# ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

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

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Lunsumio 1 mg concentrado para solução para perfusão Lunsumio 30 mg concentrado para solução para perfusão

# 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Lunsumio 1 mg concentrado para solução para perfusão

Cada frasco para injetáveis contém 1 mg de mosunetuzumab em 1 ml na concentração de 1 mg/ml.

Lunsumio 30 mg concentrado para solução para perfusão

Cada frasco para injetáveis contém 30 mg de mosunetuzumab em 30 ml na concentração de 1 mg/ml.

Mosunetuzumab é uma imunoglobulina do isotipo (Ig)G1 anti-CD20/CD3, humanizada, completa, que é produzida em células de ovário de hamster chinês (CHO) por tecnologia de DNA recombinante.

#### Excipiente com efeito conhecido

Cada frasco para injetáveis de 1 mg contém 0,6 mg de polissorbato 20. Cada frasco para injetáveis de 30 mg contém 18 mg de polissorbato 20. Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

#### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Concentrado para solução para perfusão.

Líquido incolor, límpido, com pH 5,8 e osmolalidade de 240-356 mOsm/kg.

# 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

#### 4.1 Indicações terapêuticas

Lunsumio em monoterapia é indicado para o tratamento de doentes adultos com linfoma folicular (LF) recidivante ou refratário que tenham recebido, pelo menos, duas terapêuticas sistémicas prévias.

# 4.2 Posologia e modo de administração

Lunsumio só pode ser administrado sob supervisão de um profissional de saúde qualificado na utilização de terapias oncológicas, num local com suporte médico apropriado para a gestão de reações graves, como a síndrome de libertação de citocinas (SLC) e a síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI) (ver abaixo e secção 4.4).

É importante verificar os rótulos do medicamento para garantir que está a ser administrada a formulação correta (dose fixa intravenosa ou subcutânea) ao doente, conforme prescrito. A formulação intravenosa de Lunsumio não se destina à administração subcutânea e deve ser administrada apenas por perfusão intravenosa.

# Posologia

Profilaxia e pré-medicação

Lunsumio deve ser administrado a doentes bem hidratados.

A Tabela 1 fornece indicações sobre a pré-medicação recomendada para a gestão de SLC e reações relacionadas com a perfusão.

Tabela 1 Pré-medicação a administrar aos doentes antes da perfusão de Lunsumio

Doentes que requerem pré-	Pré-medicação	Administração
medicação		
Ciclos 1 e 2: todos os doentes  Ciclos 3 e subsequentes: doentes que tenham tido SLC de qualquer grau com a administração anterior	Corticosteroides intravenosos: dexametasona 20 mg (preferido) ou metilprednisolona 80 mg Anti-histamínico: 50-100 mg de cloridrato de difenidramina ou anti-histamínico oral ou intravenoso equivalente Antipirético: 500-1000 mg de paracetamol	Concluída pelo menos 1 hora antes da perfusão de Lunsumio Pelo menos 30 minutos antes da perfusão de Lunsumio

A dose recomendada de Lunsumio a cada ciclo de 21 dias é apresentada na Tabela 2.

Tabela 2 Dose de Lunsumio em doentes com linfoma folicular recidivante ou refratário

Dia de tratam	ento	Dose de Lunsumio	Velocidade de perfusão
Ciclo 1	Dia 1	1 mg	As perfusões de Lunsumio no Ciclo 1 devem
	Dia 8	2 mg	ser administradas ao longo de um período
	Dia 15	60 mg	mínimo de 4 horas.
Ciclo 2	Dia 1	60 mg	Se as perfusões tiverem sido bem toleradas
Ciclo 3 e	Dia 1	30 mg	no Ciclo 1, as perfusões subsequentes de
subsequentes			Lunsumio podem ser administradas ao longo
			de 2 horas.

# <u>Duração do tratamento</u>

Lunsumio deve ser administrado durante 8 ciclos, exceto se o doente apresentar toxicidade inaceitável ou progressão da doença.

Nos doentes que obtenham resposta completa, não é necessário tratamento adicional além dos 8 ciclos. Nos doentes que obtenham resposta parcial ou tenham doença estável em resposta ao tratamento com Lunsumio após 8 ciclos, devem administrar-se 9 ciclos de tratamento adicionais (17 ciclos, no total), exceto se o doente apresentar toxicidade inaceitável ou progressão da doença.

Tabela 3 Recomendações para o reinício da terapêutica com Lunsumio perfusão intravenosa após atraso da dose

Última dose administrada	Tempo desde a última dose administrada	Ação para a(s) próxima(s) dose(s)	
1 mg	1 a 2 semanas	Administrar 2 mg (Dia 8 do Ciclo 1) e depois retomar o esquema de tratamento previsto.	
Dia 1 do Ciclo 1	Mais de 2 semanas	Repetir 1 mg (Dia 1 do Ciclo 1), depois administrar 2 mg (Dia 8 do Ciclo 1) e retomar o esquema de tratamento previsto.	
	1 a 2 semanas	Administrar 60 mg (Dia 15 do Ciclo 1) e depois retomar o esquema de tratamento previsto.	
2 mg Dia 8 do	Mais de 2 semanas a menos de 6 semanas	Repetir 2 mg (Dia 8 do Ciclo 1), depois administrar 60 mg (Dia 15 do Ciclo 1) e retomar o esquema de tratamento previsto.	
Ciclo 1	6 semanas ou mais	Repetir 1 mg (Dia 1 do Ciclo 1) e 2 mg (Dia 8 do Ciclo 1), depois administrar 60 mg (Dia 15 do Ciclo 1) e retomar o esquema de tratamento previsto.	
60 mg Dia 15 do Ciclo 1	1 semana a menos de 6 semanas	Administrar 60 mg (Dia 1 do Ciclo 2) e depois retomar o esquema de tratamento previsto.	
	6 semanas ou mais	Repetir 1 mg (Dia 1 do Ciclo 2) e 2 mg (Dia 8 do Ciclo 2), depois administrar 60 mg (Dia 15 do Ciclo 2), seguido de 30 mg (Dia 1 do Ciclo 3) e depois retomar o esquema de tratamento previsto.	
60 mg	3 semanas a menos de 6 semanas	Administrar 30 mg (Dia 1 do Ciclo 3) e depois retomar o esquema de tratamento previsto.	
Dia 1 do Ciclo 2	6 semanas ou mais	Repetir 1 mg (Dia 1 do Ciclo 3) e 2 mg (Dia 8 do Ciclo 3), depois administrar 30 mg (Dia 15 do Ciclo 3)*, seguido de 30 mg (Dia 1 do Ciclo 4) e depois retomar o esquema de tratamento previsto.	
20 mg	3 semanas a menos de	Administrar 30 mg e depois retomar o esquema de	
30 mg Ciclo 3 em diante	6 semanas ou mais	tratamento previsto.  Repetir 1 mg no Dia 1 e 2 mg no Dia 8 durante o ciclo seguinte, depois administrar 30 mg no Dia 15*, seguido de 30 mg no Dia 1 dos ciclos subsequentes.	

<sup>\*</sup> Para as doses do Dia 1, Dia 8 e Dia 15 no ciclo seguinte, administrar a pré-medicação de acordo com a Tabela 1 para todos os doentes

Note-se que todas as referências a Ciclo e Dia se referem ao Ciclo e Dia nominais.

#### Modificação da dose

Nos doentes que apresentem reações de grau 3 ou 4 (p. ex. infeção grave, exacerbação tumoral, síndrome de lise tumoral), o tratamento deve ser temporariamente suspenso até resolução dos sintomas (ver secção 4.4).

# Síndrome de libertação de citocinas

A SLC deve ser identificada com base na apresentação clínica (ver secção 4.4). Os doentes devem ser avaliados e tratados quanto a outras causas de febre, hipoxia e hipotensão, tais como infeções/sépsis. As reações relacionadas com a perfusão (RRP) podem ser clinicamente indistinguíveis das manifestações de SLC. Em caso de suspeita de SLC ou RRP, devem seguir-se as recomendações apresentadas na Tabela 4 quanto à gestão dos doentes.

Tabela 4 Classificação¹ e gestão da SLC

Classificação da SLC	Gestão da SLC <sup>2</sup>	Próxima perfusão prevista de Lunsumio
Grau 1 Febre ≥ 38 °C	<ul> <li>Caso a SLC ocorra durante a perfusão:</li> <li>A perfusão deve ser interrompida e os sintomas devem ser tratados</li> </ul>	A resolução dos sintomas deve ter ocorrido, pelo menos,
	<ul> <li>Após resolução dos sintomas, a perfusão deve ser retomada na mesma velocidade</li> <li>Em caso de recorrência dos sintomas</li> </ul>	72 horas antes da perfusão seguinte
	com a readministração, a perfusão em curso deve ser descontinuada	O doente deve ser monitorizado com maior frequência
	Caso a SLC ocorra após a perfusão:	
	Os sintomas devem ser tratados	
	Se a SLC durar > 48 horas após a gestão sintomática:	
	Deve considerar-se a utilização de dexametasona <sup>3</sup> e/ou tocilizumab <sup>4,5</sup>	
Grau 2	Caso a SLC ocorra durante a perfusão:	A resolução dos
	A perfusão deve ser interrompida e os	sintomas deve ter
Febre ≥ 38 °C e/ou	sintomas devem ser tratados	ocorrido, pelo menos,
hipotensão sem necessidade de vasoconstritores e/ou	Após resolução dos sintomas, a perfusão deve ser retomada numa velocidade 50% inferior	72 horas antes da perfusão seguinte
hipoxia que requeira oxigenoterapia de baixo fluxo <sup>6</sup> por cânula nasal ou	Em caso de recorrência dos sintomas com a readministração, a perfusão em curso deve ser descontinuada	A pré-medicação deve ser maximizada, conforme apropriado <sup>7</sup>
método blow-by	Caso a SLC ocorra após a perfusão:	Deve ponderar-se a
,	Os sintomas devem ser tratados	administração da perfusão seguinte numa
	Se não ocorrer melhoria após a gestão	velocidade 50% inferior,
	sintomática:	com monitorização mais
	Deve considerar-se a utilização de	frequente do doente
	dexametasona <sup>3</sup> e/ou tocilizumab <sup>4,5</sup>	

Classificação da SLC	Gestão da SLC <sup>2</sup>	Próxima perfusão prevista de Lunsumio
Febre ≥ 38 °C e/ou hipotensão com necessidade de vasoconstritor (com ou sem vasopressina) e/ou hipoxia que requeira oxigenoterapia de alto fluxo <sup>8</sup> por cânula nasal, máscara facial, máscara de não reinalação ou máscara de Venturi	<ul> <li>Caso a SLC ocorra durante a perfusão:         <ul> <li>A perfusão em curso deve ser descontinuada</li> <li>Os sintomas devem ser tratados</li> <li>Deve administrar-se dexametasona³ e tocilizumab⁴,5</li> </ul> </li> <li>Caso a SLC ocorra após a perfusão:         <ul> <li>Os sintomas devem ser tratados</li> <li>Deve administrar-se dexametasona³ e tocilizumab⁴,5</li> </ul> </li> <li>Caso a SLC seja refratária à dexametasona e ao tocilizumab:         <ul> <li>Devem administrar-se imunossupressores alternativos⁰ e 1000 mg/dia de metilprednisolona por via intravenosa até melhoria clínica</li> </ul> </li> </ul>	A resolução dos sintomas deve ter ocorrido, pelo menos, 72 horas antes da perfusão seguinte  Os doentes devem ser hospitalizados para administração da perfusão seguinte  A pré-medicação deve ser maximizada, conforme apropriado <sup>7</sup> A perfusão seguinte deve ser administrada numa velocidade 50% inferior
Grau 4  Febre ≥ 38 °C e/ou hipotensão com necessidade de vários vasoconstritores (excluindo vasopressina) e/ou hipoxia que requeira oxigenoterapia por pressão positiva (p. ex. CPAP, BiPAP, intubação e ventilação mecânica)	<ul> <li>Caso a SLC ocorra durante ou após a perfusão:</li> <li>O tratamento com Lunsumio deve ser descontinuado permanentemente</li> <li>Os sintomas devem ser tratados</li> <li>Deve administrar-se dexametasona³ e tocilizumab⁴,5</li> <li>Caso a SLC seja refratária à dexametasona e ao tocilizumab:</li> <li>Devem administrar-se imunossupressores alternativos⁴ e 1000 mg/dia de metilprednisolona por via intravenosa até melhoria clínica</li> </ul>	

- ASTCT = American Society for Transplantation and Cellular Therapy. A pré-medicação pode ocultar a presença de febre, pelo que, caso a apresentação clínica seja consistente com SLC, devem seguir-se estas diretrizes de gestão
- Caso a SLC seja refratária à gestão, devem considerar-se outras causas, incluindo linfohisticitose hemofagocítica
- Dexametasona deve ser administrada na dose de 10 mg por via intravenosa a cada 6 horas (ou equivalente) até melhoria clínica
- <sup>4</sup> No estudo GO29781, o tocilizumab foi administrado por via intravenosa na dose de 8 mg/kg (não excedendo 800 mg por perfusão), conforme necessário para gestão de SLC
- Se não houver melhoria clínica dos sinais e sintomas de SLC após a primeira dose, pode administrar-se uma segunda dose de 8 mg/kg de tocilizumab intravenoso com, pelo menos, 8 horas de intervalo (máximo de 2 doses por acontecimento de SLC). Em cada período de 6 semanas de tratamento com Lunsumio, a quantidade total de doses de tocilizumab não deve exceder as 3 doses
- <sup>6</sup> Por oxigenoterapia de baixo fluxo, entende-se a administração de oxigénio a < 6 l/minuto
- Consulte mais informações na Tabela 1
- 8 Por oxigenoterapia de alto fluxo, entende-se a administração de oxigénio a ≥ 6 l/minuto
- <sup>9</sup> Riegler L et al. (2019)

Classificação e gestão da síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

A SNACI deve ser identificada com base na apresentação clínica (ver secção 4.4). Excluir outras causas de sintomas neurológicos. Em caso de suspeita de SNACI, esta deve ser gerida de acordo com as recomendações apresentadas na Tabela 5.

