfasst auch makulopapulöser Ausschlag, makulöser Ausschlag, generalisierter Ausschlag, papulöser Ausschlag, Ausschlag mit Juckreiz
- Trockene Haut: umfasst auch Hautfissuren, Xerose, Xeroderma
- Erythem: umfasst auch generalisiertes Erythem
- Dermatitis: umfasst auch akneiforme Dermatitis
- Ermüdung: umfasst auch Asthenie
- Trockene Schleimhaut: umfasst auch Mundtrockenheit, vulvovaginale Trockenheit
- Ödem: umfasst auch Schwellung des Gesichts, Gesichtsödem, Augenlidödem

### Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

### Hyperglykämie

Über Hyperglykämie (NPG > 160 mg/dl) wurde bei 190 (66,9 %) Patienten berichtet; über Hyperglykämie Grad 2 (NPG 160-250 mg/dl), 3 (NPG > 250-500 mg/dl) und 4 (NPG > 500 mg/dl) Ereignisse wurden bei 16,2 %, 33,8 % bzw. 4,6 % der Patienten berichtet.

Aufgrund ihrer NPG- und HbA1c-Ausgangswerte wurden 56 % der Patienten als prädiabetisch (NPG > 100-126 mg/dl [5,6 bis 6,9 mmol/l] und/oder HbA1c 5,7-6,4 %) und 4,2 % der Patienten als diabetisch (NPG  $\geq$  126 mg/dl [ $\geq$  7,0 mmol/l] und/oder HbA1c  $\geq$  6,5 %) eingestuft. Bei 74,8 % der zu Studienbeginn prädiabetischen Patienten kam es bei der Behandlung mit Alpelisib zu Hyperglykämie (alle Grade). Bei allen Patienten mit Hyperglykämie Grad 2 oder höher (NPG  $\geq$  160 mg/dl) betrug die mediane Zeit bis zum erstmaligen Auftreten 15 Tage (Bandbreite: 5 Tage bis 900 Tage). Die mediane Dauer einer Hyperglykämie Grad 2 betrug 10 Tage (95%-KI: 8 bis 13 Tage). Für Patienten mit einer Hyperglykämie Grad 2 oder höher betrug die mediane Zeit bis zur Verbesserung (mindestens ein Grad besser als das erste Ereignis) 8 Tage (95%-KI: 8 bis 10 Tage). Bei allen Patienten, die nach dem Absetzen von Piqray mit der Anwendung von Fulvestrant fortfuhren, kehrten die NPG-Werte zum Ausgangswert zurück (normal).

Hyperglykämien wurden mit Antidiabetika behandelt, siehe Abschnitt 4.4.

### Hautausschlag

Über Hautausschläge (einschließlich makulopapulösem, makulösem, generalisiertem, papulösem Ausschlag, Juckreiz, Dermatitis und akneiforme Dermatitis) wurde bei 153 (53,9 %) Patienten berichtet. Der Ausschlag war überwiegend leicht bis mittelschwer (Grad 1 oder 2) ausgeprägt, sprach auf eine Therapie an und wurde in einigen Fällen von Juckreiz und trockener Haut begleitet. Über Ausschläge von Grad 2 oder 3 wurde bei 13,7 % bzw. 20,1 % der Patienten berichtet bei einer medianen Zeit von 12 Tagen bis zum ersten Auftreten eines Ausschlags (Bandbreite: 2 Tage bis 220 Tage).

Bei Patienten, die prophylaktisch eine entsprechende Behandlung einschließlich Antihistaminika erhielten, wurde seltener über Hautausschlag berichtet als in der Gesamtpopulation; 26,1 % vs. 53,9 % für Ausschlag jeden Grades, Ausschlag Grad 3 (11,4 % vs. 20,1 %) und Ausschlag, der zu dauerhaftem Absetzen von Piqray führte (3,4 % vs. 4,2 %). Demnach können bei Einleitung der Behandlung mit Piqray prophylaktisch Antihistaminika gegeben werden.

# Gastrointestinale Toxizität (Übelkeit, Diarrhö, Erbrechen)

Diarrhö, Übelkeit und Erbrechen wurden von 59,5 %, 46,8 % und 28,5 % der Patienten berichtet (siehe Tabelle 7).

Über Diarrhö vom Grad 2 oder 3 wurde bei 19,7 % bzw. 7,0 % der Patienten berichtet; die mediane Zeit bis zum ersten Auftreten der Diarrhö Grad ≥ 2 betrug 50 Tage (Bandbreite: 1 Tag bis 954 Tage).

Während der Behandlung mit Piqray wurde über schwere Diarrhö mit klinischen Folgeerscheinungen wie Dehydratation und akuter Nierenschädigung berichtet, die nach geeigneter Intervention (siehe Tabelle 4) wieder abklangen. Antiemetika (z. B. Ondansetron) und Antidiarrhoika (z. B. Loperamid) wurden von 28/153 (17,6 %) bzw. 109/169 (64,5 %) der Patienten zur Beherrschung der Symptome angewendet.

# Osteonekrose des Kiefers (ONJ)

ONJ wurde bei 5,6 % (16/284) der Patienten in der Gruppe unter Piqray plus Fulvestrant berichtet. Fünfzehn Patienten, bei denen eine Osteonekrose des Kiefers auftrat, hatten gleichzeitig Bisphosphonate (z. B. Zoledronsäure) erhalten. Daher kann bei Patienten, die Piqray und Bisphosphonate erhalten, ein erhöhtes Risiko für eine Osteonekrose des Kiefers nicht ausgeschlossen werden.

# Ältere Patienten

Bei mit Alpelisib plus Fulvestrant behandelten Patienten im Alter von  $\geq$  65 Jahren war die Inzidenz einer Hyperglykämie vom Grad 3-4 (45,3 %) höher als bei Patienten im Alter von < 65 Jahren (33,5 %), während bei Patienten < 75 Jahren Grad 3-4 Hyperglykämien in 36 % auftraten, im Vergleich zu 55,9 % bei Patienten  $\geq$  75 Jahren.

### Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

# 4.9 Überdosierung

### Symptome

Die mit einer Überdosierung verbundenen Nebenwirkungen entsprachen dem Sicherheitsprofil von Piqray und umfassten Hyperglykämie, Übelkeit, Asthenie und Hautausschlag.

### Maßnahmen

In allen Fällen einer Überdosierung sollten nach Bedarf allgemeine symptomatische und unterstützende Maßnahmen eingeleitet werden. Es ist kein Antidot für Piqray bekannt.

# 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

# 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antineoplastische Mittel, andere antineoplastische Mittel, ATC-Code: L01XX65

### Wirkmechanismus

Alpelisib ist ein  $\alpha$ -spezifischer Phosphatidylinositol-3-Kinase (PI3K $\alpha$ )-Hemmer der Klasse I. "*Gain-of-Function*"-Mutationen im Gen, das für die katalytische  $\alpha$ -Untereinheit der PI3K (PIK3CA) codiert, führen in *in vitro* und *in vivo* Modellen zu einer Aktivierung der PI3K $\alpha$  und des AKT-Signalwegs, Zelltransformation und Tumorbildung.

In Brustkrebszelllinien hemmte Alpelisib die Phosphorylierung von Zielmolekülen "downstream" von PI3K, einschließlich AKT und zeigte Aktivität in Zelllinien mit PIK3CA-Mutation.

*In vivo* hemmte Alpelisib den PI3K/AKT-Signalweg und reduzierte das Tumorwachstum in Xenotransplantationsmodellen einschließlich Brustkrebsmodellen.

Es wurde gezeigt, dass die PI3K-Hemmung durch die Behandlung mit Alpelisib einen Anstieg der Östrogenrezeptor(ER)-Transkription in Brustkrebszellen verursacht. Die Kombination von Alpelisib und Fulvestrant zeigte in Xenotransplantationsmodellen ER-positiver Brustkrebszelllinien mit PIK3CA-Mutation im Vergleich zur jeweiligen Monotherapie eine erhöhte Antitumoraktivität.

Der PI3K/AKT-Signalweg ist für die Glukosehomöostase verantwortlich. Hyperglykämie ist daher eine erwartete zielmolekülabhängige Nebenwirkung der PI3K-Hemmung.

# Klinische Wirksamkeit und Sicherheit

Piqray wurde in einer zulassungsrelevanten, randomisierten, doppelblinden, placebokontrollierten Studie der Phase III mit Alpelisib in Kombination mit Fulvestrant bei postmenopausalen Frauen, und bei Männern, mit HR-positivem, HER2-negativem fortgeschrittenem (lokal-regional wiederkehrendem oder metastasierendem) Mammakarzinom untersucht, bei denen die Erkrankung während oder nach der Behandlung mit einem Aromatasehemmer (mit oder ohne Kombination mit einem CDK4/6-Hemmer) progredient oder rezidiviert war.

Insgesamt wurden 572 Patienten in zwei Kohorten aufgenommen: eine Kohorte mit PIK3CA-Mutation und eine Kohorte, deren Mammakarzinom keine PIK3CA-Mutation aufwies. Die Patienten erhielten randomisiert im Verhältnis 1:1 300 mg Alpelisib plus Fulvestrant oder Placebo plus Fulvestrant. Die Randomisierung war nach Lungen- und/oder Lebermetastasenstatus und vorausgegangener Therapie mit einem oder mehreren CDK4/6-Hemmer(n) stratifiziert.

In der Kohorte mit PIK3CA-Mutation erhielten 169 Patienten mit einer oder mehreren PIK3CA-Mutationen (C420R, E542K, E545A, E545D [nur 1635G>T], E545G, E545K, Q546E, Q546R, H1047L, H1047R oder H1047Y) randomisiert Alpelisib in Kombination mit Fulvestrant und 172 Patienten Placebo in Kombination mit Fulvestrant. In dieser Kohorte wiesen 170 (49,9 %) Patienten Leber-/Lungenmetastasen auf, 20 (5,9 %) Patienten hatten zuvor CDK4/6-Hemmer erhalten.

Die Patienten wiesen ein medianes Alter von 63 Jahren (Spanne: 25 bis 92 Jahre) auf. 44,9 % der Patienten waren mindestens 65 Jahre und  $\leq$  85 Jahre alt. Die aufgenommenen Patienten waren kaukasischer (66,3 %), asiatischer (21,7 %) oder afroamerikanischer (1,2 %) Abstammung. Die Studienpopulation umfasste einen männlichen Patienten, der in die Kohorte mit PIK3CA-Mutation aufgenommen und mit Alpelisib und Fulvestrant behandelt wurde. 66,0% bzw. 33,4% der Patienten hatte einen ECOG-Leistungsstatus von 0 bzw. 1.

97,7 % der Patienten hatten zuvor eine endokrine Therapie erhalten. 67,7 % der Patienten erhielten als letzte Behandlung vor der Aufnahme in die Studie eine endokrine Therapie. Die am häufigsten eingesetzten endokrinen Therapien waren Letrozol und Anastrozol. Bei den Patienten, die vor der Aufnahme in die Studie zuletzt eine endokrine Therapie erhalten hatten, wurde diese bei 47,8 % der Patienten therapeutisch und bei 51,9 % der Patienten als adjuvante Therapie eingesetzt. Insgesamt wurde die Erkrankung bei 85,6 % der Patienten als endokrinresistent eingestuft, wobei bei 13,2 % der Patienten eine primäre Endokrinresistenz (*de novo*-Resistenz) und bei 72,4 % der Patienten eine sekundäre Endokrinresistenz (Rezidiv/Progression nach anfänglichem Ansprechen) beobachtet wurde.

Demographie und Krankheitsmerkmale bei Baseline, ECOG-Performance-Status, Tumorlast und vorausgegangene antineoplastische Therapien waren zwischen den Studiengruppen vergleichbar.

In der randomisierten Behandlungsphase wurde 300 mg Alpelisib oder Placebo kontinuierlich einmal täglich oral verabreicht. 500 mg Fulvestrant wurde an den Tagen 1 und 15 des 1. Behandlungszyklus und dann während der Behandlungsphase an Tag 1 eines 28-tägigen Behandlungszyklus intramuskulär verabreicht (Verabreichung  $\pm$  3 Tage).

Es war nicht erlaubt, dass Patienten während der Studie oder bei Krankheitsprogression aus der Placebo- in die Alpelisib-Gruppe wechselten.

Der primäre Endpunkt der Studie war das progressionsfreie Überleben (PFS) gemäß den Ansprechkriterien für solide Tumoren (RECIST v1.1), basierend auf der Beurteilung der Patienten mit fortgeschrittenem Mammakarzinom mit PIK3CA-Mutation durch den Prüfarzt. Wichtigster sekundärer Endpunkt war das Gesamtüberleben (OS) der Patienten mit PIK3CA-Mutation.

Weitere sekundäre Endpunkte waren das PFS bei Patienten ohne PIK3CA-Mutation und das OS bei Patienten ohne PIK3CA-Mutation.

Die mediane Dauer der Nachbeobachtung (zwischen Randomisierung und Datenschnitt am 12. Juni 2018) betrug in der Kohorte mit PIK3CA-Mutation 20 Monate.

Die Ergebnisse zur Wirksamkeit zeigten in der Kohorte mit PIK3CA-Mutation bei Patienten, die Alpelisib plus Fulvestrant erhalten hatten, eine statistisch signifikante Verbesserung des PFS gegenüber Patienten, die Placebo plus Fulvestrant erhalten hatten, mit einer geschätzten Verringerung des Risikos für Krankheitsprogression oder Tod um 35 %.

Tabelle 8 Studie C2301 – Zusammenfassung der Wirksamkeitsergebnisse (Kohorte mit PIK3CA-Mutation)

	Piqray + Fulvestrant	Placebo + Fulvestrant			
	(n = 169)	$(\mathbf{n} = 172)$			
Ergebnisse der Primäranalyse Datenschnitt 12. Juni 2018					
Medianes progressionsfreies Überleben (PFS) (Monate, 95%-KI)					
Radiologische Beurteilung durch den Prüfarzt <sup>#</sup>					
Kohorte mit PIK3CA-Mutation	11,0	5,7			
(N = 341)	(7,5-14,5)	(3,7-7,4)			
Hazard Ratio (95%-KI)	0,65	(0,50-0,85)			
p-Wert <sup>a</sup>	C	,00065			
Beurteilung durch ein verblindetes,	unabhängiges Bewertungsgrei	nium*#			
Kohorte mit PIK3CA-Mutation	11,1	3,7			
(N = 173)	7,3-16,8	2,1-5,6			
Hazard Ratio (95%-KI)	0,48	(0,32-0,71)			
p-Wert	n. z.				
Ergebnisse der zweiten Interimsana	lyse OS Datenschnitt 30. Sept	ember 2019			
Medianes progressionsfreies Über	leben (PFS) (Monate, 95%-	KI)			
Radiologische Beurteilung durch den Prüfarzt *					
Kohorte mit PIK3CA-Mutation	11,0	5,7			
(N = 341)	(7,5-14,5)	(3,7-7,4)			
Hazard ratio (95% KI)		(0,50-0,81)			
p-Wert	Nicht	anwendbar			
Gesamtüberleben (OS) (Monate, 9	05%-KI)				
Kohorte mit PIK3CA-Mutation	40,6	31,2			
(N = 341)	(32,2-NE)	(26,8-NE)			
Hazard Ratio (95% KI)	0,77 (0,56-1,06)				
p-Wert <sup>a</sup>	0,06				
KI = Konfidenzintervall; N = Anzahl Patienten; n. z. = nicht zutreffend; NE = nicht auswertbar					
<sup>a</sup> p-Wert nach einseitigem stratifiziertem Log-Rank-Test					
* Anhand von RECIST 1.1					
* Auf Basis eines 50% igen Audit-basier	ten Ansatzes				

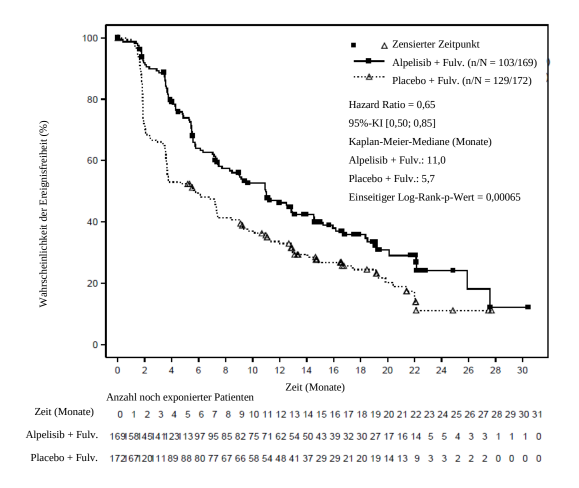
In der Kohorte mit PIK3CA-Mutation zeigten die PFS-Analysen gemäß Prüfarztbeurteilung der bei der Randomisierung stratifizierten Subgruppen einen im Allgemeinen einheitlichen Behandlungseffekt zugunsten des Alpelisib-Arms – unabhängig von der An- oder Abwesenheit von Lungen-/Lebermetastasen.

Für die 20 Patienten mit vorausgegangener Behandlung mit einem CDK4/6-Hemmer betrug die Hazard Ratio (HR) 0,48 (95%-KI: 0,17; 1,36); das mediane PFS war 1,8 Monate (95%-KI: 1,7; 3,6) im Placebo-plus-Fulvestrant-Arm und 5,5 Monate (95%-KI: 1,6; 16,8) im Alpelisib-plus-Fulvestrant-Arm.

Mit dem 12. Juni 2018 als Datenschnitt fielen die PFS-Ergebnisse für die Untergruppe der endokrinresistenten Patienten (HR = 0,64; 95%-KI: 0,49; 0,85, n=292) und endokrinsensitiven Patienten (HR = 0,87; 95%-KI: 0,35; 2,17, n=39) zugunsten des Alpelisb-plus-Fulvestrant-Arms aus. Die Anzahl endokrin-sensitver Patienten mit PIK3CA-Mutation war begrenzt (n=39) und die Ergebnisse sind daher mit Vorsicht zu interpretieren.

Mit dem 12. Juni 2018 als Datenschnitt war die Gesamtansprechrate für Patienten mit messbarer Erkrankung zu Studienbeginn 35,7% (95%-KI: 27,4; 44,7) im Alpelisib plus Fulvestrant-Arm und 16,2% (95%-KI: 10,4; 23,5) im Placebo plus Fulvestrant-Arm.

Abbildung 1 Kaplan-Meier-Kurve des progressionsfreien Überlebens in der Kohorte mit PIK3CA-Mutation gemäß Beurteilung durch den örtlichen Prüfarzt



# Kohorte ohne PIK3CA-Mutation

Bei Patienten, bei denen das Tumorgewebe keine PIK3CA-Mutation aufwies, wurde kein Nutzen hinsichtlich des PFS beobachtet.

### Vorherige Einnahme von Fulvestrant in der Studie CBYL719X2102

Mit Fulvestrant vorbehandelte Patienten wurden nicht in die Zulassungsstudie aufgenommen. In der Phase-I-Studie CBYL719X2101 gaben 39 Teilnehmer an, mit Fulvestrant vorbehandelt zu sein. Das jeweils beste Gesamtansprechen auf die Behandlung mit Alpelisib plus Fulvestrant bei den 21 Teilnehmern mit PIK3CA-Mutationen und messbarer Erkrankung zu Studienbeginn war bei 7 Teilnehmern ein partielles Ansprechen, bei 11 Teilnehmern eine Stabilisierung und bei 2 eine Progression. Damit ist der Nachweis der Wirksamkeit dieser Behandlung bei mit Fulvestrant vorbehandelten Patienten aufgrund der derzeit begrenzten Datenlage nicht erbracht (siehe Abschnitt 4.4).

### Kinder und Jugendliche

Die Europäische Arzneimittel-Agentur hat für Piqray eine Freistellung von der Verpflichtung zur Vorlage von Ergebnissen zu Studien in allen pädiatrischen Altersklassen zu Brustkrebs gewährt (siehe Abschnitt 4.2 bzgl. Informationen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen).

# 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Die Pharmakokinetik von Alpelisib wurde bei Patienten in Dosierungen von 30 bis 450 mg oral pro Tag untersucht. Probanden erhielten orale Einzeldosen zwischen 300 und 400 mg. Die Pharmakokinetik war bei Krebspatienten und Probanden vergleichbar.