Tabela 5 Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

Grau <sup>a</sup>	Ações
Grau 1 Pontuação ICE <sup>b</sup> 7-9 ou diminuição	Suspender Lunsumio e monitorizar os sintomas de toxicidade neurológica até resolução da SNACI <sup>c,d</sup>
do nível de consciência, mas desperta espontaneamente	Prestar cuidados de suporte e considerar a consulta e avaliação neurológica.
	Considerar uma dose única de 10 mg de dexametasona, se não estiver a tomar outros corticosteroides.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos (p. ex. levetiracetam) para a profilaxia de convulsões.
Grau 2  Dentuccia ICE <sup>b</sup> 2 6 ou diminuicia	Suspender Lunsumio e monitorizar os sintomas de toxicidade neurológica até resolução da SNACI <sup>c,d</sup>
Pontuação ICE <sup>b</sup> 3-6 ou diminuição do nível de consciência, mas desperta ao som da voz	Prestar cuidados de suporte e considerar a consulta e avaliação neurológica.
	Tratar com 10 mg de dexametasona por via intravenosa a cada 6 horas, se não estiver a tomar outros corticosteroides, até melhoria para Grau 1 e, em seguida, reduzir gradualmente a dose.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos (p. ex. levetiracetam) para a profilaxia de convulsões.
Grau 3	Suspender Lunsumio e monitorizar os sintomas de toxicidade neurológica até resolução da SNACI <sup>d,e</sup>
Pontuação ICE <sup>b</sup> 0-2 ou diminuição do nível de consciência, mas desperta com estímulo táctil, ou qualquer convulsão clínica que se resolve	Prestar cuidados de suporte, o que pode incluir cuidados intensivos, e considerar a consulta e avaliação neurológica.
rapidamente ou edema local/focal em neuroimagem	Tratar com 10 mg de dexametasona por via intravenosa a cada 6 horas, se não estiver a tomar outros corticosteroides, até melhoria para Grau 1 e, em seguida, reduzir gradualmente a dose.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos para a profilaxia de convulsões até resolução da SNACI. Usar medicamentos anticonvulsivantes para a gestão de convulsões, conforme necessário.
	Para SNACI recorrente de grau 3, considerar a descontinuação permanente de Lunsumio.

Grau <sup>a</sup>	Ações
Grau 4	Descontinuar permanentemente Lunsumio.
Pontuação ICE <sup>b</sup> 0 ou não é possível	Prestar cuidados de suporte, o que pode incluir cuidados
despertar o doente ou necessita de	intensivos, e considerar a consulta e avaliação neurológica.
estímulos tácteis vigorosos ou	
repetitivos para despertar, ou	Tratar com 10 mg de dexametasona por via intravenosa a
convulsão prolongada	cada 6 horas, se não estiver a tomar outros corticosteroides,
potencialmente fatal (> 5 minutos) ou	até melhoria para Grau 1 e, em seguida, reduzir
convulsões repetitivas sem retorno ao	gradualmente a dose.
estado basal ou fraqueza motora	Em altamativa mandanan a administração do
focal profunda ou edema cerebral difuso em neuroimagem	Em alternativa, ponderar a administração de metilprednisolona 1000 mg por dia por via intravenosa
difuso eni neuronnageni	durante 3 dias; se os sintomas melhorarem, gerir conforme
	descrito acima.
	deserro demia.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos
	para a profilaxia de convulsões até resolução da SNACI.
	Usar medicamentos anticonvulsivantes para a gestão de
	convulsões, conforme necessário.

- <sup>a</sup> Critérios de classificação da American Society for Transplantation and Cellular Therapy (ASTCT).
- Se for possível despertar o doente e este for capaz de realizar a avaliação da encefalopatia associada a células efetoras imunitárias (ICE), avaliar: Orientação (orientado quanto ao ano, mês, cidade, hospital = 4 pontos); Nomes (nomear 3 objetos, p. ex., apontar para o relógio, caneta, botão = 3 pontos); Seguir instruções (p. ex., "mostre-me 2 dedos" ou "feche os olhos e deite a língua para fora" = 1 ponto); Escrita (capacidade de escrever uma frase padrão = 1 ponto); e Atenção (contagem regressiva a partir de 100, de dez em dez = 1 ponto). Se não for possível despertar o doente e este não for capaz de realizar a avaliação ICE (SNACI de Grau 4) = 0 pontos.
- <sup>c</sup> Considerar o tipo de toxicidade neurológica antes de decidir suspender Lunsumio.
- d Consultar orientações sobre o reinício de Lunsumio após um atraso de dose em Atraso ou omissão de dose.
- e Avaliar o beneficio-risco antes de reiniciar Lunsumio.

#### Populações especiais

#### Idosos

Não é necessário ajuste posológico de Lunsumio em doentes com ≥ 65 anos de idade (ver secção 5.2).

#### Compromisso renal

Lunsumio não foi estudado em doentes com compromisso renal grave. Com base na farmacocinética, não se consideram necessários ajustes posológicos em doentes com compromisso renal ligeiro a moderado (ver secção 5.2).

#### Compromisso hepático

Lunsumio não foi estudado em doentes com compromisso hepático. Com base na farmacocinética, não se consideram necessários ajustes posológicos (ver secção 5.2).

# População pediátrica

A segurança e eficácia de Lunsumio em crianças com menos de 18 anos de idade não foram ainda estabelecidas.

#### Modo de administração

Lunsumio destina-se apenas a utilização por via intravenosa.

Lunsumio tem de ser diluído utilizando técnica asséptica, sob supervisão de um profissional de saúde. Deve ser administrado na forma de uma perfusão intravenosa através de um sistema de perfusão individualizado. Não utilize um filtro em linha para administrar Lunsumio. Podem utilizar-se filtros de câmaras de gotejamento para administrar Lunsumio.

O primeiro ciclo de Lunsumio deve ser administrado como uma perfusão intravenosa ao longo de um período mínimo de 4 horas. Se as perfusões forem bem toleradas no ciclo 1, os ciclos subsequentes podem ser administrados através de uma perfusão de 2 horas.

Lunsumio não pode ser administrado por injeção intravenosa rápida ou bólus.

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

#### 4.3 Contraindicações

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

#### 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

#### Rastreabilidade

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

#### Síndrome de libertação de citocinas (SLC)

Ocorreu SLC, incluindo reações que colocaram a vida em risco, em doentes a receber Lunsumio (ver secção 4.8). Os sinais e sintomas incluíram pirexia, arrepios, hipotensão, taquicardia, hipoxia e cefaleia. As reações relacionadas com a perfusão podem ser clinicamente indistinguíveis das manifestações de SLC. Os acontecimentos de SLC ocorreram principalmente no ciclo 1 e estiveram maioritariamente associados às administrações de dose do Dia 1 e do Dia 15.

Os doentes devem ser pré-medicados com corticosteroides, antipiréticos e anti-histamínicos, pelo menos até ao final do ciclo 2. Os doentes têm de receber hidratação adequada antes da administração de Lunsumio. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais ou sintomas de SLC. Os doentes devem ser aconselhados a procurar assistência médica imediata em caso de aparecimento, em qualquer altura, de sinais ou sintomas de SLC. Os médicos devem instituir tratamento com cuidados de suporte, tocilizumab e/ou corticosteroides, conforme indicado (ver secção 4.2).

# Infeções graves

Foram notificadas infeções graves, como pneumonia, bacteriemia e sépsis ou choque séptico em doentes a receber Lunsumio, algumas das quais colocaram a vida em risco ou foram fatais (ver secção 4.8). Foi observada neutropenia febril em doentes após a perfusão de Lunsumio.

Lunsumio não deve ser administrado na presença de infeções ativas. Deve ter-se precaução ao ponderar a utilização de Lunsumio em doentes com antecedentes de infeções recorrentes ou crónicas (p. ex. infeção ativa crónica pelo vírus de Epstein-Barr), com patologias subjacentes que possam predispor a infeções ou que tenham tido tratamento imunossupressor prévio significativo. Devem administrar-se, aos doentes, medicamentos antibióticos, antivíricos e/ou antifúngicos em profilaxia, conforme apropriado. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas de infeção, antes e após a administração de Lunsumio, e tratados conforme apropriado. Em caso de neutropenia

febril, os doentes devem ser avaliados quanto à presença de infeção e devem administrar-se antibióticos, soro e outros cuidados de suporte, de acordo com as diretrizes locais.

#### Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

Ocorreu SNACI em doentes a receber Lunsumio, incluindo reações graves e que colocaram a vida em risco. O aparecimento de SNACI pode ocorrer concomitantemente com a SLC, após a resolução da SLC ou na ausência de SLC. As manifestações de SNACI notificadas em ensaios clínicos incluíram estado confusional, letargia, encefalopatia, diminuição do nível de consciência e perturbações da memória. A maioria dos casos ocorreu durante o Ciclo 1.

Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas de SNACI após a administração de Lunsumio. Os doentes têm de ser aconselhados a procurar assistência médica imediata em caso de aparecimento, em qualquer altura, de sinais ou sintomas (ver Cartão do doente, abaixo).

Os doentes devem ser aconselhados a ter precaução (ou a evitar estas atividades, se estiverem sintomáticos) ao conduzir, andar de bicicleta ou utilizar máquinas pesadas ou potencialmente perigosas (ver secção 4.7).

Aos primeiros sinais ou sintomas de SNACI, gerir de acordo com as orientações relativas à SNACI fornecidas na Tabela 5. O tratamento com Lunsumio deve ser suspenso ou descontinuado permanentemente, conforme recomendado.

#### Linfohistiocitose hemofagocítica

Foi notificada linfohisticitose hemofagocítica (LHH), incluindo casos fatais, em doentes a receber Lunsumio. A LHH é uma síndrome que pode colocar a vida em risco, caracterizada por febre, hepatomegalia e citopenias. Deve colocar-se a hipótese de LHH quando a apresentação da SLC é atípica ou prolongada. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas clínicos de LHH (ver secção 4.2). Em caso de suspeita de LHH, Lunsumio tem de ser interrompido e iniciado tratamento para a LHH.

#### Exacerbação tumoral

Foram notificados casos de exacerbação tumoral em doentes tratados com Lunsumio (ver secção 4.8). As manifestações incluíram aparecimento ou agravamento de derrame pleural, dor e inchaço localizados nos locais de lesão do linfoma e inflamação tumoral. De acordo com o mecanismo de ação de Lunsumio, é provável que a exacerbação tumoral se deva à concentração de células T nos locais do tumor após a administração de Lunsumio.

Não foram identificados fatores de risco específicos de exacerbação tumoral, mas existe um risco aumentado de compromisso e morbilidade devido ao efeito de massa secundário à exacerbação tumoral em doentes com tumores volumosos localizados nas proximidades das vias respiratórias e/ou de um órgão vital. Os doentes tratados com Lunsumio devem ser monitorizados e avaliados quanto à presença de exacerbação tumoral em regiões anatómicas críticas.

#### Síndrome de lise tumoral (SLT)

Foram notificados casos de SLT em doentes a receber Lunsumio (ver secção 4.8). Os doentes têm de apresentar hidratação adequada antes da administração de Lunsumio. Deve administrar-se, aos doentes, terapêutica profilática anti-hiperuricémica (p. ex. alopurinol, rasburicase), conforme apropriado. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas de SLT, particularmente doentes com carga tumoral elevada ou tumores de rápida proliferação e doentes com redução da função renal. Os doentes devem ser monitorizados quanto à bioquímica do sangue e as anomalias devem ser geridas atempadamente.

#### Imunização

Não devem ser administradas vacinas vivas e/ou vivas atenuadas concomitantemente com Lunsumio. Não foram realizados estudos em doentes que tivessem recebido recentemente vacinas vivas.

#### Cartão do doente

O médico prescritor tem de discutir os riscos do tratamento com Lunsumio com o doente. O cartão do doente deve ser entregue ao doente e este deve ser instruído a trazê-lo sempre consigo. O cartão do doente descreve os sinais e sintomas frequentes de SLC e SNACI, incluindo instruções sobre situações em que o doente deve procurar assistência médica.

# Excipiente com efeito conhecido

Este medicamento contém polissorbato 20. Cada frasco para injetáveis de Lunsumio 1 mg concentrado para solução para perfusão contém 0,6 mg de polissorbato 20 e cada frasco para injetáveis de Lunsumio 30 mg concentrado para solução para perfusão contém 18 mg de polissorbato 20, que é equivalente a 0,6 mg/ml.

Os polissorbatos podem causar reações alérgicas.

#### 4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não foram realizados estudos de interação.

Não é possível excluir um efeito clinicamente relevante transitório em substratos do CYP450 com índice terapêutico estreito (p. ex. varfarina, voriconazol, ciclosporina, etc.), dado que o início do tratamento com Lunsumio provoca um aumento transitório dos níveis de citocinas, o que pode provocar inibição das enzimas CYP450. Deve ponderar-se uma monitorização terapêutica aquando do início do tratamento com Lunsumio em doentes tratados com substratos do CYP450 com índice terapêutico estreito. A dose do medicamento concomitante deve ser ajustada conforme necessário.

# 4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

#### Mulheres com potencial para engravidar/Contraceção

As mulheres com potencial para engravidar devem utilizar contraceção eficaz enquanto estiverem a receber Lunsumio e durante, pelo menos, 3 meses após a última perfusão de Lunsumio.

# Gravidez

Não existem dados sobre a utilização de Lunsumio em mulheres grávidas. Os estudos em animais são insuficientes no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3).

Lunsumio não é recomendado durante a gravidez e em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contracetivos.

# Amamentação

Desconhece-se se mosunetuzumab/metabolitos de mosunetuzumab são excretados no leite humano. Não pode ser excluído qualquer risco para os recém-nascidos/lactentes. A amamentação deve ser descontinuada durante o tratamento com Lunsumio.

#### Fertilidade

Não estão disponíveis dados sobre a fertilidade no ser humano. Não se observou comprometimento dos órgãos reprodutores masculinos ou femininos nos estudos de toxicidade de 26 semanas em macacos *cynomolgus* para exposições (AUC) semelhantes à exposição (AUC) em doentes a receber a dose recomendada.

# 4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Os efeitos de Lunsumio sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são consideráveis. Devido ao potencial para SNACI, os doentes a receber Lunsumio estão em risco de diminuição do nível de consciência (ver secção 4.4). Devido ao potencial para SNACI, os doentes devem ser aconselhados a ter precaução (ou a evitar estas atividades, se estiverem sintomáticos) ao conduzir, andar de bicicleta ou utilizar máquinas pesadas ou potencialmente perigosas.

#### 4.8 Efeitos indesejáveis

# Resumo do perfil de segurança

As reações adversas descritas nesta secção foram identificadas no ensaio clínico principal GO29781, em doentes tratados com a dose intravenosa recomendada (n=218) e com a dose subcutânea recomendada (n=139). Os doentes apresentavam linfoma folicular (51,8%), linfoma difuso de grandes células B (26,9%), linfoma folicular transformado (9,8%), linfoma de células do manto (7,3%), transformação de Richter (3,9%) e outras histologias (0,3%). O número mediano de ciclos de Lunsumio administrado por via intravenosa foi de 8 (intervalo: 1-17), 37% dos doentes receberam 8 ciclos e 15% receberam mais de 8 ciclos, até um máximo de 17 ciclos.

Os doentes que receberam a dose recomendada intravenosa (n=218) e subcutânea (n=139) são agrupados (n=357) para esta população de segurança. Nesta população de segurança agrupada, as reações adversas mais frequentes ( $\geq$  20%) observadas foram síndrome de libertação de citocinas, neutropenia, erupção cutânea e infeção das vias respiratórias superiores. As reações adversas graves mais frequentes ( $\geq$  2%) observadas incluíram síndrome de libertação de citocinas (SLC) (17%, segundo o sistema de classificação da ASTCT), pirexia (3%), sépsis (3%), infeção das vias respiratórias superiores (3%) e pneumonia (5%). Ocorreu descontinuação permanente de Lunsumio devido a uma reação adversa em 5,8% (21/357) dos doentes. Em doentes que receberam a dose intravenosa recomendada (n=218), a SLC foi a única reação adversa que conduziu à descontinuação em mais de um doente (2 doentes [0,9%]).

# Lista tabelada de reações adversas

As reações adversas encontram-se listadas abaixo por classe de sistemas de órgãos (CSO) MedDRA e por categorias de frequência. As categorias de frequência são definidas como muito frequentes ( $\geq 1/10$ ), frequentes ( $\geq 1/100$ ) a < 1/10), pouco frequentes ( $\geq 1/1000$ ), raras ( $\geq 1/1000$ ), muito raras (< 1/1000)) e desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis). Dentro de cada classe de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Tabela 6 Reações adversas que ocorreram em doentes tratados com Lunsumio

Classe de sistemas de órgãos / termo preferido ou reação adversa	Todos os graus <sup>19</sup>	Grau 3 – 4
Infeções e infestações		
Infeção das vias respiratórias superiores <sup>1</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Infeção das vias urinárias <sup>2</sup>	Frequentes	Frequentes
Pneumonia <sup>3</sup>	Frequentes	Frequentes
Infeção das vias respiratórias inferiores <sup>4</sup>	Frequentes	Pouco frequentes
Sépsis <sup>5</sup>	Frequentes	Frequentes
Neoplasias benignas, malignas e não espec	rificadas (incluindo quistos	s e pólipos)
Exacerbação tumoral <sup>6</sup>	Frequentes	Pouco frequentes
Doenças do sangue e do sistema linfático	_	
Neutropenia <sup>7</sup>	Muito frequentes	Muito frequentes
Anemia	Muito frequentes	Frequentes
Trombocitopenia <sup>8</sup>	Muito frequentes	Frequentes

Classe de sistemas de órgãos / termo	Todos os graus <sup>19</sup>	Grau 3 – 4
preferido ou reação adversa		
Neutropenia febril	Frequentes	Frequentes
Doenças do sistema imunitário		•
Síndrome de libertação de citocinas <sup>10</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Linfohistiocitose hemofagocítica <sup>9,17</sup>	Pouco frequentes	Pouco frequentes
Doenças do metabolismo e da nutrição		
Hipofosfatemia <sup>11</sup>	Muito frequentes	Muito frequentes
Hipocaliemia <sup>12</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Hipomagnesemia <sup>13</sup>	Frequentes	Muito raras
Síndrome de lise tumoral	Pouco frequentes	Pouco frequentes
Perturbações do sistema nervoso		
Cefaleia <sup>14</sup>	Muito frequentes	Pouco frequentes
Tonturas <sup>15</sup>	Frequentes	Pouco frequentes
Síndrome de neurotoxicidade associada a	Frequentes	Muito raras
células efetoras imunitárias <sup>16,17</sup>		
Doenças gastrointestinais		
Diarreia	Muito frequentes	Pouco frequentes
Náuseas	Muito frequentes	Pouco frequentes
Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos	<b>3</b>	
Erupção cutânea <sup>18</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Prurido	Muito frequentes	Muito raras
Pele seca	Muito frequentes	Muito raras
Esfoliação cutânea	Frequentes	Muito raras
Perturbações gerais e alterações no local de	e administração	
Pirexia	Muito frequentes	Frequentes
Arrepios	Muito frequentes	Pouco frequentes
Exames complementares de diagnóstico		
Aumento da alanina aminotransferase	Frequentes	Frequentes
Aumento da aspartato aminotransferase	Frequentes	Frequentes

- Infeção das vias respiratórias superiores inclui infeção das vias respiratórias superiores, infeção viral das vias respiratórias superiores, nasofaringite, sinusite, infeção por rinovírus, sinusite bacteriana, sinusite viral, infeção das vias respiratórias, COVID-19 e infeção viral das vias respiratórias
- Infeção das vias urinárias inclui infeção das vias urinárias, infeção das vias urinárias por Escherichia, pielonefrite aguda
- <sup>3</sup> Pneumonia inclui pneumonia e pneumonia por COVID-19
- <sup>4</sup> Infeção das vias respiratórias inferiores inclui infeção das vias respiratórias inferiores e bronquite
- <sup>5</sup> Sépsis inclui sépsis, choque séptico, bacterémia, sépsis por Candida
- Exacerbação tumoral inclui exacerbação tumoral, derrame pleural, inflamação tumoral e dor no flanco
- Neutropenia inclui neutropenia e número de neutrófilos diminuído
- 8 Trombocitopenia inclui trombocitopenia e número de plaquetas diminuído
- <sup>9</sup> Linfohistiocitose hemofagocítica (LHH) inclui LHH
- <sup>10</sup> Segundo a American Society for Transplantation and Cellular Therapy
- Hipofosfatemia inclui hipofosfatemia e fósforo no sangue diminuído
- <sup>12</sup> Hipocaliemia inclui hipocaliemia e potássio no sangue diminuído
- <sup>13</sup> Hipomagnesemia inclui hipomagnesemia e magnésio no sangue diminuído
- <sup>14</sup> Cefaleia inclui cefaleia, enxaqueca e mal-estar da cabeça
- <sup>15</sup> Tonturas inclui tonturas e vertigens
- Consistente com o conceito médico de SNACI segundo a American Society for Transplantation and Cellular Therapy e inclui estado confusional, SNACI, letargia, encefalopatia, depressão da consciência e perturbações da memória
- <sup>17</sup> O cálculo da frequência baseia-se em estudos clínicos adicionais
- Erupção cutânea inclui erupção cutânea, erupção eritematosa, erupção esfoliativa, erupção maculosa, erupção maculopapular, erupção pruriginosa, erupção pustulosa, eritema, eritema

- palmar, dermatite, dermatite acneiforme, dermatite de contacto, eritrodisestesia palmoplantar e erupção morbiliforme
- Ocorreram acontecimentos adversos (AA) de grau 5 apenas para os termos de reações adversas medicamentosas (RAM) LHH, pneumonia, sépsis e infeção das vias respiratórias superiores (nomeadamente COVID-19) na injeção subcutânea de mosunetuzumab (1 de cada) e para os termos de RAM pneumonia e sépsis na perfusão intravenosa de mosunetuzumab (1 de cada)

#### Descrição de reações adversas selecionadas

Síndrome de libertação de citocinas (SLC)

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa, ocorreu SLC (sistema de classificação da ASTCT) de qualquer grau em 39% (86/218) dos doentes, tendo ocorrido SLC de grau 2 em 14%, SLC de grau 3 em 2,3% e SLC de grau 4 em 0,5% dos doentes tratados com Lunsumio. O doente com o acontecimento de grau 4 era um doente com LF na fase leucémica que também teve SLT concomitante.

Ocorreu SLC de qualquer grau em 15% dos doentes após a administração da dose no Dia 1 do Ciclo 1; em 5% dos doentes após a administração no Dia 8 do Ciclo 1; em 33% dos doentes após a administração no Dia 15 do Ciclo 1; em 5% dos doentes após o Ciclo 2 e em 1% após o Ciclo 3 e subsequentes. A mediana do tempo até ao aparecimento de SLC após o início da administração no Dia 1 do Ciclo 1 foi de 5 horas (intervalo: 1-73 horas); de 28 horas (intervalo: 5-81 horas) no Dia 8 do Ciclo 1; de 25 horas (intervalo: 0,1-391 horas) no Dia 15 do Ciclo 1, e de 46 horas (intervalo: 12-82 horas) no Dia 1 do Ciclo 2. Ocorreu resolução da SLC em todos os doentes e a mediana da duração dos acontecimentos de SLC foi de 3 dias (intervalo: 1-29 dias).

Dos 86 doentes que tiveram SLC, os sinais e sintomas mais frequentes de SLC incluíram pirexia (98%), arrepios (36%), hipotensão (35%), taquicardia (24%), hipoxia (22%) e cefaleia (16%).

Utilizou-se tocilizumab e/ou corticosteroides para gestão de um acontecimento de SLC em 16% dos doentes: 6% receberam apenas tocilizumab, 6% receberam apenas corticosteroides e 4% receberam tocilizumab e corticosteroides. Dos 10% dos doentes que receberam tocilizumab (com ou sem um corticosteroide), 86% receberam apenas uma dose de tocilizumab, sem administração de mais de duas doses de tocilizumab para um único acontecimento de SLC. Dos doentes que tiveram SLC de grau 2, 48% dos doentes foram tratados com recurso a gestão sintomática sem corticosteroides ou tocilizumab, 18% receberam apenas tocilizumab, 21% receberam apenas corticosteroides e 12% receberam corticosteroides e tocilizumab. Os doentes com SLC de grau 3 ou grau 4 receberam tocilizumab, corticosteroides, vasoconstritores e/ou oxigenoterapia. Três por cento dos doentes tiveram hipotensão e/ou hipoxia sem febre após a administração de Lunsumio; 2% dos doentes receberam tocilizumab e/ou corticosteroides na ausência de febre.

Ocorreram hospitalizações devido a SLC em 21% dos doentes e a mediana da duração da hospitalização foi de 5 dias (intervalo: 0-30 dias).

#### Neutropenia

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreu neutropenia de qualquer grau em 26,1% (93/357) dos doentes, incluindo 22,7% que tiveram acontecimentos de grau 3-4. A mediana do tempo até ao aparecimento do primeiro acontecimento de neutropenia/diminuição da contagem de neutrófilos foi de 50 dias (intervalo: 1-280 dias) e a mediana da duração foi de 8 dias (intervalo: 1-487 dias). Dos 93 doentes que tiveram acontecimentos de neutropenia/diminuição da contagem de neutrófilos, 68% (63/93) receberam G-CSF para tratamento dos mesmos.

#### Infeções graves

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreram infeções graves de qualquer grau em 17% (60/357) dos doentes. Cinco (1,4%) dos doentes tiveram infeções graves concomitantemente com neutropenia de grau 3-4. A mediana do tempo até ao aparecimento da primeira infeção grave foi de 92 dias (intervalo: 1-408 dias) e a mediana da duração foi de 15,5 dias (intervalo: 2-174 dias). Ocorreram acontecimentos de grau 5 em 2,5% (9/357) dos doentes, incluindo pneumonia por COVID-19, COVID-19, pneumonia, choque séptico e sépsis.

Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias

Na população de ensaios clínicos alargada, ocorreu síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI) em 2,1% (20/949) dos doentes, 19 doentes tiveram acontecimentos de Grau 1-2 e 1 doente teve um acontecimento de Grau 3. A maioria dos acontecimentos ocorreu durante o primeiro ciclo de tratamento. A maioria dos casos teve resolução. A mediana do tempo até ao aparecimento após a dose inicial foi de 17 dias (intervalo: 1 a 48 dias). A mediana da duração foi de 3 dias (intervalo: 1-20 dias). A pontuação de encefalopatia associada a células efetoras imunitárias (ICE) não foi realizada sistematicamente em toda a população do ensaio referenciada.

#### Exacerbação tumoral

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreu exacerbação tumoral (incluindo derrame pleural e inflamação tumoral) em 3,1% (11/357) dos doentes, incluindo 1,4% que tiveram acontecimentos de grau 2 e 1,4% que tiveram acontecimentos de grau 3. A mediana do tempo até ao aparecimento foi de 13 dias (intervalo: 2-84 dias) e a mediana da duração foi de 36 dias (intervalo: 15-105 dias).

Síndrome de lise tumoral (SLT)

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreu SLT em 0,6% (2/357) dos doentes, concomitantemente com SLC. Um doente com linfoma folicular que teve SLT de Grau 4 estava na fase leucémica. A SLT surgiu nos dias 2 e 24 e teve resolução ao fim de 3 e 6 dias, respetivamente.

#### Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas ao INFARMED, I.P.

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram (preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

# 4.9 Sobredosagem

Em caso de sobredosagem, os doentes devem ser cuidadosamente monitorizados quanto a sinais e sintomas de reações adversas, devendo ser instituído tratamento sintomático adequado.

# 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: agentes antineoplásicos; outros anticorpos monoclonais e conjugados anticorpo-fármaco, código ATC: L01FX25

# Mecanismo de ação

Mosunetuzumab é um anticorpo biespecífico de células T anti-CD20/CD3, que tem por alvo as células B que expressam CD20. É um agonista condicional; a morte dirigida das células B observa-se apenas após ligação simultânea ao CD20 nas células B e ao CD3 nas células T. A ligação de ambos os braços de mosunetuzumab resulta na formação de uma sinapse imunológica entre uma célula B alvo e uma célula T citotóxica, levando à ativação das células T. A subsequente libertação dirigida de perforina e granzimas devido à ativação das células T através da sinapse imunológica induz a lise das células B, conduzindo à morte celular.

Lunsumio provocou depleção de células B (definida como contagens de células B CD19 < 5 células/µl) após o ciclo inicial de administração (no Dia 1 do Ciclo 2) por ambas as vias de administração intravenosa e subcutânea na maioria dos doentes (95,2% e 94,1%, respetivamente) e a depleção manteve-se durante todo o tratamento.

# Eficácia e segurança clínicas

# Linfoma não Hodgkin de células B recidivante ou refratário

Realizou-se um estudo aberto, multicêntrico e de coortes múltiplas (GO29781) para avaliação de Lunsumio em doentes com linfoma não Hodgkin de células B recidivante ou refratário para os quais não existia uma terapêutica disponível que se esperaria que melhorasse a sobrevivência. Na coorte de linfoma folicular (LF) (n=90), os doentes com LF recidivante ou refratário (Grau 1-3A) tinham de ter recebido, pelo menos, duas terapêuticas sistémicas prévias, incluindo um anticorpo monoclonal anti-CD20 e um agente alquilante. Não eram elegíveis doentes com LF de Grau 3b e doentes com LF transformado à data de inclusão no estudo; os doentes com antecedentes de LF transformado, mas com LF de Grau 1-3A à data de inclusão no estudo, foram incluídos na coorte de LF.