# Resorption

Nach oraler Gabe von Alpelisib lag die mediane Zeit bis zum Erreichen der maximalen Plasmakonzentration (t<sub>max</sub>) unabhängig von Dosis, Zeit oder Behandlungsschema zwischen 2,0 und 4,0 Stunden. Die Bioverfügbarkeit wurde auf Basis eines Resorptionsmodells nach Nahrungsaufnahme als sehr hoch (> 99 %), im Nüchternzustand jedoch als niedriger (~68,7 % bei einer Dosis von 300 mg) veranschlagt. Bei täglicher Gabe können Steady-State-Plasmakonzentrationen von Alpelisib bei den meisten Patienten 3 Tage nach Therapiebeginn erwartet werden.

# Einfluss von Nahrungsmitteln

Die Resorption von Alpelisib wird durch Nahrung beeinflusst. Nach einer oralen Einzeldosis von 300 mg Alpelisib führte eine fett- und kalorienreiche Mahlzeit (985 Kalorien mit 58,1 g Fett) bei gesunden Probanden im Vergleich zum Nüchternzustand zu einer Zunahme der AUC $_{inf}$  um 73 % und der  $C_{max}$  um 84 %, während eine fett- und kalorienarme Mahlzeit (334 Kalorien mit 8,7 g Fett) zu einer Zunahme der AUC $_{inf}$  um 77 % und der  $C_{max}$  um 145 % führte. Zwischen einer fett- und kalorienreichen und einer fett- und kalorienarmen Mahlzeit wurde mit einem Verhältnis der geometrischen Mittelwerte von 0,978 (KI: 0,876; 1,09) kein signifikanter Unterschied der AUC $_{inf}$  festgestellt, was zeigt, dass weder Fett- noch Gesamtkaloriengehalt einen bedeutenden Einfluss auf die Resorption haben. Mögliche Ursache für den Einfluss der Nahrungsaufnahme ist die erhöhte gastrointestinale Löslichkeit, die durch die Abgabe von Gallenflüssigkeit in Reaktion auf die Nahrungsaufnahme verursacht wird. Piqray sollte daher jeden Tag ungefähr zur gleichen Zeit direkt nach einer Mahlzeit eingenommen werden.

# Verteilung

Alpelisib bindet mäßig stark an Proteine mit einer freien Fraktion von 10,8 %, unabhängig von der Konzentration. Alpelisib war zu gleichen Teilen zwischen roten Blutkörperchen und Plasma verteilt, wobei das mittlere Blut-zu-Plasma-Verhältnis *in vivo* bei 1,03 lag. Da Alpelisib ein Substrat für humane Effluxtransporter ist, ist nicht zu erwarten, dass die Blut-Hirn-Schranke beim Menschen überwunden wird. Das Verteilungsvolumen von Alpelisib im Steady-State (Vss/F) wird auf 114 Liter (interindividueller CV 46 %) geschätzt.

#### Biotransformation

*In-vitro*-Studien haben gezeigt, dass der Abbau hauptsächlich über die Hydrolysierung zum Metaboliten BZG791 mittels chemischer und enzymatischer Amidhydrolyse, in geringem Umfang aber auch über CYP3A4 erfolgt. Die Hydrolyse von Alpelisib erfolgt systemisch sowohl über chemische Zersetzungsprozesse als auch enzymatische Hydrolyse durch ubiquitär exprimierte, hochkapazitive Enzyme (Esterasen, Amidasen, Cholinesterase), die nicht auf die Leber beschränkt sind. Über CYP3A4 katalysierte Metabolite und Glucuronide machten ~15 % der Dosis aus; BZG791 stand für ~40-45 % der Dosis. Der Rest des resorbierten Dosisanteils wurde als Alpelisib ausgeschieden.

# **Elimination**

Alpelisib zeigt auf Basis einer populationspharmakokinetischen Analyse im Sättigungszustand mit 9,2 l/h (CV 21 %) eine geringe Clearance. Die aus der Populationskinetik abgeleitete dosis- und zeitunabhängige Halbwertszeit betrug bei 300 mg einmal täglich im Steady-State 8 bis 9 Stunden.

In einer Massenbilanz-Studie beim Menschen wurden Alpelisib und dessen Metabolite nach oraler Gabe hauptsächlich mittels hepatobiliärem Export und/oder intestinaler Sekretion von Alpelisib über den Stuhl ausgeschieden (81 %) oder zum Metaboliten BZG791 umgewandelt. Die Ausscheidung in den Urin spielt eine untergeordnete Rolle (13,5 %), wobei unverändertes Alpelisib 2 % ausmacht. Nach einer oralen Einzeldosis von 14C-markiertem Alpelisib wurden innerhalb von 8 Tagen 94,5 % der insgesamt verabreichten Radioaktivität wiedergefunden.

### Linearität/Nicht-Linearität

Die Pharmakokinetik war nach Nahrungsaufnahme im Dosisbereich von 30 bis 450 mg hinsichtlich Dosis und Zeit linear. Nach wiederholter Gabe ist die Alpelisib-Exposition (AUC) im Steady-State nur geringfügig höher als nach einer Einzeldosis, wobei bei täglicher Dosisgabe eine durchschnittliche Akkumulation um den Faktor 1,3 bis 1,5 beobachtet wird.

# Metabolische Wechselwirkung

#### CYP3A4-Substrate

In einer Studie zu Wechselwirkungen mit dem sensitiven CYP3A4-Substrat Everolimus stieg die AUC um 11,2 %. Arzneimittel-Wechselwirkungen mit CYP3A4-Substraten lassen keine klinisch bedeutsame Änderung erwarten.

#### CYP3A4-Induktoren und Inhibitoren

Die Wirkung von CPY3A4-Induktoren oder Inhibitoren wurde nicht in klinischen Studien untersucht. Da nur ein geringer Anteil (<15%) durch CYP3A4 metabolisiert wird, werden keine klinisch bedeutsamen Änderungen in der Gesamtexposition erwartet.

# Transportervermittelte Wechselwirkungen

Den vorliegenden *in vitro*-Daten zufolge kann die Inhibition des renalen organischen Anionentransporters OAT3 durch Alpelisib (und/oder durch dessen Metaboliten BZG791) in der therapeutischen Dosis nicht verworfen werden.

Alpelisib zeigte *in vitro* nur eine schwache Hemmung von ubiquitär exprimierten Effluxtansportern (P-gp, BCRP, MRP2, BSEP), SLC-Transportern an der Leberpforte (OATP1B1, OATP1B3, OCT1) und SLC-Transportern in der Niere (OAT1, OCT2, MATE1, MATE2K). Da die systemischen Konzentrationen der ungebundenen Fraktion im Steady-State (oder die Konzentrationen an der Leberpforte) sowohl bei der humantherapeutischen Dosis als auch der maximal verträglichen Dosis signifikant niedriger sind als die experimentell bestimmten Hemmkonstanten der ungebundenen Fraktion oder der IC<sub>50</sub>, ist die Hemmung klinisch nicht von Bedeutung. Wegen der hohen Konzentrationen von Alpelisib im intestinalen Lumen kann eine Wirkung auf intestinales P-gp und BCRP nicht vollständig ausgeschlossen werden.

### Besondere Patientengruppen

### Einfluss von Alter, Gewicht und Geschlecht

Eine populationspharmakokinetische Analyse zeigte, dass es keine klinisch relevanten Einflüsse von Alter, Körpergewicht oder Geschlecht auf die systemische Exposition gegenüber Alpelisib gibt, die eine Dosisanpassung von Piqray erforderlich machen würden.

# Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahre)

Die Pharmakokinetik von Piqray bei Kindern im Alter von 0 bis 18 Jahren wurde nicht untersucht. Es liegen keine Daten vor.

# Ältere Patienten (ab 65 Jahren)

Von 284 Patienten, die Piqray in der Phase-III-Studie (im Alpelisib-plus-Fulvestrant-Arm) erhielten, waren 117 Patienten ≥ 65 Jahre und 34 Patienten zwischen 75 und 87 Jahre alt. Zwischen diesen Patienten und jüngeren Patienten konnten keine grundsätzlichen Unterschiede hinsichtlich der Exposition gegenüber Alpelisib festgestellt werden (siehe Abschnitt 4.2).

### Ethnische Zugehörigkeit

Populationspharmakokinetische und pharmakokinetische Analysen einer Phase-I-Studie mit japanischen Krebspatienten zeigten, dass es keine klinisch relevanten Einflüsse der ethnischen Herkunft auf die systemische Exposition gegenüber Piqray gibt.

Nach einmaliger und wiederholter täglicher Gabe von Piqray an japanische Patienten waren nichtkompartimentelle pharmakokinetische Parameter sehr ähnlich denen der kaukasischen Population.

# Nierenfunktionsstörung

Basierend auf einer populationspharmakokinetischen Analyse von 117 Patienten mit normaler Nierenfunktion (eGFR  $\geq$  90 ml/min/1,73 m²)/(CLcr  $\geq$  90 ml/min), 108 Patienten mit leichter Nierenfunktionsstörung (eGFR 60 bis < 90 ml/min/1,73 m²)/(CLcr 60 bis < 90 ml/min) und 45 Patienten mit mittelschwerer Nierenfunktionsstörung (eGFR 30 bis < 60 ml/min/1,73 m²) hatten leichte und mittelschwere Nierenfunktionsstörungen keine Auswirkung auf die Exposition gegenüber Alpelisib (siehe Abschnitt 4.2).

# **Leberfunktionsstörung**

Basierend auf einer Studie zur Pharmakokinetik bei Patienten mit Leberfunktionsstörung hatten mittelschwere und schwere Leberfunktionsstörungen vernachlässigbare Auswirkungen auf die Exposition gegenüber Alpelisib (siehe Abschnitt 4.2). Die mittlere Alpelisib-Exposition war bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung um das 1,26-Fache erhöht (Verhältnis der geometrischen Mittelwerte: 1,00 für C<sub>max</sub>; 1,26 für AUC<sub>last</sub>/AUC<sub>inf</sub>).

Basierend auf einer populations-pharmakokinetischen Analyse bei 230 Patienten mit normaler Leberfunktion, 41 Patienten mit leichter Leberfunktionsstörung und keinen Patienten mit mittelschwerer Leberfunktionsstörung hatten leichte und mittelschwere Leberfunktionsstörungen keine Auswirkungen auf die Exposition gegenüber Alpelisib. Dies bestätigt die Ergebnisse der Studie zu den Auswirkungen von Leberfunktionsstörungen (siehe Abschnitt 4.2).