O estudo excluiu doentes com *performance status* do *Eastern Cooperative Oncology Group* (ECOG) ≥ 2, doença cardiovascular significativa (como doença cardíaca de Classe III ou IV segundo a *New York Heart Association*, enfarte do miocárdio nos 6 meses anteriores, arritmias instáveis ou angina instável), doença pulmonar ativa significativa, compromisso da função renal (depuração da creatinina [ClCr] < 60 ml/min com níveis elevados de creatinina sérica), doença autoimune ativa que requeira terapêutica imunossupressora, infeções ativas (i.e., infeção ativa crónica por VEB, hepatite C aguda ou crónica, hepatite B, VIH), leucoencefalopatia multifocal progressiva, presença atual ou antecedentes de linfoma no SNC ou doença no SNC, antecedentes de síndrome de ativação macrofágica / linfohistiocitose hemofagocítica, transplante alogénico de células estaminais prévio ou transplante de órgão prévio.

Os doentes receberam Lunsumio por via intravenosa num Ciclo de 21 dias, de acordo com o seguinte:

- Dia 1 do Ciclo 1: 1 mg
- Dia 8 do Ciclo 1: 2 mg
- Dia 15 do Ciclo 1: 60 mg
- Dia 1 do Ciclo 2: 60 mg
- Ciclo 3 e subsequentes, Dia 1: 30 mg

A mediana do número de ciclos foi de 8,59% dos doentes a receberem 8 ciclos e 18% a receberem mais de 8 ciclos, até um máximo de 17 ciclos.

A mediana da idade foi de 60 anos (intervalo: 29-90 anos), sendo que 31% tinham idade > 65 anos, e 7,8% tinham idade  $\geq$  75 anos. Sessenta e um porcento eram do sexo masculino, 82% eram caucasianos, 9% eram asiáticos, 4% eram de raça negra, 100% apresentavam *performance status* 

ECOG de 0 ou 1 e 34% dos doentes tinham doença volumosa (pelo menos uma lesão com > 6 cm). A mediana do número de terapêuticas anteriores foi 3 (intervalo: 2-10), com 38% a receber 2 terapêuticas prévias, 31% a receber 3 terapêuticas prévias e 31% a receber mais de 3 terapêuticas prévias.

Todos os doentes tinham recebido anteriormente terapêutica anti-CD20 e alquilante, 21% tinham recebido um transplante autólogo de células estaminais, 19% tinham recebido inibidores PI3K, 9% tinham recebido terapêutica prévia com rituximab mais lenalidomida e 3% tinham recebido terapêuticas CAR-T. Setenta e nove por cento dos doentes eram refratários a terapêutica prévia com anticorpo monoclonal anti-CD20 e 53% eram refratários a terapêutica com anticorpo monoclonal anti-CD20 e agente alquilante. Sessenta e nove por cento dos doentes eram refratários à última terapêutica prévia e 52% apresentaram progressão da doença nos 24 meses após a primeira terapêutica sistémica.

O objetivo principal de eficácia foi a resposta completa (CR) avaliada por uma entidade de revisão independente (ERI) de acordo com critérios padronizados para o LNH (Cheson 2007). Os resultados de eficácia estão resumidos na Tabela 7.

Tabela 7 Resumo da eficácia em doentes com LF recidivante/refratário

Parâmetro de eficácia	Lunsumio N=90
Mediana do tempo de observação: 18,3	
Resposta completa (CR), n (%)	54 (60,0)
(IC 95%)	(49,1; 70,2)
Taxa de resposta objetiva (ORR), n (%)	72 (80,0)
(IC 95%)	(70,3; 87,7)
Resposta parcial (PR), n (%)	18 (20,0)
(IC 95%)	(12,3; 29,8)
Duração da resposta (DOR) <sup>1</sup>	
Doentes com acontecimento, n (%)	29 (40,3)
Mediana, meses (IC 95%)	22,8 (9,7; NA)
Proporção de doentes livres de acontecimento, K-M	
12 meses	61,8
(IC 95%)	(50,0; 73,7)
18 meses	56,9
(IC 95%)	(44,1; 69,6)
Duração da resposta completa (DOCR) <sup>2</sup>	
Doentes com acontecimento, n (%)	16 (29,6)
Mediana, meses (IC 95%)	NA (14,6; NA)
Proporção de doentes livres de acontecimento, K-M	
12 meses	71,4
(IC 95%)	(57,9; 84,9)
18 meses	63,7
(IC 95%)	(48,0; 79,4)

IC=intervalo de confiança; K-M=Kaplan-Meier; NA=não atingida

Data de cut-off clínico: 27 de agosto de 2021

Foi feito um teste de hipóteses ao objetivo primário, taxa de CR avaliada pela ERI.

A mediana do seguimento para a DOR foi de 14,9 meses. Os objetivos de eficácia exploratórios adicionais incluíram a mediana do tempo até à primeira resposta (1,4 meses; intervalo: 1,1-8,9) e a mediana do tempo até à primeira resposta completa (3,0 meses; intervalo: 1,1-18,9).

A DOR define-se como o tempo entre a ocorrência inicial de uma PR ou CR documentada e a ocorrência de um acontecimento (progressão da doença documentada ou morte por qualquer causa, o que ocorrer primeiro).

A DOCR define-se como o tempo entre a ocorrência inicial de uma CR documentada e a ocorrência de um acontecimento (progressão da doença documentada ou morte por qualquer causa, o que ocorrer primeiro).

#### Imunogenicidade

A imunogenicidade de mosunetuzumab foi avaliada com recurso a um ensaio imunoenzimático (ELISA). Dos 418 doentes avaliáveis quanto à presença de anticorpos antifármaco que receberam Lunsumio por via intravenosa em monoterapia no estudo GO27981, nenhum doente obteve um resultado positivo nos testes para anticorpos anti-mosunetuzumab. Com base nas informações disponíveis, não foi possível avaliar a relevância clínica dos anticorpos anti-mosunetuzumab.

#### População pediátrica

A Agência Europeia de Medicamentos diferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Lunsumio em um ou mais subgrupos da população pediátrica no tratamento das neoplasias das células B maduras (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

# Autorização de Introdução no Mercado condicional

Foi concedida a este medicamento uma «Autorização de Introdução no Mercado condicional». Isto significa que se aguarda evidência adicional sobre este medicamento. A Agência Europeia de Medicamentos procederá, pelo menos anualmente, à análise da nova informação sobre este medicamento e, se necessário, à atualização deste RCM.

#### 5.2 Propriedades farmacocinéticas

A exposição farmacocinética de mosunetuzumab aumentou de forma aproximadamente proporcional à dose no intervalo de doses estudadas, entre 0,05 e 60 mg. A farmacocinética da população após administrações intravenosas de Lunsumio foi descrita através de um modelo farmacocinético bicompartimental com depuração dependente do tempo, que foi parametrizado como uma diminuição até um planalto no estado estacionário (CL<sub>ss</sub>) a partir de um valor basal (CL<sub>basal</sub>) no início do tratamento, segundo uma semivida transicional de 16,3 dias. Observou-se uma variabilidade farmacocinética moderada a elevada com mosunetuzumab, caracterizada por uma variabilidade interindividual com um coeficiente de variação (CV) de 18% a 86% para os parâmetros farmacocinéticos de mosunetuzumab: Foi estimada a variabilidade interindividual da CL<sub>basal</sub> (CV de 63%), do volume de distribuição central (CV de 31%), do volume de distribuição periférico (CV de 25%), da CL<sub>ss</sub> (CV de 18%) e da semivida transicional (CV de 86%).

Após os primeiros dois Ciclos (i.e., 42 dias) de administração de Lunsumio, a concentração sérica atinge a  $C_{m\acute{a}x}$  no final da administração da perfusão intravenosa de Lunsumio no Dia 1 do Ciclo 2, com uma concentração máxima média de 17,9 µg/ml e %CV de 49,6%. A AUC da exposição total média de mosunetuzumab dos dois ciclos (42 dias) foi de 126 dia·mg/ml com %CV de 44,4%.

#### Absorção

Lunsumio é administrado por via intravenosa.

#### Distribuição

A estimativa populacional do volume de distribuição central de mosunetuzumab foi de 5,49 l com a perfusão intravenosa de Lunsumio. Dado que mosunetuzumab é um anticorpo, não foram conduzidos estudos de ligação a proteínas.

#### Biotransformação

A via metabólica de mosunetuzumab não foi diretamente estudada. Tal como outras proteínas terapêuticas, prevê-se que mosunetuzumab seja degradado em pequenos péptidos e aminoácidos através de vias catabólicas.

# Eliminação

Com base numa análise farmacocinética da população, a estimativa média da depuração no estado estacionário (CL<sub>ss</sub>) e da depuração basal (CL<sub>basal</sub>) foram de 1,08 l/dia e 0,584 l/dia, respetivamente. Com base em estimativas de modelos farmacocinéticos da população, a estimativa da semivida terminal foi de 16,1 dias no estado estacionário. Os resultados obtidos no estudo GO29781 indicam que a concentração sérica de mosunetuzumab atinge o valor máximo (C<sub>máx</sub>) no final da perfusão intravenosa e diminui de forma biexponencial.

#### Populações especiais

#### Idosos

Com base numa análise farmacocinética da população em doentes com idade entre os 19-96 anos (n=439), a idade não teve efeito na farmacocinética de mosunetuzumab. Não foi observada uma diferença clinicamente relevante na farmacocinética de mosunetuzumab em doentes pertencentes a este grupo etário.

# Peso corporal

Tal como é o caso de outras proteínas terapêuticas, o peso corporal esteve positivamente associado à estimativa da depuração e do volume de distribuição de mosunetuzumab. Contudo, com base numa análise de exposição-resposta e nas margens de exposição clínica, tendo em conta as exposições em doentes com peso "baixo" (< 50 kg) ou "alto" (≥ 112 kg), não é necessário ajuste posológico devido ao peso corporal.

#### Género

Com base numa análise farmacocinética da população, a depuração no estado estacionário de mosunetuzumab é ligeiramente mais baixa nas mulheres (~13%) do que nos homens. Com base numa análise de exposição-resposta, não é necessário ajuste posológico devido ao género.

# Raça

A raça (asiática vs. não asiática) não foi identificada como sendo uma covariável que influencie a farmacocinética de mosunetuzumab.

#### Compromisso renal

Não foram realizados estudos específicos para determinar o efeito do compromisso renal na farmacocinética de mosunetuzumab. Prevê-se que a eliminação renal de mosunetuzumab intacto, um anticorpo monoclonal IgG, seja reduzida e pouco relevante.

A análise farmacocinética da população de mosunetuzumab demonstrou que a depuração da creatinina (ClCr) não afeta a farmacocinética de mosunetuzumab. A farmacocinética de mosunetuzumab em doentes com compromisso renal ligeiro (ClCr 60 a 89 ml/min, n=178) ou moderado (ClCr 30 a 59 ml/min, n=53) foi semelhante àquela observada em doentes com função renal normal (ClCr ≥ 90 ml/min, n=200). Os dados farmacocinéticos em doentes com compromisso renal grave (ClCr 15 a 29 ml/min) são limitados (n=1), pelo que não podem ser feitas recomendações posológicas. Lunsumio não foi estudado em doentes com doença renal terminal e/ou em diálise.

# Compromisso hepático

Não foram realizados estudos específicos para determinar o efeito do compromisso hepático na farmacocinética de mosunetuzumab. As IgG são maioritariamente eliminadas por catabolismo intracelular, pelo que não é de prever que o compromisso hepático influencie a depuração de mosunetuzumab.

A análise farmacocinética da população de mosunetuzumab demonstrou que o compromisso hepático não afeta a farmacocinética de mosunetuzumab. A farmacocinética de mosunetuzumab em doentes com compromisso hepático ligeiro (bilirrubina total > LSN a 1,5 x LSN ou AST > LSN, n=53) foi semelhante àquela observada em doentes com função hepática normal (n=384). O número de doentes com compromisso hepático moderado é limitado (bilirrubina total > 1,5–3 x LSN, qualquer AST, n=2) e não foram estudados doentes com compromisso hepático grave.

# População pediátrica

Não se realizaram estudos para investigar a farmacocinética de mosunetuzumab na população pediátrica (< 18 anos de idade).

# 5.3 Dados de segurança pré-clínica

#### Toxicidade sistémica

Os principais resultados não clínicos de mosunetuzumab identificados em estudos de toxicidade de dose única e de dose repetida com duração até 26 semanas incluíram SLC transitória após a administração, maioritariamente limitada à primeira administração, infiltrados celulares inflamatórios vasculares/perivasculares presentes principalmente no SNC e com pouca frequência noutros órgãos, provavelmente secundários à libertação de citocinas e à ativação de células imunitárias, e aumento da suscetibilidade a infeção após administração crónica, devido à depleção sustentada de células B.

Todos os resultados foram considerados efeitos mediados pelo fármaco e reversíveis. Nos vários estudos, houve uma única ocorrência de convulsão num animal, a uma  $C_{máx}$  e exposições AUC (média ao longo de um período de tempo de 7 dias) 3,3 e 1,8 vezes superiores, respetivamente, àquelas de doentes a receber Lunsumio na dose e no esquema terapêutico recomendados no estudo GO29781.

#### Compromisso da fertilidade

Num estudo de toxicidade crónica de 26 semanas em macacos *cynomolgus* sexualmente maduros a receber perfusão intravenosa, foi incluída uma avaliação dos órgãos reprodutores masculinos e femininos. Mosunetuzumab não teve qualquer efeito nos órgãos reprodutores masculinos ou femininos para exposições (AUC) semelhantes à exposição (AUC) em doentes a receber a dose recomendada.

#### Toxicidade reprodutiva

Não foram realizados estudos de toxicidade do desenvolvimento em animais com mosunetuzumab. Com base na baixa transferência placentária de anticorpos durante o primeiro trimestre, no mecanismo de ação e dados disponíveis de mosunetuzumab e nos dados relativos à classe de anticorpos anti-CD20, o risco de teratogenicidade é baixo. Estudos com mosunetuzumab em animais não grávidos demonstraram que a depleção prolongada de células B pode conduzir a um risco aumentado de infeção oportunista, o que pode provocar perda do feto. A SLC transitória associada à administração de Lunsumio pode também ser prejudicial à gravidez.