# 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

### Sicherheitspharmakologie und Toxizität bei wiederholter Gabe

Die Mehrheit der beobachteten Wirkungen von Alpelisib waren mit der pharmakologischen Aktivität von Alpelisib als p $110\alpha$ -spezifischer Hemmer des PI3K-Signalwegs verbunden, z. B. die zu Hyperglykämie führende Beeinflussung der Glukosehomöostase und das Risiko für erhöhten Blutdruck. Knochenmark, Lymphgewebe, Pankreas und einige Reproduktionsorgane beider Geschlechter waren die Hauptzielorgane für Nebenwirkungen. Wirkungen auf das Knochenmark und das lymphoide Gewebe klangen im Allgemeinen nach Absetzen der Behandlung wieder ab. Die Wirkungen auf Pankreas und Reproduktionsorgane bildeten sich nicht vollständig zurück, zeigten aber Besserungstendenzen.

### Kardiovaskuläre Sicherheitspharmakologie

Bei 13-fach höherer Konzentration als durch die empfohlene Dosierung von 300 mg/Tag hervorgerufene Exposition beim Menschen wurde *in vitro* eine Inhibierung der hERG-Kanäle gezeigt (IC $_{50}$  von 9,4  $\mu$ M). Bei Hunden wurden kein relevanter elektrophysiologischer Effekt festgestellt.

# Karzinogenität und Mutagenität

Es wurden keine Studien zum kanzerogenen Potenzial durchgeführt.

Die Ergebnisse der genotoxischen Standard-Studien mit Alpelisib waren negativ. In einer Toxizitätsstudie an Ratten mit wiederholter Gabe und integrierter Mikronukleus-Analyse war die Exposition gegenüber Alpelisib 1,4-fach höher für männliche Tiere und 2-fach höher für weibliche Tiere im Vergleich zur therapeutischen Exposition beim Menschen, die mit der empfohlenen Dosis behandelt wurden. Ein genotoxisches Potenzial von Alpelisib beim Menschen kann daher nicht ausgeschlossen werden.

# Reproduktionstoxizität

Studien zur embryofetalen Entwicklung bei Ratten und Kaninchen haben gezeigt, dass die orale Gabe von Alpelisib während der Organogenese embryotoxische, fetotoxische und teratogene Wirkungen hat. Bei Ratten und Kaninchen kam es nach pränataler Exposition gegenüber Alpelisib bereits bei Expositionen unterhalb denjenigen bei der maximal empfohlenen Dosis beim Menschen von 300 mg zu einer erhöhten Inzidenz von Prä- und Postimplantationsverlusten, geringeren Gewichten der Föten, und einer erhöhten Inzidenz fetaler Anomalien (vergrößerte Gehirnventrikel, verringerte Verknöcherung, Skelettmissbildungen), was auf eine mögliche klinische Relevanz hindeutet.

Eine Studie zur Fertilität bei Ratten wurde nicht durchgeführt. In Studien zur Toxizität bei wiederholter Gabe wurden jedoch unerwünschte Wirkungen an den Reproduktionsorganen festgestellt, z. B. vaginale oder Uterus-Atrophie, Veränderungen des Östrogenzyklus bei Ratten, Abnahme des Prostata- und Hodengewichtes bei Ratten und Hunden und Prostata-Atrophie bei Hunden (bei klinisch relevanten Dosen basierend auf der AUC).

### Phototoxizität

In einem *In-vitro-*Phototoxizitätstest an der Fibroblastenzelllinie 3T3 von Balb/c-Mäusen zeigte Alpelisib kein relevantes phototoxisches Potenzial.

#### 6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

### 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

#### Tablettenkern

Mikrokristalline Cellulose Mannitol (Ph. Eur.) Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph. Eur.) Hypromellose Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich]

### Filmüberzug

Hypromellose Eisen(III)-oxid (E172) Eisen(II,III)-oxid (E172) Titandioxid (E171) Macrogol 4000 Talkum

#### 6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

#### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre.

# 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

#### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

PVC/PCTFE/Alu(Polyvinylchlorid/Polychlortrifluorethylen/Aluminium)-Blisterpackung, als versiegelter Blisterstreifen mit 14 Filmtabletten.

# Piqray 50 mg und 200 mg Filmtabletten

Packungen mit 28 Filmtabletten (14 zu 50 mg und 14 zu 200 mg) oder 56 Filmtabletten (28 zu 50 mg und 28 zu 200 mg).

Bündelpackungen mit 168 Filmtabletten (3 x 56; jeweils 28 Tabletten zu 50 mg und 28 Tabletten zu 200 mg).

# Piqray 150 mg Filmtabletten

Packungen mit 28 oder 56 Filmtabletten. Bündelpackungen mit 168 (3 x 56) Filmtabletten.

# Pigray 200 mg Filmtabletten

Packungen mit 14 oder 28 Filmtabletten. Bündelpackungen mit 84 (3 x 28) Filmtabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

# 7. INHABER DER ZULASSUNG

Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merrion Road Dublin 4 Irland

### 8. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/1/20/1455/001-009

# 9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

# 10. STAND DER INFORMATION

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <a href="http://www.ema.europa.eu">http://www.ema.europa.eu</a> verfügbar.

# **ANHANG II**

- A. HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST
- B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH
- C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN
- D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

# A. HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Name und Anschrift des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Novartis Pharma GmbH Roonstraße 25 90429 Nürnberg Deutschland

# B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH

Arzneimittel auf eingeschränkte ärztliche Verschreibung (siehe Anhang I: Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels, Abschnitt 4.2).

# C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN

# • Regelmäßig aktualisierte Unbedenklichkeitsberichte [Periodic Safety Update Reports (PSURs)]

Die Anforderungen an die Einreichung von PSURs für dieses Arzneimittel sind in der nach Artikel 107 c Absatz 7 der Richtlinie 2001/83/EG vorgesehenen und im europäischen Internetportal für Arzneimittel veröffentlichten Liste der in der Union festgelegten Stichtage (EURD-Liste) - und allen künftigen Aktualisierungen - festgelegt.

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) legt den ersten PSUR für dieses Arzneimittel innerhalb von 6 Monaten nach der Zulassung vor.

# D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

• Risikomanagement-Plan (RMP)

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) führt die notwendigen, im vereinbarten RMP beschriebenen und in Modul 1.8.2 der Zulassung dargelegten Pharmakovigilanzaktivitäten und Maßnahmen sowie alle künftigen vereinbarten Aktualisierungen des RMP durch.

Ein aktualisierter RMP ist einzureichen:

- nach Aufforderung durch die Europäische Arzneimittel-Agentur;
- jedes Mal wenn das Risikomanagement-System geändert wird, insbesondere infolge neuer eingegangener Informationen, die zu einer wesentlichen Änderung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses führen können oder infolge des Erreichens eines wichtigen Meilensteins (in Bezug auf Pharmakovigilanz oder Risikominimierung).

# • Zusätzliche Maßnahmen zur Risikominimierung

Vor dem Inverkehrbringen von Piqray in jedem Mitgliedstaat muss der Zulassungsinhaber (MAH) den Inhalt und das Format des Schulungsprogramms, einschließlich der Kommunikationsmedien, der Vertriebsmodalitäten und aller anderen Aspekte des Programms, mit der zuständigen nationalen Behörde vereinbaren.

Das Schulungsprogramm zielt darauf ab, das Bewusstsein zu schärfen und Informationen zu vermitteln über die Anzeichen und Symptome schwerer Hyperglykämien, einschließlich Ketoazidose, und deren Behandlung.

Der Zulassungsinhaber stellt sicher, dass in jedem Mitgliedstaat, in dem Piqray vermarktet wird, alle Angehörigen der Gesundheitsberufe, die möglicherweise Piqray verschreiben, Zugang zu dem ärztlichen Schulungsmaterial haben bzw. mit diesem versorgt werden.

# Das ärztliche Schulungsmaterial sollte beinhalten:

- Die Zusammenfassung der Produktmerkmale
- Anweisung f

  ür Fachkreise

Die Anweisung für Fachkreise sollen die folgenden Schlüsselinformationen enthalten:

#### Vor Behandlungsbeginn

- Pigray ist mit einem erhöhten Risiko für Hyperglykämie verbunden.
- Bei Patienten mit erhöhtem Risiko (Diabetes, Prädiabetes, NPG > 250 mg/dl, BMI ≥ 30 oder Alter ≥ 75 Jahre) ist eine Konsultation mit einem in der Behandlung von Hyperglykämien erfahrenen Arzt erforderlich.
- Die aktuelle antidiabetische Behandlung des Patienten könnte durch die Behandlung mit Alpelisib beeinträchtigt werden, vermittelt durch eine Interaktion mit oralen Antidiabetika, die durch CYP2C9 und CYP2C8 metabolisiert werden (einschließlich, aber nicht beschränkt auf Repaglinid, Rosiglitazon, Glipizid und Tolbutamid).
- Testen von NPG und HbA1c und Optimierung des Blutzuckerspiegels des Patienten vor Beginn der Behandlung mit Alpelisib.
- Beratung der Patienten hinsichtlich der Risiken von Hyperglykämie, Notwendigkeit von Änderungen des Lebensstils, Anzeichen und Symptomen einer Hyperglykämie (z. B. starker Durst, häufigerer Harndrang oder größere Urinmengen als sonst, vermehrter Appetit bei gleichzeitigem Gewichtsverlust, Atembeschwerden, Kopfschmerzen, Übelkeit, Erbrechen) sowie der Bedeutung der sofortigen Kontaktaufnahme mit medizinischem Fachpersonal beim Auftreten solcher Symptome.

# • Während der Behandlung

- Befolgen Sie den Zeitplan für die Überwachung der Nüchternglukose entsprechend der Piqray-Zulassung. Beachten Sie hierbei die unterschiedlichen Zeitpläne für Patienten mit oder ohne Risikofaktoren.
- Bei Auftreten von Hyperglykämie ist die Tabelle für Hyperglykämie-bedingte Dosisanpassungen und Behandlungsmaßnahmen entsprechend der Piqray-Zulassung zu beachten
- Bei Einleitung einer Behandlung mit Antidiabetika sind etwaige Arzneimittelinteraktionen zu bedenken.