# 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

#### 6.1. Lista dos excipientes

L-histidina L-metionina Ácido acético (ajuste do pH) Sacarose Polissorbato 20 (E 432) Água para preparações injetáveis

#### 6.2 Incompatibilidades

- Não misturar Lunsumio com outros medicamentos, nem administrar Lunsumio através do mesmo sistema de perfusão de outros medicamentos.
- Não utilizar outros solventes além de solução injetável de cloreto de sódio 9 mg/ml (0,9%) ou solução injetável de cloreto de sódio 4,5 mg/ml (0,45%) para diluir Lunsumio, uma vez que a sua utilização não foi testada.
- Não se observaram incompatibilidades entre Lunsumio e sacos para perfusão intravenosa com superfície de contacto com o produto em cloreto de polivinilo (PVC) ou poliolefinas (PO), como polietileno (PE) e polipropileno (PP). Além disso, não se observaram incompatibilidades com sistemas de perfusão ou auxiliares de perfusão com superfícies de contacto com o produto em PVC, PE, poliuretano (PUR), polibutadieno (PBD), silicone, acrilonitrilo butadieno estireno (ABS), policarbonato (PC), poliéteruretano (PEU), etileno propileno fluorado (FEP), politetrafluoretileno (PTFE) ou com filtros de câmara de gotejamento com membrana composta por poliamida (PA).
- Não utilize um filtro em linha.

#### 6.3 Prazo de validade

Frasco para injetáveis fechado

3 anos

#### Solução diluída

A estabilidade física e química após diluição foi demonstrada durante um período até 24 horas a 2 °C a 8 °C e até 24 horas a 9 °C a 30 °C.

Do ponto de vista microbiológico, a solução preparada para perfusão deve ser utilizada imediatamente. Se não for utilizada imediatamente, os tempos e as condições de conservação após a abertura, antes da utilização, serão da responsabilidade do utilizador e não deveriam, em principio, ser superiores a 24 horas a 2 °C a 8 °C, exceto se a diluição tiver ocorrido sob condições assépticas controladas e validadas.

#### 6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico (2 °C a 8 °C).

Não congelar.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

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

#### 6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

1 mg concentrado para solução para perfusão

Frasco para injetáveis de vidro tipo I com uma rolha de borracha laminada com fluororesina e um selo de alumínio com uma tampa destacável de plástico cinza escura, contendo 1 mg de concentrado para solução para perfusão.

Embalagem de um frasco para injetáveis.

# 30 mg concentrado para solução para perfusão

Frasco para injetáveis de vidro tipo I com uma rolha de borracha laminada com fluororesina e um selo de alumínio com uma tampa destacável de plástico azul-clara, contendo 30 mg de concentrado para solução para perfusão.

Embalagem de um frasco para injetáveis.

#### 6.6 Precauções especiais de eliminação e de manuseamento

# Precauções gerais

Para prevenir erros de medicação, verifique os rótulos dos frascos para injetáveis para se assegurar de que o medicamento a ser preparado e administrado é Lunsumio para perfusão intravenosa e não Lunsumio para injeção subcutânea.

Lunsumio não contém conservantes e destina-se apenas a uma utilização única. Deve seguir-se uma técnica asséptica adequada durante todo o manuseamento deste medicamento. Não agitar.

#### Instruções de diluição

Lunsumio tem de ser diluído num saco para perfusão IV com superfície de contacto com o produto em PVC ou poliolefina (PO), tal como polietileno (PE) e polipropileno, contendo a solução injetável de cloreto de sódio 0,9% ou solução injetável de cloreto de sódio 0,45%, por um profissional de saúde, utilizando técnica asséptica, antes da administração.

Usar uma agulha e uma seringa estéreis para preparar Lunsumio. Eliminar qualquer porção não utilizada.

Deve utilizar-se um sistema de perfusão individualizado durante a administração intravenosa.

# Não utilizar um filtro em linha para administrar Lunsumio.

Podem utilizar-se filtros de câmaras de gotejamento para administrar Lunsumio.

#### Preparação para a perfusão

- 1. Retirar do saco para perfusão e eliminar um volume de solução injetável de cloreto de sódio 9 mg/ml (0,9%) ou solução injetável de cloreto de sódio 4,5 mg/ml (0,45%) igual ao volume de Lunsumio necessário para administração ao doente, de acordo com a Tabela 8, abaixo.
- 2. Retirar o volume necessário de Lunsumio do frasco para injetáveis, usando uma seringa estéril, e diluir no saco para perfusão. Eliminar qualquer porção remanescente no frasco para injetáveis.

Tabela 8 Diluição de Lunsumio

Dia de tratam	ento	Dose de Lunsumio	Volume de Lunsumio numa solução injetável de cloreto de sódio 9 mg/ml (0,9%) ou 4,5 mg/ml (0,45%)	Volume do saco de perfusão
Ciclo 1	Dia 1	1 mg	1 ml	50 ml ou 100 ml
	Dia 8	2 mg	2 ml	50 ml ou 100 ml
	Dia 15	60 mg	60 ml	100 ml ou 250 ml
Ciclo 2	Dia 1	60 mg	60 ml	100 ml ou 250 ml
Ciclo 3 e subsequentes	Dia 1	30 mg	30 ml	100 ml ou 250 ml

- 3. Misturar suavemente o saco para perfusão, invertendo-o lentamente. Não agitar.
- 4. Inspecionar o saco para perfusão quanto à presença de partículas e eliminá-lo caso existam.
- 5. Colocar a etiqueta autocolante do folheto no saco para perfusão.

Condições de conservação dos sacos de perfusão, ver secção 6.3.

# Eliminação

A eliminação de produtos farmacêuticos no meio ambiente deve ser minimizada. Os medicamentos não devem ser eliminados através da canalização e deve evitar-se a eliminação através do lixo doméstico.

Devem respeitar-se rigorosamente os pontos seguintes no que diz respeito à utilização e à eliminação de seringas e outros objetos médicos cortantes:

- As agulhas e as seringas nunca devem ser reutilizadas.
- Colocar todas as agulhas e seringas utilizadas num recipiente para eliminação de objetos cortantes (recipiente descartável resistente a perfurações).

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

# 7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

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

# 8. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/22/1649/001 EU/1/22/1649/002

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

Data da primeira autorização: 3 de junho de 2022 Data da última renovação: 14 de abril de 2025

#### 10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

17 de novembro de 2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <a href="https://www.ema.europa.eu">https://www.ema.europa.eu</a>.

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

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Lunsumio 5 mg solução injetável Lunsumio 45 mg solução injetável

# 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

# Lunsumio 5 mg solução injetável

Cada frasco para injetáveis contém 5 mg de mosunetuzumab em 0,5 ml na concentração de 10 mg/ml.

# Lunsumio 45 mg solução injetável

Cada frasco para injetáveis contém 45 mg de mosunetuzumab em 1 ml na concentração de 45 mg/ml.

Mosunetuzumab é uma imunoglobulina do isotipo (Ig)G1 anti-CD20/CD3, humanizada, completa, que é produzida em células de ovário de hamster chinês (CHO) por tecnologia de DNA recombinante.

### Excipiente com efeito conhecido

Cada frasco para injetáveis de 5 mg contém 0,3 mg de polissorbato 20. Cada frasco para injetáveis de 45 mg contém 0,6 mg de polissorbato 20. Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

#### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável

Líquido límpido, incolor a ligeiramente amarelo-acastanhado, sem conservantes e com pH 5,8. A osmolalidade de mosunetuzumab 5 mg é de 260-360 mOsm/kg e a osmolalidade de mosunetuzumab 45 mg é de 275-375 mOsm/kg.

# 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

#### 4.1 Indicações terapêuticas

Lunsumio em monoterapia é indicado para o tratamento de doentes adultos com linfoma folicular (LF) recidivante ou refratário que tenham recebido, pelo menos, duas terapêuticas sistémicas prévias.

# 4.2 Posologia e modo de administração

Lunsumio só pode ser administrado sob supervisão de um profissional de saúde qualificado na utilização de terapias oncológicas, num local com suporte médico apropriado para a gestão de reações graves, como a síndrome de libertação de citocinas (SLC) e a síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI) (ver abaixo e secção 4.4).

É importante verificar os rótulos do medicamento para garantir que está a ser administrada a formulação correta (dose fixa intravenosa ou subcutânea) ao doente, conforme prescrito. A formulação

subcutânea de Lunsumio não se destina à administração intravenosa e deve ser administrada apenas por injeção subcutânea.

### <u>Posologia</u>

Profilaxia e pré-medicação

Lunsumio injeção subcutânea deve ser administrado a doentes bem hidratados.

A Tabela 1 fornece indicações sobre a pré-medicação recomendada para a gestão de SLC.

Tabela 1 Pré-medicação a administrar aos doentes antes da injeção subcutânea de Lunsumio

Doentes que requerem pré-	Pré-medicação
medicação	
Ciclo 1: todos os doentes	Corticosteroides intravenosos ou orais: dexametasona 20 mg
	(preferido) ou metilprednisolona 80 mg
Ciclos 2+: doentes que tenham	Anti-histamínico <sup>a</sup> : 50-100 mg de cloridrato de difenidramina ou
tido SLC de qualquer grau com	anti-histamínico oral ou intravenoso equivalente
a administração anterior	Antipirético <sup>a</sup> : 500-1000 mg de paracetamol

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Os anti-histamínicos e os antipiréticos são opcionais no ciclo 1 e nos ciclos posteriores

A dose recomendada de Lunsumio injeção subcutânea a cada ciclo de 21 dias é apresentada na Tabela 2.

Tabela 2 Dose de Lunsumio injeção subcutânea em doentes com linfoma folicular recidivante ou refratário

Dia de tratamento		Dose de Lunsumio
Ciclo 1	Dia 1	5 mg
	Dia 8	45 mg
	Dia 15	45 mg
Ciclo 2 e subsequentes	Dia 1	45 mg

# Duração do tratamento

Lunsumio injeção subcutânea deve ser administrado durante 8 ciclos, exceto se o doente apresentar toxicidade inaceitável ou progressão da doença.

Nos doentes que obtenham resposta completa, não é necessário tratamento adicional além dos 8 ciclos. Nos doentes que obtenham resposta parcial ou tenham doença estável em resposta ao tratamento com Lunsumio injeção subcutânea após 8 ciclos, devem administrar-se 9 ciclos de tratamento adicionais (17 ciclos, no total), exceto se o doente apresentar toxicidade inaceitável ou progressão da doença.

Tabela 3 Recomendações para o reinício da terapêutica com Lunsumio injeção subcutânea após atraso da dose

Última dose administrada	Tempo desde a última dose administrada	Ação para a(s) próxima(s) dose(s)
5 mg	1 a 2 semanas	Administrar 45 mg (Dia 8 do
Dia 1 do Ciclo 1		Ciclo 1)* e depois retomar o
		esquema de tratamento previsto
	> 2 semanas	Repetir 5 mg (Dia 1 do Ciclo 1)*,
		depois administrar 45 mg (Dia 8 do
		Ciclo 1)* e retomar o esquema de
		tratamento previsto
45 mg	1 semana a menos de	Administrar 45 mg (Dia 15 do
Dia 8 do Ciclo 1	6 semanas	Ciclo 1)* e depois retomar o
		esquema de tratamento previsto
	$\geq$ 6 semanas	Repetir 5 mg*, depois administrar
		45 mg (Dia 15 do Ciclo 1)* 7 dias
		mais tarde e retomar o esquema de
		tratamento previsto
45 mg	1 semana a menos de	Administrar 45 mg (Dia 1 do
Dia 15 do Ciclo 1	6 semanas	Ciclo 2) e depois retomar o esquema
		de tratamento previsto
	$\geq$ 6 semanas	Repetir 5 mg (Dia 1 do Ciclo 2) *,
		depois administrar 45 mg (Dia 8 do
		Ciclo 2)* seguido de 45 mg no Dia 1
		dos ciclos subsequentes
45 mg	3 semanas a menos de	Administrar 45 mg e depois retomar
Ciclo 2 e subsequentes	6 semanas	o esquema de tratamento previsto
	≥ 6 semanas	Repetir 5 mg* no Dia 1 durante o
		ciclo seguinte, depois administrar
		45 mg no Dia 8, seguido de 45 mg no
		Dia 1 dos ciclos subsequentes

<sup>\*</sup> Administrar pré-medicação de acordo com o Ciclo 1

Note-se que todas as referências a Ciclo e Dia se referem ao Ciclo e Dia nominais.

# Modificação da dose

Nos doentes que apresentem reações de grau 3 ou 4 (p. ex. infeção grave, exacerbação tumoral, síndrome de lise tumoral), o tratamento deve ser temporariamente suspenso até resolução dos sintomas (ver secção 4.4).

# Síndrome de libertação de citocinas

A SLC deve ser identificada com base na apresentação clínica (ver secção 4.4). Os doentes devem ser avaliados e tratados quanto a outras causas de febre, hipoxia e hipotensão, tais como infeções/sépsis. Em caso de suspeita de SLC, devem seguir-se as recomendações apresentadas na Tabela 4 quanto à gestão dos doentes.

Tabela 4 Classificação¹ e gestão da SLC

Classificação da SLC	Gestão da SLC <sup>2</sup>	Próxima injeção prevista de Lunsumio
Grau 1	Os sintomas devem ser tratados	Garantir a resolução dos sintomas, pelo menos, 72 horas
Febre ≥ 38 °C	Se a SLC durar > 48 horas após a gestão sintomática:	antes da dose seguinte
	• Deve considerar-se a utilização de dexametasona³ e/ou tocilizumab⁴,5	Considerar a administração de pré-medicação com anti-histamínicos, medicação antipirética e monitorizar atentamente quanto a SLC
Grau 2	Os sintomas devem ser tratados	A resolução dos sintomas deve ter ocorrido, pelo menos,
Febre ≥ 38 °C e/ou hipotensão sem necessidade de	Se não ocorrer melhoria após a gestão sintomática:  • Deve considerar-se a utilização	72 horas antes da injeção seguinte
vasoconstritores e/ou hipoxia que requeira oxigenoterapia de baixo fluxo <sup>6</sup> por cânula nasal ou método blow-by	de dexametasona <sup>3</sup> e/ou tocilizumab <sup>4,5</sup>	A pré-medicação deve ser maximizada conforme apropriado <sup>7</sup> e os doentes devem ser monitorizados mais frequentemente
Grau 3  Febre ≥ 38 °C e/ou hipotensão com	Os sintomas devem ser tratados Deve administrar-se dexametasona <sup>3</sup> e tocilizumab <sup>4,5</sup>	A resolução dos sintomas deve ter ocorrido, pelo menos, 72 horas antes da injeção seguinte
necessidade de vasoconstritor (com ou sem vasopressina) e/ou hipoxia que requeira oxigenoterapia de alto fluxo <sup>8</sup> por cânula	Caso a SLC seja refratária à dexametasona e ao tocilizumab:  • Devem administrar-se imunossupressores alternativos <sup>9</sup> e 1000 mg/dia de metilprednisolona por via intravenosa até melhoria clínica	Os doentes devem ser monitorizados mais frequentemente e hospitalizados para administração da dose seguinte
nasal, máscara facial, máscara de não reinalação ou máscara de Venturi	initavenosa ate memoria emitea	A pré-medicação deve ser maximizada, conforme apropriado <sup>7</sup>
de venturi		Caso tenha ocorrido SLC após 5 mg ou 45 mg, a próxima dose deve ser de 5 mg. O esquema de tratamento deve ser retomado após a recuperação.
		Caso ocorra SLC de grau 3 com as próximas doses, descontinuar permanentemente o tratamento.