# • Verpflichtung zur Durchführung von Maßnahmen nach der Zulassung

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen schließt innerhalb des festgelegten Zeitrahmens folgende Maßnahmen ab:

Beschreibung	Frist
Wirksamkeitsstudie nach Zulassung (PAES): Um die Wirksamkeit und	31. August
langfristige Sicherheit von Alpelisib in Kombination mit Fulvestrant bei	2022
postmenopausalen Frauen, und Männern, mit Hormonrezeptor (HR)-positivem,	
humanem epidermalem Wachstumsfaktor-Rezeptor 2 (HER2)-negativen,	
fortgeschrittenem Brustkrebs mit einer PIK3CA-Mutation bei Fortschreiten der	
Krankheit nach einer endokrinen Therapie als Monotherapie weiter zu	
untersuchen, sollte der Zulassungsinhaber den endgültigen klinischen	
Studienbericht der randomisierten, placebeo-kontrollieren Phase-III-Studie	
CBYL719C2301 (SOLAR-1) einreichen.	

# ANHANG III ETIKETTIERUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. ETIKETTIERUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG
UMKARTON FÜR PACKUNGEN, DIE TABLETTEN MIT 150 MG ENTHALTEN
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
Piqray 150 mg Filmtabletten Alpelisib
2. WIRKSTOFF(E)
Jede Filmtablette enthält 150 mg Alpelisib.
3. SONSTIGE BESTANDTEILE
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT
Filmtablette
28 Tabletten Für eine Behandlungsdauer von 14 Tagen bei einer <b>Tagesdosis von 300 mg</b> . 56 Tabletten Für eine Behandlungsdauer von 28 Tagen bei einer <b>Tagesdosis von 300 mg</b> .
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH
8. VERFALLDATUM
verwendbar bis
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

# 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merrion Road Dublin 4 Irland

10	PATTE A	COTTAL	CONTETNAN	TED (NI)
12.	ZULP	155UN	GSNUMN	MEK(N)

EU/1/20/1455/001 28 Filmtabletten mit 150 mg EU/1/20/1455/002 56 Filmtabletten mit 150 mg

# 13. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

# 14. VERKAUFSABGRENZUNG

# 15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH

# 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

Piqray 150 mg

# 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC

SN

NN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UMKARTON FÜR BÜNDELPACKUNGEN, DIE TABLETTEN MIT 150 MG ENTHALTEN (MIT BLUE BOX)

## 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Piqray 150 mg Filmtabletten Alpelisib

## 2. WIRKSTOFF(E)

Jede Filmtablette enthält 150 mg Alpelisib.

## 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

## 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

## Filmtablette

Bündelpackung: 168 (3 x 56) Tabletten

Für eine Behandlungsdauer von 3 x 28 Tagen bei einer **Tagesdosis von 300 mg**.

## 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

Zum Einnehmen

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

## 8. VERFALLDATUM

verwendbar bis

## 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Vista		
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)	
EU	/1/20/1455/003 168 (3 x 56) Filmtabletten zu 150 mg	
13.	CHARGENBEZEICHNUNG	
Ch	В.	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG	
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH	
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT	
Piqra	ay 150 mg	
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE	
2D-H	Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.	
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT	
PC SN		

NN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UMKARTON DER ZWISCHENPACKUNGEN FÜR DIE BÜNDELPACKUNGEN, DIE TABLETTEN MIT 150 MG ENTHALTEN (OHNE BLUE BOX) 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Piqray 150 mg Filmtabletten Alpelisib 2. WIRKSTOFF(E) Jede Filmtablette enthält 150 mg Alpelisib. 3. SONSTIGE BESTANDTEILE 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT Filmtablette 56 Tabletten Für eine Behandlungsdauer von 28 Tagen bei einer Tagesdosis von 300 mg. Teil einer Bündelpackung. Einzelverkauf unzulässig. 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH 6. **AUFZUBEWAHREN IST** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH 8. **VERFALLDATUM** verwendbar bis

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

9.

	BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Vista		
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)	
EU/	1/20/1455/003 168 (3 x 56) Filmtabletten zu 150 mg	
13.	CHARGENBEZEICHNUNG	
ChI	3.	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG	
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH	
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT	
Piqra	y 150 mg	
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE	
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT	

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE

# MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN BLISTERPACKUNG FÜR PACKUNGEN MIT TABLETTEN ZU 150 MG 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Piqray 150 mg Tabletten Alpelisib 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS Novartis Europharm Limited 3. **VERFALLDATUM EXP** 4. **CHARGENBEZEICHNUNG** Lot 5. WEITERE ANGABEN Mo Di Mi Do Fr Sa

Nehmen Sie am angegebenen Tag beide Tabletten aus einer farbigen Reihe unmittelbar nach einer Mahlzeit ein.

So

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG		
UMKARTON DER PACKUNGEN, DIE TABLETTEN MIT 200 MG ENTHALTEN		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Piqray 200 mg Filmtabletten Alpelisib		
2. WIRKSTOFF(E)		
Jede Filmtablette enthält 200 mg Alpelisib.		
3. SONSTIGE BESTANDTEILE		
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT		
Filmtablette  14 Tabletten		
Für eine Behandlungsdauer von 14 Tagen bei einer <b>Tagesdosis von 200 mg</b> .  28 Tabletten Für eine Behandlungsdauer von 28 Tagen bei einer <b>Tagesdosis von 200 mg</b> .		
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG		
Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen		
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST		
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.		
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH		
8. VERFALLDATUM		
verwendbar bis		
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG		

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE
	BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON
	STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

## 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merrion Road Dublin 4 Irland

4.6		1 00777		63 6EE (3.1)
<b>12.</b>	- 7.I II .	$\Delta SSIIN$	1(-5 NII)	MMER(N)

EU/1/20/1455/007 14 Filmtabletten mit 200 mg EU/1/20/1455/008 28 Filmtabletten mit 200 mg

## 13. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

## 14. VERKAUFSABGRENZUNG

## 15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH

## 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

Piqray 200 mg

## 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC

SN

NN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UMKARTON DER BÜNDELPACKUNGEN, DIE TABLETTEN MIT 200 MG ENTHALTEN (MIT BLUE BOX) 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Pigray 200 mg Filmtabletten Alpelisib 2. WIRKSTOFF(E) Jede Filmtablette enthält 200 mg Alpelisib. 3. SONSTIGE BESTANDTEILE 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT Filmtablette Bündelpackung: 84 (3 x 28) Tabletten Für eine Behandlungsdauer von 3 x 28 Tagen bei einer **Tagesdosis von 200 mg**. 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH **AUFZUBEWAHREN IST** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

8.

9.

verwendbar bis

**VERFALLDATUM** 

10.	BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN		
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Vista			
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)		
EU/	1/20/1455/009 84 (3 x 28) Filmtabletten zu 200 mg		
13.	CHARGENBEZEICHNUNG		
ChF	3.		
14.	VERKAUFSABGRENZUNG		
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH		
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT		
Piqra	y 200 mg		
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE		
2D-B	arcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.		
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT		
PC SN NN			

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UMKARTON DER ZWISCHENPACKUNGEN FÜR DIE BÜNDELPACKUNGEN, DIE TABLETTEN MIT 200 MG ENTHALTEN (OHNE BLUE BOX) 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Piqray 200 mg Filmtabletten Alpelisib 2. WIRKSTOFF(E) Jede Filmtablette enthält 200 mg Alpelisib. 3. SONSTIGE BESTANDTEILE 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT Filmtablette 28 Tabletten Für eine Behandlungsdauer von 28 Tagen bei einer Tagesdosis von 200 mg. Teil einer Bündelpackung. Einzelverkauf unzulässig. 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG Packungsbeilage beachten. Zum Einnehmen WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH 6. **AUFZUBEWAHREN IST** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH 8. **VERFALLDATUM** verwendbar bis

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

9.

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Vista		
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)	
EU/	1/20/1455/009 84 (3 x 28) Filmtabletten zu 200 mg	
13.	CHARGENBEZEICHNUNG	
ChB		
14.	VERKAUFSABGRENZUNG	
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH	
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT	
Piqra	y 200 mg	
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE	
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT	

## MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN BLISTERPACKUNG FÜR PACKUNGEN MIT TABLETTEN ZU 200 MG 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Piqray 200 mg Tabletten Alpelisib 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS Novartis Europharm Limited 3. **VERFALLDATUM EXP** 4. CHARGENBEZEICHNUNG Lot 5. WEITERE ANGABEN Mo Di Mi Do Fr Sa So

Nehmen Sie eine Tablette am angegebenen Tag unmittelbar nach einer Mahlzeit ein.

## ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

## UMKARTON VON PACKUNGEN MIT TABLETTEN ZU 50 MG UND 200 MG

## 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Piqray 50 mg Filmtabletten Piqray 200 mg Filmtabletten Alpelisib

## 2. WIRKSTOFF(E)

Jede Filmtablette enthält 50 mg oder 200 mg Alpelisib.

## 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

## 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

## Filmtablette

14 Tabletten zu 50 mg

14 Tabletten zu 200 mg

Für eine Behandlungsdauer von 14 Tagen bei einer Tagesdosis von 250 mg.

28 Tabletten zu 50 mg

28 Tabletten zu 200 mg

Für eine Behandlungsdauer von 28 Tagen bei einer Tagesdosis von 250 mg.

## 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

Zum Einnehmen

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

## 8. VERFALLDATUM

verwendbar bis

## 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

## 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merrion Road Dublin 4 Irland

## 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/20/1455/004 14 Filmtabletten mit 50 mg + 14 Filmtabletten mit

200 mg

EU/1/20/1455/005 28 Filmtabletten mit 50 mg + 28 Filmtabletten mit

200 mg

## 13. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

## 14. VERKAUFSABGRENZUNG

15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH

## 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

Piqray 50 mg + 200 mg

## 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

# 18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC

SN

NN

## ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

# UMKARTON DER BÜNDELPACKUNGEN MIT TABLETTEN ZU 50 MG UND 200 MG (MIT BLUE BOX)

## 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Piqray 50 mg Filmtabletten Piqray 200 mg Filmtabletten Alpelisib

## 2. WIRKSTOFF(E)

Jede Filmtablette enthält 50 mg oder 200 mg Alpelisib.

## 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

## 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

## **Filmtablette**

Bündelpackung:

84 (3 x 28) Tabletten zu 50 mg

84 (3 x 28) Tabletten zu 200 mg

Für eine Behandlungsdauer von 3 x 28 Tagen bei einer **Tagesdosis von 250 mg**.