Classificação da SLC	Gestão da SLC <sup>2</sup>	Próxima injeção prevista de	
		Lunsumio	
Grau 4	permanentemente	•	
Febre $\geq 38$ °C e/ou	Os sintomas devem ser tratados		
hipotensão com necessidade de vários	Deve administrar-se dexametasona	a <sup>3</sup> e tocilizumab <sup>4,5</sup>	
vasoconstritores	Caso a SLC seja refratária à dexametasona e ao tocilizumab:		
(excluindo	Devem administrar-se imunossupr		
vasopressina) e/ou	1000 mg/dia de metilprednisolona		
hipoxia que requeira	clínica	por via intravenosa ate memoria	
oxigenoterapia por	Ciliica		
pressão positiva (p.			
ex. CPAP, BiPAP,			
intubação e ventilação			
mecânica)			

- ASTCT = American Society for Transplantation and Cellular Therapy. A pré-medicação pode ocultar a presença de febre, pelo que, caso a apresentação clínica seja consistente com SLC, devem seguir-se estas diretrizes de gestão
- <sup>2</sup> Caso a SLC seja refratária à gestão, devem considerar-se outras causas, incluindo linfohisticitose hemofagocítica
- <sup>3</sup> Dexametasona deve ser administrada na dose de 10 mg por via intravenosa a cada 6 horas (ou equivalente) até melhoria clínica
- <sup>4</sup> No estudo GO29781, o tocilizumab foi administrado por via intravenosa na dose de 8 mg/kg (não excedendo 800 mg por perfusão), conforme necessário para gestão de SLC
- <sup>5</sup> Se não houver melhoria clínica dos sinais e sintomas de SLC após a primeira dose, pode administrar-se uma segunda dose de 8 mg/kg de tocilizumab intravenoso com, pelo menos, 8 horas de intervalo (máximo de 2 doses por acontecimento de SLC). Em cada período de 6 semanas de tratamento com Lunsumio, a quantidade total de doses de tocilizumab não deve exceder as 3 doses
- <sup>6</sup> Por oxigenoterapia de baixo fluxo, entende-se a administração de oxigénio a < 6 l/minuto
- Consulte mais informações na Tabela 1
- 8 Por oxigenoterapia de alto fluxo, entende-se a administração de oxigénio a ≥ 6 l/minuto
- <sup>9</sup> Riegler L et al. (2019)

Classificação e gestão da síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

A SNACI deve ser identificada com base na apresentação clínica (ver secção 4.4). Excluir outras causas de sintomas neurológicos. Em caso de suspeita de SNACI, esta deve ser gerida de acordo com as recomendações apresentadas na Tabela 5.

Tabela 5 Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

Grau <sup>a</sup>	Ações
Grau 1  Pontuação ICE <sup>b</sup> 7-9 ou diminuição do nível de consciência, mas desperta	Suspender Lunsumio injeção subcutânea e monitorizar os sintomas de toxicidade neurológica até resolução da SNACI. c,d
espontaneamente	Prestar cuidados de suporte e considerar a consulta e avaliação neurológica.
	Considerar uma dose única de 10 mg de dexametasona, se não estiver a tomar outros corticosteroides.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos (p. ex. levetiracetam) para a profilaxia de convulsões.
Grau 2  Pontuação ICE <sup>b</sup> 3-6 ou diminuição	Suspender Lunsumio injeção subcutânea e monitorizar os sintomas de toxicidade neurológica até resolução da SNACI. c,d
do nível de consciência, mas desperta ao som da voz	Prestar cuidados de suporte e considerar a consulta e avaliação neurológica.  Tratar com 10 mg de dexametasona por via intravenosa a cada 6 horas, se não estiver a tomar outros corticosteroides, até melhoria para Grau 1 e, em seguida, reduzir gradualmente a dose.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos (p. ex. levetiracetam) para a profilaxia de convulsões.
Grau 3  Pontuação ICE <sup>b</sup> 0-2 ou diminuição do nível de consciência, mas desperta	Suspender Lunsumio injeção subcutânea e monitorizar os sintomas de toxicidade neurológica até resolução da SNACI. d,e
com estímulo táctil, ou qualquer convulsão clínica que se resolve rapidamente ou edema local/focal em	Prestar cuidados de suporte, o que pode incluir cuidados intensivos, e considerar a consulta e avaliação neurológica.
neuroimagem	Tratar com 10 mg de dexametasona por via intravenosa a cada 6 horas, se não estiver a tomar outros corticosteroides, até melhoria para Grau 1 e, em seguida, reduzir gradualmente a dose.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos para a profilaxia de convulsões até resolução da SNACI. Usar medicamentos anticonvulsivantes para a gestão de convulsões, conforme necessário.
	Para SNACI recorrente de grau 3, considerar a descontinuação permanente de Lunsumio injeção subcutânea.

Grau <sup>a</sup>	Ações
Grau 4	Descontinuar permanentemente Lunsumio injeção
	subcutânea.
Pontuação ICE <sup>b</sup> 0 ou não é possível	
despertar o doente ou necessita de	Prestar cuidados de suporte, o que pode incluir cuidados
estímulos tácteis vigorosos ou	intensivos, e considerar a consulta e avaliação neurológica.
repetitivos para despertar, ou	
convulsão prolongada	Tratar com 10 mg de dexametasona por via intravenosa a
potencialmente fatal (> 5 minutos) ou	cada 6 horas, se não estiver a tomar outros corticosteroides,
convulsões repetitivas sem retorno ao	até melhoria para Grau 1 e, em seguida, reduzir
estado basal ou fraqueza motora	gradualmente a dose.
focal profunda ou edema cerebral	
difuso em neuroimagem	Em alternativa, ponderar a administração de
	metilprednisolona 1000 mg por dia por via intravenosa
	durante 3 dias; se os sintomas melhorarem, gerir conforme
	descrito acima.
	Considerar medicamentos anticonvulsivantes não sedativos
	para a profilaxia de convulsões até resolução da SNACI.
	Usar medicamentos anticonvulsivantes para a gestão de
	convulsões, conforme necessário.

- <sup>a</sup> Critérios de classificação da *American Society for Transplantation and Cellular Therapy* (ASTCT).
- Se for possível despertar o doente e este for capaz de realizar a avaliação da encefalopatia associada a células efetoras imunitárias (ICE), avaliar: Orientação (orientado quanto ao ano, mês, cidade, hospital = 4 pontos); Nomes (nomear 3 objetos, p. ex., apontar para o relógio, caneta, botão = 3 pontos); Seguir instruções (p. ex., "mostre-me 2 dedos" ou "feche os olhos e deite a língua para fora" = 1 ponto); Escrita (capacidade de escrever uma frase padrão = 1 ponto); e Atenção (contagem regressiva a partir de 100, de dez em dez = 1 ponto). Se não for possível despertar o doente e este não for capaz de realizar a avaliação ICE (SNACI de Grau 4) = 0 pontos.
- <sup>c</sup> Considerar o tipo de toxicidade neurológica antes de decidir suspender Lunsumio injeção subcutânea.
- d Consultar orientações sobre o reinício de Lunsumio injeção subcutânea após um atraso de dose em *Atraso ou omissão de dose*.
- <sup>e</sup> Avaliar o beneficio-risco antes de reiniciar Lunsumio injeção subcutânea.

#### Populações especiais

#### Idosos

Não é necessário ajuste posológico de Lunsumio injeção subcutânea em doentes com idade  $\geq$  65 anos (ver secção 5.2).

#### Compromisso renal

Lunsumio injeção subcutânea não foi estudado em doentes com compromisso renal grave. Com base na farmacocinética, não se consideram necessários ajustes posológicos em doentes com compromisso renal ligeiro a moderado (ver secção 5.2).

# Compromisso hepático

Lunsumio injeção subcutânea não foi estudado em doentes com compromisso hepático. Com base na farmacocinética, não se consideram necessários ajustes posológicos (ver secção 5.2).

#### População pediátrica

A segurança e eficácia de Lunsumio injeção subcutânea em crianças com menos de 18 anos de idade não foram ainda estabelecidas.

#### Modo de administração

As doses de 5 mg e 45 mg devem ser administradas apenas por injeção subcutânea. A injeção deve ser administrada por via subcutânea no tecido do abdómen ou da coxa, mudando o local da injeção em cada dose e nunca em áreas onde a pele tenha tatuagens, sinais ou cicatrizes ou áreas onde a pele esteja vermelha, magoada, sensível, dura ou não intacta.

# 4.3 Contraindicações

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

# 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

#### Rastreabilidade

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

#### Síndrome de libertação de citocinas (SLC)

Ocorreu SLC, incluindo reações que colocaram a vida em risco, em doentes a receber Lunsumio injeção subcutânea (ver secção 4.8). Os sinais e sintomas incluíram pirexia, hipotensão e hipoxia. Os acontecimentos de SLC ocorreram principalmente no ciclo 1 e estiveram maioritariamente associados às administrações de dose do Dia 1 e do Dia 8. Os sinais e sintomas de SLC notificados mais frequentemente em ≥ 10% dos doentes tratados com Lunsumio injeção subcutânea que apresentaram acontecimentos de SLC de qualquer grau segundo a ASTCT 2019 (36 doentes) foram pirexia, hipotensão, hipoxia, arrepios taquicardia e cefaleia.

Os doentes devem ser pré-medicados com corticosteroides, antipiréticos e anti-histamínicos, pelo menos até ao final do ciclo 1. Os doentes têm de receber hidratação adequada antes da administração de Lunsumio injeção subcutânea. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais ou sintomas de SLC. Os doentes devem ser aconselhados a procurar assistência médica imediata em caso de aparecimento, em qualquer altura, de sinais ou sintomas de SLC. Os médicos devem instituir tratamento com cuidados de suporte, tocilizumab e/ou corticosteroides, conforme indicado (ver secção 4.2).

#### Infeções graves

Foram notificadas infeções graves, como pneumonia, COVID-19 e sépsis em doentes a receber Lunsumio injeção subcutânea, algumas das quais colocaram a vida em risco ou foram fatais (ver secção 4.8). Foi observada neutropenia febril em doentes após a perfusão de Lunsumio injeção subcutânea.

Lunsumio injeção subcutânea não deve ser administrado na presença de infeções ativas. Deve ter-se precaução ao ponderar a utilização de Lunsumio injeção subcutânea em doentes com antecedentes de infeções recorrentes ou crónicas (p. ex. infeção ativa crónica pelo vírus de Epstein-Barr), com patologias subjacentes que possam predispor a infeções ou que tenham tido tratamento imunossupressor prévio significativo. Devem administrar-se, aos doentes, medicamentos antibióticos, antivíricos e/ou antifúngicos em profilaxia, conforme apropriado. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas de infeção, antes e após a administração de Lunsumio injeção subcutânea, e tratados conforme apropriado. Em caso de neutropenia febril, os doentes devem ser avaliados quanto à

presença de infeção e devem administrar-se antibióticos, soro e outros cuidados de suporte, de acordo com as diretrizes locais.

#### Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

Ocorreu SNACI em doentes a receber Lunsumio injeção subcutânea, incluindo reações graves e que colocaram a vida em risco. O aparecimento de SNACI pode ocorrer concomitantemente com a SLC, após a resolução da SLC ou na ausência de SLC. As manifestações de SNACI notificadas em ensaios clínicos incluíram estado confusional, letargia, encefalopatia, diminuição do nível de consciência e perturbações da memória. A maioria dos casos ocorreu durante o Ciclo 1.

Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas de SNACI após a administração de Lunsumio injeção subcutânea. Os doentes têm de ser aconselhados a procurar assistência médica imediata em caso de aparecimento, em qualquer altura, de sinais ou sintomas (ver Cartão do doente, abaixo).

Os doentes devem ser aconselhados a ter precaução (ou a evitar estas atividades, se estiverem sintomáticos) ao conduzir, andar de bicicleta ou utilizar máquinas pesadas ou potencialmente perigosas (ver secção 4.7).

Aos primeiros sinais ou sintomas de SNACI, gerir de acordo com as orientações relativas à SNACI fornecidas na Tabela 5. O tratamento com Lunsumio injeção subcutânea deve ser suspenso ou descontinuado permanentemente, conforme recomendado.

# Linfohistiocitose hemofagocítica

Foi notificada linfohisticitose hemofagocítica (LHH), incluindo casos fatais, em doentes a receber Lunsumio. A LHH é uma síndrome que pode colocar a vida em risco, caracterizada por febre, hepatomegalia e citopenias. Deve colocar-se a hipótese de LHH quando a apresentação da SLC é atípica ou prolongada. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas clínicos de LHH (ver secção 4.2). Em caso de suspeita de LHH, Lunsumio tem de ser interrompido e tem de ser iniciado tratamento para a LHH.

#### Exacerbação tumoral

Foram notificados casos de exacerbação tumoral em doentes tratados com Lunsumio injeção subcutânea (ver secção 4.8). As manifestações incluíram aparecimento ou agravamento de derrame pleural, dor e inchaço localizados nos locais de lesão do linfoma e inflamação tumoral. De acordo com o mecanismo de ação de Lunsumio injeção subcutânea, é provável que a exacerbação tumoral se deva à concentração de células T nos locais do tumor após a administração de Lunsumio injeção subcutânea.

Não foram identificados fatores de risco específicos de exacerbação tumoral, mas existe um risco aumentado de compromisso e morbilidade devido ao efeito de massa secundário à exacerbação tumoral em doentes com tumores volumosos localizados nas proximidades das vias respiratórias e/ou de um órgão vital. Os doentes tratados com Lunsumio injeção subcutânea devem ser monitorizados e avaliados quanto à presença de exacerbação tumoral em regiões anatómicas críticas.

#### Síndrome de lise tumoral (SLT)

Foram notificados casos de SLT em doentes a receber Lunsumio injeção subcutânea (ver secção 4.8). Os doentes têm de apresentar hidratação adequada antes da administração de Lunsumio injeção subcutânea. Deve administrar-se, aos doentes, terapêutica profilática anti-hiperuricémica (p. ex. alopurinol, rasburicase), conforme apropriado. Os doentes devem ser monitorizados quanto a sinais e sintomas de SLT, particularmente doentes com carga tumoral elevada ou tumores de rápida proliferação e doentes com redução da função renal. Os doentes devem ser monitorizados quanto à bioquímica do sangue e as anomalias devem ser geridas atempadamente.

#### Imunização

Não devem ser administradas vacinas vivas e/ou vivas atenuadas concomitantemente com Lunsumio injeção subcutânea. Não foram realizados estudos em doentes que tivessem recebido recentemente vacinas vivas.

#### Cartão do doente

O médico prescritor tem de discutir os riscos do tratamento com Lunsumio com o doente. O cartão do doente deve ser entregue ao doente e este deve ser instruído a trazê-lo sempre consigo. O cartão do doente descreve os sinais e sintomas frequentes de SLC e SNACI, incluindo instruções sobre situações em que o doente deve procurar assistência médica.

# Excipiente com efeito conhecido

Este medicamento contém polissorbato 20. Cada frasco para injetáveis de Lunsumio 5 mg solução injetável contém 0,3 mg de polissorbato 20 e cada frasco para injetáveis de Lunsumio 45 mg solução injetável contém 0,6 mg de polissorbato 20, que é equivalente a 0,6 mg/ml. Os polissorbatos podem causar reações alérgicas.

#### 4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não foram realizados estudos de interação.

Não é possível excluir um efeito clinicamente relevante transitório em substratos do CYP450 com índice terapêutico estreito (p. ex. varfarina, voriconazol, ciclosporina, etc.), dado que o início do tratamento com Lunsumio injeção subcutânea provoca um aumento transitório dos níveis de citocinas, o que pode provocar inibição das enzimas CYP450. Deve ponderar-se uma monitorização terapêutica aquando do início do tratamento com Lunsumio injeção subcutânea em doentes tratados com substratos do CYP450 com índice terapêutico estreito. A dose do medicamento concomitante deve ser ajustada conforme necessário.

#### 4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

#### Mulheres com potencial para engravidar/Contraceção

As mulheres com potencial para engravidar devem utilizar contraceção eficaz enquanto estiverem a receber Lunsumio injeção subcutânea e durante, pelo menos, 3 meses após a última injeção de Lunsumio injeção subcutânea.

#### Gravidez

Não existem dados sobre a utilização de Lunsumio injeção subcutânea em mulheres grávidas. Os estudos em animais são insuficientes no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3). Lunsumio injeção subcutânea não é recomendado durante a gravidez e em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contracetivos.

#### Amamentação

Desconhece-se se mosunetuzumab/metabolitos de mosunetuzumab são excretados no leite humano. Não pode ser excluído qualquer risco para os recém-nascidos/lactentes. A amamentação deve ser descontinuada durante o tratamento com Lunsumio injeção subcutânea.

#### Fertilidade

Não estão disponíveis dados sobre a fertilidade no ser humano. Não se observou comprometimento dos órgãos reprodutores masculinos ou femininos nos estudos de toxicidade de 26 semanas em macacos *cynomolgus* para exposições (AUC) semelhantes à exposição (AUC) em doentes a receber a dose recomendada.

#### 4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Os efeitos de Lunsumio injeção subcutânea sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são consideráveis. Devido ao potencial para SNACI, os doentes a receber Lunsumio injeção subcutânea estão em risco de diminuição do nível de consciência (ver secção 4.4). Devido ao potencial para SNACI, os doentes devem ser aconselhados a ter precaução (ou a evitar estas atividades, se estiverem sintomáticos) ao conduzir, andar de bicicleta ou utilizar máquinas pesadas ou potencialmente perigosas.

# 4.8 Efeitos indesejáveis

# Resumo do perfil de segurança

As reações adversas descritas nesta secção foram identificadas no ensaio clínico principal GO29781, em doentes tratados com a dose intravenosa recomendada (n=218) e com a dose subcutânea recomendada (n=139). Os doentes apresentavam linfoma folicular (51,8%), linfoma difuso de grandes células B (26,9%), linfoma folicular transformado (9,8%), linfoma de células do manto (7,3%), transformação de Richter (3,9%) e outras histologias (0,3%). O número mediano de ciclos de Lunsumio administrado por via subcutânea foi de 8 (intervalo: 1-17), 47,5% dos doentes receberam 8 ciclos e 16,6% receberam mais de 8 ciclos, até um máximo de 17 ciclos.

Os doentes que receberam a dose recomendada intravenosa (n=218) e subcutânea (n=139) são agrupados (n=357) para esta população de segurança. Nesta população de segurança agrupada, as reações adversas mais frequentes (≥ 20%) observadas foram síndrome de libertação de citocinas, neutropenia, erupção cutânea, infeção das vias respiratórias superiores e reações no local da injeção nos doentes tratados com mosunetuzumab subcutâneo. As reações adversas graves mais frequentes (≥ 2%) observadas incluíram síndrome de libertação de citocinas (SLC) (17% segundo o sistema de classificação da ASTCT), pirexia (3%), sépsis (3%), infeção das vias respiratórias superiores (3%) e pneumonia (5%). A descontinuação permanente de Lunsumio devido a uma reação adversa ocorreu em 5,8% (21/357) dos doentes. Em doentes que receberam a dose subcutânea recomendada (n=139), as reações adversas que levaram à descontinuação em mais de um doente foram COVID-19 (1,4%; 2/139) e pneumonia por COVID-19 (3,6%; 5/139).

#### Lista tabelada de reações adversas

As reações adversas encontram-se listadas abaixo por classe de sistemas de órgãos (CSO) MedDRA e por categorias de frequência. As categorias de frequência são definidas como muito frequentes ( $\geq 1/10$ ), frequentes ( $\geq 1/100$ ), pouco frequentes ( $\geq 1/1000$ ), raras ( $\geq 1/1000$ ), raras ( $\geq 1/1000$ ), muito raras (< 1/10000) e desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis). Dentro de cada classe de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Tabela 6 Reações adversas que ocorreram em doentes tratados com Lunsumio

Classe de sistemas de órgãos / termo preferido ou reação adversa	Todos os graus <sup>19</sup>	Grau 3 – 4
Infeções e infestações		
Infeção das vias respiratórias superiores <sup>1</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Infeção das vias urinárias <sup>2</sup>	Frequentes	Frequentes
Pneumonia <sup>3</sup>	Frequentes	Frequentes

Classe de sistemas de órgãos / termo	Todos os graus <sup>19</sup>	Grau 3 – 4
preferido ou reação adversa		
Infeção das vias respiratórias inferiores <sup>4</sup>	Frequentes	Pouco frequentes
Sépsis <sup>5</sup>	Frequentes	Frequentes
Neoplasias benignas, malignas e não espe		s e pólipos)
Exacerbação tumoral <sup>6</sup>	Frequentes	Pouco frequentes
Doenças do sangue e do sistema linfático		
Neutropenia <sup>7</sup>	Muito frequentes	Muito frequentes
Anemia	Muito frequentes	Frequentes
Trombocitopenia <sup>8</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Neutropenia febril	Frequentes	Frequentes
Doenças do sistema imunitário		
Síndrome de libertação de citocinas <sup>9</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Linfohistiocitose hemofagocítica <sup>10,17</sup>	Pouco frequentes	Pouco frequentes
Doenças do metabolismo e da nutrição	•	
Hipofosfatemia <sup>11</sup>	Muito frequentes	Muito frequentes
Hipocaliemia <sup>12</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Hipomagnesemia <sup>13</sup>	Frequentes	Muito raras
Síndrome de lise tumoral	Pouco frequentes	Pouco frequentes
Perturbações do sistema nervoso		
Cefaleia <sup>14</sup>	Muito frequentes	Pouco frequentes
Tonturas <sup>15</sup>	Frequentes	Muito raras
Síndrome de neurotoxicidade associada a	Frequentes	Muito raras
células efetoras imunitárias 16,17	1	
Doenças gastrointestinais		
Diarreia	Muito frequentes	Pouco frequentes
Náuseas	Muito frequentes	Pouco frequentes
Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneo		1
Erupção cutânea <sup>18</sup>	Muito frequentes	Frequentes
Prurido	Muito frequentes	Muito raras
Pele seca	Muito frequentes	Muito raras
Esfoliação cutânea	Frequentes	Muito raras
Perturbações gerais e alterações no local o		1.15.10 10100
Pirexia	Muito frequentes	Frequentes
Arrepios	Muito frequentes	Pouco frequentes
Reações no local da injeção	Muito frequentes	Muito raras
Exames complementares de diagnóstico	Titalio Hequelites	THE THE THE
Aumento da alanina aminotransferase	Frequentes	Frequentes
Aumento da aspartato aminotransferase	Frequentes	Frequentes
Tamento da aspartato ammonansierase	1 requerites	Trequentes

Infeção das vias respiratórias superiores inclui infeção das vias respiratórias superiores, infeção viral das vias respiratórias superiores, nasofaringite, sinusite, infeção por rinovírus, sinusite bacteriana, sinusite viral, infeção das vias respiratórias, COVID-19 e infeção viral das vias respiratórias

- Infeção das vias urinárias inclui infeção das vias urinárias, infeção das vias urinárias por Escherichia, pielonefrite aguda
- Pneumonia inclui pneumonia e pneumonia por COVID-19
- <sup>4</sup> Infeção das vias respiratórias inferiores inclui infeção das vias respiratórias inferiores e bronquite
- <sup>5</sup> Sépsis inclui sépsis, choque séptico, bacterémia, sépsis por Candida
- <sup>6</sup> Exacerbação tumoral inclui exacerbação tumoral, derrame pleural, inflamação tumoral e dor no flanco
- Neutropenia inclui neutropenia e número de neutrófilos diminuído
- 8 Trombocitopenia inclui trombocitopenia e número de plaquetas diminuído
- 9 Segundo a Âmerican Society for Transplantation and Cellular Therapy
- <sup>10</sup> Linfohistiocitose hemofagocítica (LHH) inclui LHH
- Hipofosfatemia inclui hipofosfatemia e fósforo no sangue diminuído
- <sup>12</sup> Hipocaliemia inclui hipocaliemia e potássio no sangue diminuído

- 13 Hipomagnesemia inclui hipomagnesemia e magnésio no sangue diminuído
- <sup>14</sup> Cefaleia inclui cefaleia, enxaqueca e mal-estar da cabeça
- <sup>15</sup> Tonturas inclui tonturas e vertigens
- Consistente com o conceito médico de SNACI segundo a American Society for Transplantation and Cellular Therapy e inclui estado confusional, SNACI, letargia, encefalopatia, depressão da consciência e perturbações da memória
- <sup>17</sup> O cálculo da frequência baseia-se em estudos clínicos adicionais
- Erupção cutânea inclui erupção cutânea, erupção eritematosa, erupção esfoliativa, erupção maculosa, erupção maculosa, erupção pruriginosa, erupção pustulosa, eritema, eritema palmar, dermatite, dermatite acneiforme, dermatite de contacto, eritrodisestesia palmoplantar e erupção morbiliforme
- Ocorreram acontecimentos adversos (AA) de grau 5 apenas para os termos de reações adversas medicamentosas (RAM) LHH, pneumonia, sépsis e infeção das vias respiratórias superiores (nomeadamente COVID-19) na injeção subcutânea de mosunetuzumab (1 de cada) e para os termos de RAM pneumonia e sépsis na perfusão intravenosa de mosunetuzumab (1 de cada)

# Descrição de reações adversas selecionadas

Síndrome de libertação de citocinas (SLC)

Ocorreu SLC (sistema de classificação da ASTCT) de qualquer grau em 26% (36/139) dos doentes, tendo ocorrido SLC de grau 2 em 7,2% e SLC de grau 3 em 1,4% dos doentes tratados com Lunsumio injeção subcutânea.

Ocorreu SLC de qualquer grau em 15,8% dos doentes após a administração da dose no Dia 1 do Ciclo 1; em 11,7% dos doentes após a administração no Dia 8 do Ciclo 1; em 2,2% dos doentes após a administração no Dia 15 do Ciclo 1; em 0,8% dos doentes após o Ciclo 2 e em 0% após o Ciclo 3 e subsequentes. A mediana do tempo até ao aparecimento de SLC após o início da administração foi de 17,62 horas (intervalo: 7,2-33,4 horas) no Dia 1 do Ciclo 1; de 51,5 horas (intervalo: 30,3-112,5 horas) no Dia 8 do Ciclo 1; de 46,7 horas (intervalo: 23,2-61,5 horas) no Dia 15 do Ciclo 1, e de 34,85 horas (intervalo: 34,8-34,8 horas) no Dia 1 do Ciclo 2. Ocorreu resolução da SLC em todos os doentes e a mediana da duração dos acontecimentos de SLC foi de 2 dias (intervalo: 1-15 dias).

Dos 36 doentes que tiveram SLC, os sinais e sintomas mais frequentes de SLC incluíram pirexia (97,2%), hipotensão (22%), hipoxia (19,4%), arrepios (13,9%), cefaleia (11,1%) e taquicardia (11,1%).

Utilizou-se tocilizumab e/ou corticosteroides para gestão de um acontecimento de SLC em 12% dos doentes: 5,7% receberam apenas tocilizumab, 4,3% receberam apenas corticosteroides e 1,4% receberam tocilizumab e corticosteroides. Os doentes com SLC de grau 3 receberam tocilizumab, corticosteroides, vasoconstritores e/ou oxigenoterapia.

Ocorreram hospitalizações devido a SLC em 11,5% dos doentes e a mediana da duração da hospitalização por acontecimentos de SLC graves foi de 4,0 dias (intervalo: 1-34 dias).

# Neutropenia

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreu neutropenia de qualquer grau em 26,1% (93/357) dos doentes, incluindo 22,7% que tiveram acontecimentos de grau 3-4. A mediana do tempo até ao aparecimento do primeiro acontecimento de neutropenia/diminuição da contagem de neutrófilos foi de 50 dias (intervalo: 1-280 dias) e a mediana da duração foi de 8 dias (intervalo: 1-487 dias). Dos 93 doentes que tiveram acontecimentos de neutropenia/diminuição da contagem de neutrófilos, 68% (63/93) receberam G-CSF para tratamento dos mesmos.