## 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

Zum Einnehmen

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

## 8. VERFALLDATUM

verwendbar bis

## 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10.	BESEITIGUNG VON	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON FALLMATERIALIEN
11.	NAME UND ANSCHI	RIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merrion Road Dublin 4 Irland		
12.	ZULASSUNGSNUMN	MER(N)
EU/	/1/20/1455/006	84 (3 x 28) Filmtabletten zu 50 mg + 84 (3 x 28) Filmtabletten zu 200 mg
13.	CHARGENBEZEICH	INUNG
ChB.		
14.	VERKAUFSABGREN	NZUNG
<b>15.</b>	HINWEISE FÜR DEN	N GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINI	DENSCHRIFT
Piqray 50 mg + 200 mg		
17.	INDIVIDUELLES ER	RKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.		

INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES

18.

PC SN NN **FORMAT** 

## ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

## UMKARTON DER ZWISCHENPACKUNGEN FÜR DIE BÜNDELPACKUNGEN MIT TABLETTEN ZU 50 MG UND 200 MG (OHNE BLUE BOX)

## 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Piqray 50 mg Filmtabletten Piqray 200 mg Filmtabletten Alpelisib

## 2. WIRKSTOFF(E)

Jede Filmtablette enthält 50 mg oder 200 mg Alpelisib.

## 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

## 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

## Filmtablette

28 Tabletten zu 50 mg

28 Tabletten zu 200 mg

Für eine Behandlungsdauer von 28 Tagen bei einer Tagesdosis von 250 mg.

Teil einer Bündelpackung. Einzelverkauf unzulässig.

## 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

Zum Einnehmen

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

## 8. VERFALLDATUM

verwendbar bis

## 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
11.	NAME UND ANSCHI	RIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merrion Road Dublin 4 Irland		
12.	ZULASSUNGSNUMN	MER(N)
EU/	/1/20/1455/006	84 Filmtabletten zu 50 mg + 84 Filmtabletten zu 200 mg (3 x 28 + 28)
13.	CHARGENBEZEICH	INUNG
ChE	3.	
14.	VERKAUFSABGREN	NZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN	N GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLIND	DENSCHRIFT
Piqray 50 mg + 200 mg		
17.	INDIVIDUELLES ER	KENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES

18.

**FORMAT** 

# MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN BLISTERPACKUNG VON PACKUNGEN MIT TABLETTEN ZU 50 MG UND 200 MG 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Piqray 50 mg Tabletten

Piqray 50 mg Tabletten Piqray 200 mg Tabletten Alpelisib

## 2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Novartis Europharm Limited

## 3. VERFALLDATUM

**EXP** 

## 4. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot

## 5. WEITERE ANGABEN

Mo

Di

Mi

Do

Fr

Sa So

Nehmen Sie am angegebenen Tag beide Tabletten aus einer farbigen Reihe unmittelbar nach einer Mahlzeit ein.

**B. PACKUNGSBEILAGE** 

## Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Piqray 50 mg Filmtabletten Piqray 150 mg Filmtabletten Piqray 200 mg Filmtabletten Alpelisib

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4.

# Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

## Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Piqray und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Piqray beachten?
- 3. Wie ist Piqray einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Piqray aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

## 1. Was ist Piqray und wofür wird es angewendet?

## Was ist Pigray?

Piqray enthält den Wirkstoff Alpelisib, der zu einer Arzneimittelklasse gehört, die als Hemmstoffe der Phoshatidylinositol-3-Kinase (PI3K) bezeichnet wird.

## Wofür wird Piqray angewendet?

Piqray wird zur Behandlung von postmenopausalen Frauen, und Männern, mit einer Art von Brustkrebs angewendet, der Hormonrezeptor (HR)-positiver, humaner epidermaler Wachstumsfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativer Brustkrebs im fortgeschrittenen Stadium genannt wird. Piqray wird in Kombination mit Fulvestrant, einem hormonellen Arzneimittel gegen Krebs, bei Patientinnen angewendet, deren Krebserkrankung nicht auf andere hormonelle Behandlungen angesprochen hat und die bestimmte Veränderungen (Mutationen) eines Gens names PIK3CA aufweisen.

Ihr Arzt wird eine Probe Ihres Bluts und/oder des Tumorgewebes entnehmen, die dann auf diese PIK3CA-Mutationen untersucht werden wird. Wenn das Ergebniss positiv ist, ist es wahrscheinlich, dass Ihr Krebs auf die Behandlung mit Piqray anspricht.

## Wie Pigray wirkt

Die Wirkung von Piqray beruht auf der Hemmung von Enzymen, die als Phosphatidylinositol-3-Kinasen (PI3K) bezeichnet werden. Diese Enzyme unterstützen Krebszellen bei Wachstum und Vermehrung. Durch die Hemmung ihrer Aktivität kann Piqray das Wachstum und die Ausbreitung des Krebses verringern und helfen, Krebszellen abzutöten.

Wenn Sie weitere Fragen dazu haben, wie Piqray wirkt oder warum es Ihnen verschrieben wurde, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

## 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Pigray beachten?

Befolgen Sie sorgfältig sämtliche Anweisungen Ihres Arztes, da diese von den allgemeinen Informationen in dieser Packungsbeilage abweichen können. Fragen Sie Ihren Arzt, falls Sie sich nicht sicher sind.

## Piqray darf nicht eingenommen werden,

wenn Sie allergisch gegen Alpelisib oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen
 Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Wenn Sie vermuten, allergisch zu sein, fragen Sie Ihren
 Arzt um Rat.

## Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Pigray einnehmen

Falls vor Beginn der Behandlung mit Piqray eine der folgenden Beschwerden bei Ihnen auftrat, informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker:

- wenn Sie hohe Blutzuckerwerte oder Diabetes (oder Anzeichen für erhöhte Zuckerwerte wie übermäßiger Durst und Mundtrockenheit, häufigeres Wasserlassen als üblich, größere Harnmengen als üblich, Müdigkeit, Übelkeit, gesteigerter Appetit mit Gewichtsverlust) haben oder jemals hatten.
- wenn Sie jemals an einem Stevens-Johnson-Syndrom (SJS), an einer Erythema multiforme (EM) erkrankt waren, eine Arzneimittelreaktion mit Blutbildveränderungen (Eosinophilie) und Beschwerden am ganzen Körper wie Fieber und Hautausschlag (DRESS) hatten oder an einer toxischen epidermalen Nekrolyse (TEN) erkrankt waren (mögliche Beschwerden sind Hautrötung, Blasenbildung an Lippen, Augen oder Mund, Hautabschälung, mit oder ohne Fieber und Hautausschlag).
- wenn Sie eine schwere Knochenerkrankung haben, die den Kiefer betrifft (Osteonekrose des Kiefergelenks).

# Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie nach Beginn der Behandlung mit Pigray eine der folgenden Beschwerden bemerken:

- Hautausschlag, Juckreiz, Quaddeln, Atemlosigkeit, Schwierigkeiten beim Atmen, hörbare Atemgeräusche (Giemen), Husten, Benommenheit, Schwindel, Bewusstseinsstörungen, niedriger Blutdruck, Hautrötung, Schwellungen von Gesicht oder Hals, blau verfärbte Lippen, Zunge oder Haut (mögliche Anzeichen für schwere allergische Reaktionen).
- Neu auftretende oder sich verändernde Atemprobleme, wie Schwierigkeiten oder Schmerzen beim Atmen, Husten, schnelle Atmung, Blaufärbung der Lippen, Zunge oder Haut, Schluckauf (mögliche Anzeichen für eine nicht-infektiöse Lungenentzündung [Pneumonitis oder Pneumonie]).
- Gesteigerter Durst und Mundtrockenheit, häufigeres Wasserlassen als üblich, Müdigkeit, Übelkeit, gesteigerter Appetit mit Gewichtsverlust (mögliche Anzeichen für erhöhte Blutzuckerwerte).
- Hautausschlag, Hautrötung, Blasenbildung an den Lippen, Augen oder dem Mund, Hautabschälung, manchmal verbunden mit Fieber (mögliche Anzeichen einer der folgenden Hauterkrankungen: Stevens-Johnson-Syndrom (SJS), Erythema multiforme (EM), Arzneimittelreaktion mit Blutbildveränderungen (Eosinophilie) und systemischen Symptomen (DRESS) oder toxische epidermale Nekrolyse (TEN).
- Neue oder sich verschlechternde Symptome, die Ihren Mund betreffen (wie lose Zähne, Schmerzen oder Schwellung, nicht heilende Wunden im Mund oder Absonderungen.
- Piqray kann schweren Durchfall verursachen.

Ihr Arzt wird diese Sypmtome behandeln, eventuell Ihre Behandlung vorübergehend absetzen, die Dosis verringern oder Ihre Behandlung mit Piqray auf Dauer beenden.

## Blutuntersuchungen vor und während der Behandlung mit Pigray

Ihr Arzt wird vor und während der Behandlung mit Piqray regelmäßig Blutuntersuchungen durchführen, um die Blutzuckerwerte zu kontrollieren. Auf der Basis dieser Ergebnisse wird der Arzt erforderliche Maßnahmen, wie z. B. die Verschreibung von blutzuckersenkenden Arzneimitteln, ergreifen. Falls erforderlich, kann Ihr Arzt entscheiden, die Behandlung mit Piqray vorübergehend abzusetzen oder die Dosis von Piqray zu verringern, damit die Blutzuckerwerte wieder sinken. Ihr Arzt kann auch entscheiden, die Behandlung mit Piqray auf Dauer zu beenden.

# Achten Sie darauf, dass Sie Ihre Blutzuckerwerte vor, während und nach dem Ende der Behandlung mit Pigrav regelmäßig kontrollieren.

Ihr Arzt wird Ihnen genau erläutern, wann und wie die Blutuntersuchungen durchgeführt werden. Die Behandlung mit Piqray darf nur eingeleitet werden, wenn Ihre Blutzuckerwerte laut den Untersuchungen in Ordnung sind. Der Grund hierfür ist, dass

- Piqray die Blutzuckerwerte erhöhen kann (Hyperglykämie), was schwerwiegend sein könnte und eine Behandlung erforderlich machen könnte. Regelmäßige Blutuntersuchungen im Nüchternzustand sind die einzige Möglichkeit, mit der Ihr Arzt bestimmen kann, ob Sie eine Hyperglykämie entwickeln.
- Ihr Arzt wird Ihnen genau sagen, wann und wo Ihr Blutzucker kontrolliert werden muss. Diese Kontrolle ist in den ersten 4 Behandlungswochen und insbesondere in den ersten 2 Wochen der Behandlung mit Piqray häufiger erforderlich. Danach müssen die Blutuntersuchungen je nach Ihren Blutzuckerwerten mindestens einmal monatlich erfolgen.

## **Kinder und Jugendliche**

Piqray darf nicht bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren angewendet werden.

## Einnahme von Piqray zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen. Dazu gehören insbesondere:

- Eltrombopag, ein Arzneimittel zur Behandlung von niedrigen Blutplättchenzahlen
- Arzneimittel zur Behandlung von Brustkrebs, wie z. B. Lapatinib, Everolimus oder Ribociclib
- Pantoprazol, ein Arzneimittel zur Behandlung von Sodbrennen und zur Senkung des Säuregehalts im Magen
- Midazolam, ein Arzneimittel zur Sedierung oder gegen Schlafstörungen
- Rifampicin, ein Arzneimittel zur Behandlung der Tuberkulose und einiger anderer schwerer Infektionen
- Encorafenib, ein Arzneimittel zur Behandlung einer bestimmten Art von Hautkrebs
- Warfarin, ein Arzneimittel zur Blutverdünnung

Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie sich nicht sicher sind, ob das von Ihnen angewendete Arzneimittel zu den oben aufgeführten Arzneimitteln gehört.

## Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Piqray darf nicht von Frauen angewendet werden, die schwanger sind oder schwanger sein könnten oder ein Kind stillen. Piqray kann möglicherweise das ungeborene Kind schädigen. Wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Frauen dürfen während der Behandlung mit Piqray und bis mindestens 1 Woche nach der letzten Dosis nicht stillen. Ihr Arzt wird die möglichen Risiken der Einnahme von Piqray während der Schwangerschaft oder Stillzeit mit Ihnen besprechen.

Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, wird Ihr Arzt vor dem Beginn der Behandlung mit Piqray eine Schwangerschaft ausschließen. Dies kann einen Schwangerschaftstest einschließen.

Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung und bis mindestens 1 Woche nach dem Ende der Behandlung mit Piqray eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Fragen Sie Ihren Arzt nach geeigneten Verhütungsmethoden. Wenn Sie nach Beginn der Behandlung mit Piqray vermuten, schwanger zu sein, informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt.

Männliche Patienten müssen während der Behandlung und bis mindestens 1 Woche nach der Behandlung mit Piqray beim Geschlechtsverkehr mit Frauen im gebärfähigen Alter ein Kondom verwenden. Wenn die Partnerin eines männlichen Patienten vermutet, in dieser Zeit schwanger geworden zu sein, muss sie unverzüglich einen Arzt informieren.

## Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Die Behandlung mit Piqray kann zu Müdigkeit führen. Sie sollten daher vorsichtig sein, wenn Sie während Ihrer Behandlung mit Piqray ein Fahrzeug steuern oder Maschinen bedienen.

## Piqray enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Dosis, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

## 3. Wie ist Piqray einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

## Wie viel Pigray ist einzunehmen?

Die übliche Anfangsdosis von Piqray beträgt 300 mg einmal täglich. Ihr Arzt wird die für Sie geeignete Dosis festlegen.

Je nach der verschriebenen Dosis wird die folgende Anzahl an Tabletten eingenommen:

- 300-mg-Dosis: Zwei Tabletten mit je 150 mg
- 250-mg-Dosis: Eine Tablette mit 200 mg und eine Tablette mit 50 mg
- 200-mg-Dosis: Eine Tablette mit 200 mg

Falls Sie sich nach der Einnahme von Piqray-Tablette(n) übergeben, nehmen Sie keine weiteren Tabletten ein, bis es Zeit für Ihre nächste vorgesehene Dosis ist.

Ihr Arzt wird bestimmen, wann und in welcher Dosis Sie Fulvestrant erhalten sollen.

Je nachdem, wie Ihr Körper auf die Behandlung mit Piqray anspricht, kann Ihr Arzt die Dosis von Piqray anpassen. Es ist sehr wichtig, dass Sie die Anweisungen Ihres Arztes befolgen. Wenn Sie bestimmte Nebenwirkungen bekommen, kann Ihr Arzt Sie auffordern, eine geringere Dosis einzunehmen, Ihre Behandlung vorübergehend zu unterbrechen oder sie zu beenden.

## Wann muss Pigray eingenommen werden?

Piqray-Tabletten sind in Packungen mit Blisterstreifen erhältlich. Die Blisterstreifen zeigen die an den einzelnen Wochentagen einzunehmende(n) Tablette(n) an. Befolgen Sie die Anweisungen auf dem Blisterstreifen.

Nehmen Sie Piqray einmal täglich direkt nach einer Mahlzeit ein. Die Einnahme von Piqray jeden Tag zur gleichen Zeit wird Ihnen dabei helfen, sich daran zu erinnern, wann Sie Ihr Arzneimittel einnehmen müssen.

## Wie ist Piqray einzunehmen?

Piqray-Tabletten sollten im Ganzen geschluckt und vor dem Schlucken weder zerkaut, zerdrückt noch zerteilt werden. Sie dürfen keine Tablette schlucken, die zerbrochen ist, Risse oder sonstige Beschädigungen aufweist, da Sie nicht die volle Dosis einnehmen könnten.

## Wie lange ist Pigray einzunehmen?

Nehmen Sie Piqray so lange ein, wie Ihr Arzt Sie angewiesen hat.

Es handelt sich hierbei um eine Langzeitbehandlung, die möglicherweise Monate oder Jahre dauern kann. Ihr Arzt wird Ihren Gesundheitszustand regelmäßig untersuchen, um sicherzugehen, dass die Behandlung die gewünschte Wirkung hat.

Wenn Sie wissen wollen, wie lange Sie Piqray einnehmen müssen, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

## Wenn Sie eine größere Menge von Piqray eingenommen haben, als Sie sollten

Nach Einnahme einer zu großen Anzahl an Tabletten von Piqray zeigten sich Folgen, die mit den bekannten Nebenwirkungen von Piqray übereinstimmen, wie hohe Blutzuckerspiegel, Übelkeit, Müdigkeit und Hautausschlag. Wenn Sie versehentlich zu viele Tabletten eingenommen haben oder wenn eine andere Person versehentlich Ihr Arzneimittel eingenommen hat, wenden Sie sich unverzüglich an einen Arzt oder ein Krankenhaus. Eine medizinische Behandlung kann erforderlich sein.

## Wenn Sie die Einnahme von Pigray vergessen haben

Wenn Sie die Einnahme einer Dosis von Piqray vergessen, holen Sie diese direkt nach einer Mahlzeit innerhalb von 9 Stunden nach dem vorgesehenen Einnahmezeitpunkt nach. Wenn Sie sich erst mehr als 9 Stunden nach dem vorgesehenen Einnahmezeitpunkt daran erinnern, lassen Sie die Dosis für diesen Tag aus. Nehmen Sie am folgenden Tag die nächste Dosis dann zum gewohnten Zeitpunkt ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

## Wenn Sie die Einnahme von Pigray abbrechen

Wenn Sie die Behandlung mit Piqray abbrechen, kann sich Ihr Zustand verschlechtern. Beenden Sie die Einnahme von Piqray nur auf Anweisung Ihres Arztes.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme von Piqray haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

## 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

## Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein

Wenn Sie schwerwiegende Nebenwirkungen an sich bemerken, beenden Sie die Einnahme dieses Arzneimittels und wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt.

## **Sehr häufig:** kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen

- Starkes Durstgefühl, häufigeres Wasserlassen oder größere Harnmenge als üblich, gesteigerter Appetit mit Gewichtsverlust (mögliche Anzeichen hoher Blutzuckerwerte [Hyperglykämie])
- Fieber, Husten, laufende Nase, vergrößerte Lymphknoten, Gelenkschmerzen, Hautausschlag, Nachtschweiß, Gewichtsverlust (mögliche Anzeichen einer niedrigen Lymphozytenzahl, einer Art von weißen Blutkörperchen)

## Häufig: kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen

- Hautausschlag, Juckreiz, Quaddeln, Atemlosigkeit, Schwierigkeiten beim Atmen, hörbare Atemgeräusche (Giemen), Husten, Benommenheit, Schwindel, Bewusstseinsstörungen, niedriger Blutdruck, Hautrötung, Schwellungen des Gesichts und/oder des Halses, Blaufärbung der Lippen, Zunge oder Haut (mögliche Anzeichen für schwere allergische Reaktionen)
- Atemprobleme wie Schwierigkeiten oder Schmerzen beim Atmen, Husten, schnelle Atmung, Blaufärbung der Lippen, Zunge oder Haut, Schluckauf (mögliche Anzeichen einer Lungenentzündung)
- Selteneres Wasserlassen oder geringere Harnmengen als üblich, Schwellungen in Beinen, Knöcheln und um die Augen, Müdigkeit, Verwirrtheit, Übelkeit, Krampfanfälle, Brustschmerzen (mögliche Anzeichen einesakuten Nierenversagens)
- Schmerzen, Schwellungen oder Taubheitsgefühl im Kiefer, Schweregefühl im Kiefer oder Zahnlockerung (mögliche Anzeichen einer Osteonekrose des Kiefers)
- Hautausschlag, Hautrötung, Blasenbildung an Lippen, Augen oder Mund, Hautabschälung (mögliche Anzeichen eines Erythema multiforme)

## Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen

- Atembeschwerden, Kopfschmerzen, Übelkeit, Erbrechen (mögliche Anzeichen einer sogenannten Ketoazidose, bei der ein hoher Säurespiegel im Blut vorherrscht)
- Starke Oberbauchschmerzen (mögliche Anzeichen einer Entzündung der Bauchspeicheldrüse [Pankreatitis])
- Ausschlag, Hautrötung, Blasenbildung an Lippen, Augen oder Mund, Hautabschälung, Fieber (mögliche Anzeichen eines Stevens-Johnson-Syndroms)

## Nicht bekannt: Häufigkeit kann aus den verfügbaren Daten nicht abgeschätzt werden

- Hautausschlag, Fieber (mögliche Anzeichen einer Arzneimittel-bedingten Reaktion mit Blutbildveränderungen (Eosinophilie) und Beschwerden am ganzen Körper [DRESS])

## Andere mögliche Nebenwirkungen

Andere Nebenwirkungen, die auftreten können, werden nachfolgend aufgelistet. Wenn diese Nebenwirkungen schwerwiegend werden, informieren Sie Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

## Sehr häufig:

- Schmerzhaftes und häufiges Wasserlassen (Anzeichen einer Harnwegsinfektion)
- Müdigkeit, blasse Haut (mögliche Anzeichen einer Anämie, eine Erkrankung bei der die Zahl roter Blutkörperchen erniedrigt ist)
- Spontan auftretende Blutungen oder Blutergüsse (Anzeichen einer niedrigeren Anzahl von Blutplättchen [sog. Thrombozyten])
- Appetitlosigkeit
- Kopfschmerzen
- Ungewöhnlicher Geschmack im Mund (Dysgeusie)
- Durchfall
- Übelkeit
- Erbrechen
- Wunde Stellen im Mund oder Mundgeschwüre mit Zahnfleischentzündung (Stomatitis)
- Bauchschmerzen
- Magenbeschwerden, Magenverstimmung (Dyspepsie)
- Hautausschlag
- Haarausfall oder dünner werdendes Haar (Alopezie)
- Juckreiz (Pruritus)
- Trockene Haut
- Müdigkeit (Erschöpfung)
- Schmerzen, Rötung und Schwellungen der Luftwege, Speiseröhre oder Genitalschleimhaut (Schleimhautentzündung)
- Geschwollene Hände, Knöchel oder Füße (peripheres Ödem)
- Fieber (Pyrexie)
- Trockene Schleimhaut
- Gewichtsverlust
- Verringerter Kalziumspiegel im Blut, was manchmal zu Krämpfen führen kann (Hypokalzämie)
- Verminderter Kaliumspiegel im Blut in Verbindung mit Muskelschwäche, Muskelkrämpfen und/oder Herzrhythmusstörung (Hypokaliämie)

## Häufig:

- Austrocknung (Dehydratation)
- Einschlafschwierigkeiten (Schlaflosigkeit)
- Trockenes Auge
- Verschwommenes Sehen
- Kopfschmerzen, Schwindel (mögliche Anzeichen eines hohen Blutdrucks)
- Teilweise oder vollständige Schwellung Ihrer Arme (einschließlich Finger) oder Beine (einschließlich Zehen), Schweregefühl, eingeschränkte Beweglichkeit, Unwohlsein, Hautverdickung und wiederkehrende Infektionen (mögliche Anzeichen eines Lymphödems)
- Zahnschmerzen
- Blutung, Druckschmerz oder vergrößertes Zahnfleisch (Anzeichen einer Zahnfleischentzündung)
- Rissige, aufgesprungene Lippen (Cheilitis)
- Zahnfleischschmerz
- Hautrötung (Erythem)
- Hautentzündung mit Hautausschlag (Dermatitis)
- Rötung und/oder Schwellung und mögliche Abschälung an den Handflächen und Fußsohlen, möglicherweise begleitet von Kribbeln und brennendem Schmerz (Anzeichen für ein Hand-Fuß-Syndrom)
- Muskelkrämpfe
- Muskelschmerzen (Myalgie)
- Allgemeine Schwellung (Ödem)

Während der Behandlung mit Piqray können die Ergebnisse einiger Blutuntersuchungen wie folgt auffällig sein:

## Sehr häufig:

- Hohe Blutspiegel folgender Enzyme: Gamma-Glutamyltransferase, Alaninaminotransferase, Lipase
- Hohe Blutzuckerspiegel
- Hohe Blutspiegel von Kreatinin und/oder Kalzium
- Niedrige Blutspiegel von Lymphozyten, Blutplättchen, Zucker, Hämoglobin und/oder Albumin
- Verlängerung der partiellen Thromboplastinzeit (ein Maß für die Blutgerinnung)

## Häufig:

- Hohe Blutspiegel von glykosyliertem Hämoglobin (einem Marker für die Blutzuckerwerte während der letzten 8 bis 12 Wochen)

## Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## 5. Wie ist Pigray aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Blisterstreifen nach "verwendbar bis" bzw. "EXP" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn Sie Folgendes bemerken: Beschädigung der Packung oder wenn Anzeichen vorliegen, dass die Packung schon einmal geöffnet wurde.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

## Was Piqray enthält

- Der Wirkstoff von Pigray ist Alpelisib.
- Jede 50 mg Pigray Filmtablette enthält 50 mg Alpelisib.
- Jede 150 mg Pigray Filmtablette enthält 150 mg Alpelisib.
- Jede 200 mg Pigray Filmtablette enthält 200 mg Alpelisib.
- Die sonstigen Bestandteile sind:
  - Tablettenkern: mikrokristalline Cellulose, Mannitol (Ph. Eur.), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph. Eur.), Hypromellose, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich].
  - Filmüberzug: Hypromellose, Eisen(III)-oxid (E 172), Eisen(II,III)-oxid (E 172), Titandioxid (E 171), Macrogol 4000, Talkum.

## Wie Pigray aussieht und Inhalt der Packung

Piqray 50 mg Filmtabletten sind hellrosa, runde Tabletten mit der Prägung "L7" auf der einen und "NVR" auf der anderen Seite. Durchmesser: ca. 7,2 mm.

Piqray 150 mg Filmtabletten sind blassrote, ovale Tabletten mit der Prägung "UL7" auf der einen und "NVR" auf der anderen Seite. Ungefähre Größe: 14,2 mm (Länge), 5,7 mm (Breite).

Piqray 200 mg Filmtabletten sind hellrote, ovale Tabletten mit der Prägung "YL7" auf der einen und "NVR" auf der anderen Seite. Ungefähre Größe: 16,2 mm (Länge), 6,5 mm (Breite).

Piqray ist in Form von Filmtabletten in Blisterpackungen erhältlich. Piqray ist in folgenden Packungsgrößen erhältlich:

- Packungen mit Filmtabletten zu 50 mg und 200 mg (für Patientinnen mit einer Tagesdosis von 250 mg):
  - Packungen für 14 Tage: 28 Filmtabletten (14 zu 50 mg und 14 zu 200 mg).
  - Packungen für 28 Tage: 56 Filmtabletten (28 zu 50 mg und 28 zu 200 mg).
  - Bündelpackungen mit 168 Filmtabletten (3 x 56; jeweils 28 Tabletten zu 50 mg und 28 Tabletten zu 200 mg).
- Packungen mit Filmtabletten zu 150 mg (für Patientinnen mit einer Tagesdosis von 300 mg):
  - Packungen für 14 Tage: 28 Filmtabletten.
  - Packungen für 28 Tage: 56 Filmtabletten.
  - Bündelpackungen mit 168 (3 x 56) Filmtabletten.
- Packungen mit Filmtabletten zu 200 mg (für Patientinnen mit einer Tagesdosis von 200 mg):
  - Packungen für 14 Tage: 14 Filmtabletten.
  - Packungen für 28 Tage: 28 Filmtabletten.
  - Bündelpackungen mit 84 (3 x 28) Filmtabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

## **Pharmazeutischer Unternehmer**

Novartis Europharm Limited Vista Building Elm Park, Merrion Road Dublin 4 Irland

## Hersteller

Novartis Pharma GmbH Roonstraße 25 90429 Nürnberg Deutschland

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

## België/Belgique/Belgien

Novartis Pharma N.V. Tél/Tel: +32 2 246 16 11

## България

Novartis Bulgaria EOOD Тел: +359 2 489 98 28

## Česká republika

Novartis s.r.o.

Tel: +420 225 775 111

## Lietuva

SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas Tel: +370 5 269 16 50

## Luxembourg/Luxemburg

Novartis Pharma N.V. Tél/Tel: +32 2 246 16 11

## Magyarország

Novartis Hungária Kft. Tel.: +36 1 457 65 00 **Danmark** 

Novartis Healthcare A/S Tlf: +45 39 16 84 00

**Deutschland** 

Novartis Pharma GmbH Tel: +49 911 273 0

**Eesti** 

SIA Novartis Baltics Eesti filiaal

Tel: +372 66 30 810

Ελλάδα

Novartis (Hellas) A.E.B.E. Tηλ: +30 210 281 17 12

España

Novartis Farmacéutica, S.A.

Tel: +34 93 306 42 00

**France** 

Novartis Pharma S.A.S.

Tél: +33 1 55 47 66 00

Hrvatska

Novartis Hrvatska d.o.o.

Tel. +385 1 6274 220

**Ireland** 

Novartis Ireland Limited

Tel: +353 1 260 12 55

Ísland

Vistor hf.

Sími: +354 535 7000

Italia

Novartis Farma S.p.A.

Tel: +39 02 96 54 1

Κύπρος

Novartis Pharma Services Inc.

Τηλ: +357 22 690 690

Latvija

**SIA Novartis Baltics** 

Tel: +371 67 887 070

Malta

Novartis Pharma Services Inc.

Tel: +356 2122 2872

Nederland

Novartis Pharma B.V.

Tel: +31 88 04 52 555

Norge

Novartis Norge AS

Tlf: +47 23 05 20 00

Österreich

Novartis Pharma GmbH

Tel: +43 1 86 6570

Polska

Novartis Poland Sp. z o.o.

Tel.: +48 22 375 4888

**Portugal** 

Novartis Farma - Produtos Farmacêuticos, S.A.

Tel: +351 21 000 8600

România

Novartis Pharma Services Romania SRL

Tel: +40 21 31299 01

Slovenija

Novartis Pharma Services Inc.

Tel: +386 1 300 75 50

Slovenská republika

Novartis Slovakia s.r.o.

Tel: +421 2 5542 5439

Suomi/Finland

Novartis Finland Oy

Puh/Tel: +358 (0)10 6133 200

**Sverige** 

Novartis Sverige AB

Tel: +46 8 732 32 00

**United Kingdom** 

Novartis Pharmaceuticals UK Ltd.

Tel: +44 1276 698370

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

Weitere Informationsquellen

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <a href="http://www.ema.europa.eu">http://www.ema.europa.eu</a> verfügbar.