#### Infeções graves

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreram infeções graves de qualquer grau em 17% (60/357) dos doentes. Cinco (1,4%) dos doentes tiveram infeções graves concomitantemente com neutropenia de grau 3-4. A mediana do tempo até ao aparecimento da primeira infeção grave foi de 92 dias (intervalo: 1-408 dias) e a mediana da duração foi de 15,5 dias (intervalo: 2-174 dias). Ocorreram acontecimentos de grau 5 em 2,5% (9/357) dos doentes, incluindo pneumonia por COVID-19, COVID-19, pneumonia, choque séptico e sépsis.

Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias

Na população de ensaios clínicos alargada, ocorreu síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI) em 2,1% (20/949) dos doentes, 19 doentes tiveram acontecimentos de Grau 1-2 e 1 doente teve um acontecimento de Grau 3. A maioria dos acontecimentos ocorreu durante o primeiro ciclo de tratamento. A maioria dos casos teve resolução. A mediana do tempo até ao aparecimento após a dose inicial foi de 17 dias (intervalo: 1 a 48 dias). A mediana da duração foi de 3 dias (intervalo: 1-20 dias). A pontuação de encefalopatia associada a células efetoras imunitárias (ICE) não foi realizada sistematicamente em toda a população do ensaio referenciada.

#### Exacerbação tumoral

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreu exacerbação tumoral (incluindo derrame pleural e inflamação tumoral) em 3,1% (11/357) dos doentes, incluindo 1,4% que tiveram acontecimentos de grau 2 e 1,4% que tiveram acontecimentos de grau 3. A mediana do tempo até ao aparecimento foi de 13 dias (intervalo: 2-84 dias) e a mediana da duração foi de 36 dias (intervalo: 15-105 dias).

Síndrome de lise tumoral (SLT)

Em doentes tratados com Lunsumio perfusão intravenosa ou injeção subcutânea, ocorreu SLT em 0,6% (2/357) dos doentes, concomitantemente com SLC. Um doente com linfoma folicular que teve SLT de Grau 4 estava na fase leucémica. A SLT surgiu nos dias 2 e 24 e teve resolução ao fim de 3 e 6 dias, respetivamente.

#### Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas ao INFARMED, I.P.

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

## 4.9 Sobredosagem

Em caso de sobredosagem, os doentes devem ser cuidadosamente monitorizados quanto a sinais e sintomas de reações adversas, devendo ser instituído tratamento sintomático adequado.

## 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: agentes antineoplásicos; outros anticorpos monoclonais e conjugados anticorpo-fármaco, código ATC: L01FX25

## Mecanismo de ação

Mosunetuzumab é um anticorpo biespecífico de células T anti-CD20/CD3, que tem por alvo as células B que expressam CD20. É um agonista condicional; a morte dirigida das células B observa-se apenas após ligação simultânea ao CD20 nas células B e ao CD3 nas células T. A ligação de ambos os braços de mosunetuzumab resulta na formação de uma sinapse imunológica entre uma célula B alvo e uma célula T citotóxica, levando à ativação das células T. A subsequente libertação dirigida de perforina e granzimas devido à ativação das células T através da sinapse imunológica induz a lise das células B, conduzindo à morte celular.

Lunsumio injeção subcutânea provocou depleção de células B (definida como contagens de células B CD19 < 5 células/µl) após o ciclo inicial de administração (no Dia 1 do Ciclo 2) por ambas as vias de administração intravenosa e subcutânea na maioria dos doentes (95,2% e 94,1%, respetivamente) e a depleção manteve-se durante todo o tratamento.

## Eficácia e segurança clínicas

#### Linfoma não Hodgkin de células B recidivante ou refratário

Realizou-se um estudo aberto, multicêntrico e de coortes múltiplas (GO29781) para avaliação de Lunsumio SC em doentes com linfoma não Hodgkin de células B recidivante ou refratário. Na coorte subcutânea de linfoma folicular (LF) (n=94), os doentes com LF recidivante ou refratário (grau 1-3A) tinham de ter recebido, pelo menos, duas terapêuticas sistémicas prévias, incluindo um anticorpo monoclonal anti-CD20 e um agente alquilante.

O estudo excluiu doentes com doença autoimune ativa, infeções ativas (ou seja, infeção ativa crónica por VEB, hepatite C aguda ou crónica, hepatite B, VIH), leucoencefalopatia multifocal progressiva, antecedentes de linfoma no SNC, antecedentes de síndrome de ativação macrofágica/linfohistiocitose hemofagocítica, transplante alogénico de células estaminais prévio ou transplante de órgão prévio.

Os doentes receberam Lunsumio por via subcutânea num Ciclo de 21 dias, de acordo com o seguinte:

- Dia 1 do Ciclo 1: 5 mg
- Dia 8 do Ciclo 1: 45 mg
- Dia 15 do Ciclo 1: 45 mg
- Ciclo 2 e subsequentes, Dia 1: 45 mg

A mediana do número de ciclos foi de 8, 63% receberam 8 ciclos e 14,9% receberam mais de 8 ciclos, até um máximo de 17 ciclos.

A mediana da idade foi de 65 anos (intervalo: 35-84 anos), sendo que 50% tinham idade > 65 anos, e 12,8% tinham idade ≥ 75 anos. Cinquenta e seis por cento eram do sexo masculino, 85% eram caucasianos, 11% eram asiáticos, 2% eram de raça negra, 100% apresentavam *performance status* ECOG de 0 ou 1 e 25% dos doentes tinham doença volumosa (pelo menos uma lesão com > 6 cm). A mediana do número de terapêuticas anteriores foi 3 (intervalo: 2-9), com 47% a receber 2 terapêuticas prévias, 19% a receber 3 terapêuticas prévias e 34% a receber mais de 3 terapêuticas prévias.

Todos os doentes tinham recebido anteriormente terapêutica anti-CD20 e alquilante, 20% tinham recebido um transplante autólogo de células estaminais, 12% tinham recebido inibidores PI3K, 16% tinham recebido terapêutica prévia com rituximab mais lenalidomida e 4% tinham recebido terapêuticas CAR-T. Sessenta e sete por cento dos doentes eram refratários a terapêutica prévia com anticorpo monoclonal anti-CD20 e 46% eram refratários a terapêutica com anticorpo monoclonal anti-CD20 e agente alquilante. Sessenta e três por cento dos doentes eram refratários à última

terapêutica prévia e 44% apresentaram progressão da doença nos 24 meses após a primeira terapêutica sistémica.

O objetivo principal desta coorte foi demonstrar a não inferioridade farmacocinética (NIFC) de Lunsumio injeção subcutânea em comparação com Lunsumio perfusão intravenosa com base nos parâmetros de avaliação da exposição AUC<sub>0-84 dias</sub> e C<sub>min(Ciclo 3)</sub>. Os resultados de eficácia estão resumidos na Tabela 7.

Tabela 7 Resumo da eficácia em doentes com LF recidivante/refratário

Parâmetro de eficácia	Lunsumio injeção subcutânea N=94
Mediana do tempo de observação: 20,7 meses (intervalo: 1-34 meses)	
Resposta completa (CR), n (%)	55 (58,5)
(IC 95%)	(47,9; 68,6)
Taxa de resposta objetiva (ORR), n (%)	70 (74,5)
(IC 95%)	(64,4; 82,9)
Resposta parcial (PR), n (%)	15 (16,0)
(IC 95%)	(9,2;25,0)
Duração da resposta (DOR) <sup>1</sup>	N=70
Doentes com acontecimento, n (%)	26 (37,1)
Mediana, meses (IC 95%)	22,4 (16,8; 22,8)
Proporção de doentes livres de acontecimento, K-M	
12 meses	69,9
(IC 95%)	(58,5; 81,4)
18 meses	59,6
(IC 95%)	(45,8; 73,3)
Duração da resposta completa (DOCR) <sup>2</sup>	N=55
Doentes com acontecimento, n (%)	19 (34,5)
Mediana, meses (IC 95%)	20,8 (18,8; NA)
Proporção de doentes livres de acontecimento, K-M	
12 meses	72,4
(IC 95%)	(59,9; 84,8)
18 meses	65,6
(IC 95%)	(51,0; 80,2)

IC=intervalo de confiança; K-M=Kaplan-Meier; NA=não atingida Data de *Cut-off* clínico: 01 de fevereiro de 2024

A mediana do seguimento para a DOR foi de 16,0 meses. Os objetivos de eficácia exploratórios adicionais incluíram a mediana do tempo até à primeira resposta (2,8 meses; intervalo: 1-16) e a mediana do tempo até à primeira resposta completa (2,9 meses; intervalo: 1-14).

#### Imunogenicidade

A imunogenicidade de mosunetuzumab foi avaliada com recurso a um ensaio imunoenzimático (ELISA). Dos 216 doentes avaliáveis quanto à presença de anticorpos antifármaco que receberam Lunsumio por via subcutânea em monoterapia nos Grupos D e F do estudo GO27981, nenhum doente obteve um resultado positivo nos testes para anticorpos anti-mosunetuzumab. Com base nas informações disponíveis, não foi possível avaliar a relevância clínica dos anticorpos anti-mosunetuzumab.

A DOR define-se como o tempo entre a ocorrência inicial de uma PR ou CR documentada e a ocorrência de um acontecimento (progressão da doença documentada ou morte por qualquer causa, o que ocorrer primeiro).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> A DOCR define-se como o tempo entre a ocorrência inicial de uma CR documentada e a ocorrência de um acontecimento (progressão da doença documentada ou morte por qualquer causa, o que ocorrer primeiro).

#### População pediátrica

A Agência Europeia de Medicamentos diferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Lunsumio em um ou mais subgrupos da população pediátrica no tratamento das neoplasias das células B maduras (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

## Autorização de Introdução no Mercado condicional

Foi concedida a este medicamento uma «Autorização de Introdução no Mercado condicional». Isto significa que se aguarda evidência adicional sobre este medicamento. A Agência Europeia de Medicamentos procederá, pelo menos anualmente, à análise da nova informação sobre este medicamento e, se necessário, à atualização deste RCM.

#### 5.2 Propriedades farmacocinéticas

O regime posológico de Lunsumio subcutâneo em monoterapia de 5/45/45 mg foi considerado, do ponto de vista farmacocinético, não inferior ao regime posológico de Lunsumio perfusão intravenosa em monoterapia de 1/2/60/30 mg, em doentes com linfoma folicular recidivante ou refratário com ≥ 2 terapêuticas prévias. A média geométrica da razão entre via subcutânea e intravenosa (IC 90%) foi de 1,39 (1,20-1,61) para a C<sub>minCYC3\_OBS</sub> e 1,06 (0,92-1,21) para a AUC₀-84.

Tal como com Lunsumio perfusão intravenosa, a exposição farmacocinética de Lunsumio injeção subcutânea aumentou de maneira aproximadamente proporcional à dose nos intervalos posológicos estudados. Em comparação com a via intravenosa, a via subcutânea manteve uma alta biodisponibilidade relativa e teve uma absorção mais lenta, resultando numa  $C_{\text{max}}$  mais baixa e num  $T_{\text{max}}$  retardado.

Após o primeiro ciclo (ou seja, 21 dias) da administração de mosunetuzumab, a concentração sérica atinge a  $C_{max}$  antes do início do Dia 1 do Ciclo 2 do regime posológico subcutâneo de mosunetuzumab, com uma concentração máxima média de 3,81 µg/ml e uma %CV de 53,9%. As exposições farmacocinéticas estão resumidas na Tabela 8.

Tabela 8 Parâmetros de exposição da injeção subcutânea de mosunetuzumab

	AUC prevista pelo modelo (dia·µg/ml) <sup>1</sup>	$C_{max}$ prevista pelo modelo $(\mu g/ml)^1$	C <sub>min</sub> prevista pelo modelo (μg/ml) <sup>1</sup>
Ciclo 1 (dias 0-21)	36,7 (57,0)	3,81 (53,9)	3,45 (54,1)
Ciclo 2 (dias 21-42)	82,3 (50,9)	5,16 (50,3)	2,52 (55,7)
Estado estacionário <sup>2</sup>	72,8 (34,5)	4,40 (36,7)	2,41 (34,2)

Os valores são a média geométrica com a %CV geométrica

## <u>Absorção</u>

Lunsumio é administrado por via subcutânea. O T<sub>max</sub> foi atingido em torno de 4 a 7 dias. A biodisponibilidade relativa (F) do regime de injeção subcutânea em relação ao regime de perfusão intravenosa em estado estacionário foi de 0,898 (IC 95%: 0,828-0,975).

#### Distribuição

A estimativa populacional do volume de distribuição central de mosunetuzumab foi de 5,49 l com a perfusão intravenosa e injeção subcutânea de Lunsumio. Dado que mosunetuzumab é um anticorpo, não foram conduzidos estudos de ligação a proteínas.

Os valores em estado estacionário são aproximados no Ciclo 4 (dias 63-84)

#### Biotransformação

A via metabólica de mosunetuzumab não foi diretamente estudada. Tal como outras proteínas terapêuticas, prevê-se que mosunetuzumab seja degradado em pequenos péptidos e aminoácidos através de vias catabólicas.

#### Eliminação

Com base numa análise farmacocinética da população, quando administrado por via intravenosa, a estimativa média da depuração no estado estacionário (CL<sub>ss</sub>) e da depuração basal (CL<sub>basal</sub>) foram de 1,08 l/dia e 0,584 l/dia, respetivamente. Com base em estimativas de modelos farmacocinéticos da população, a semivida terminal para mosunetuzumab subcutâneo foi de 16,8 dias no estado estacionário.

#### Idosos

Com base numa análise farmacocinética da população em doentes com idade entre os 18-88 anos (n=228), a idade não teve efeito na farmacocinética de mosunetuzumab. Não foi observada uma diferença clinicamente relevante na farmacocinética de mosunetuzumab em doentes pertencentes a este grupo etário.

#### Peso corporal

Tal como é o caso de outras proteínas terapêuticas, o peso corporal esteve positivamente associado à estimativa da depuração e do volume de distribuição de mosunetuzumab. Contudo, com base numa análise de exposição-resposta e nas margens de exposição clínica, tendo em conta as exposições em doentes com peso "baixo" (< 50 kg) ou "alto" (≥ 112 kg), não é necessário ajuste posológico devido ao peso corporal.

#### Género

Com base numa análise farmacocinética da população, a depuração no estado estacionário de mosunetuzumab é ligeiramente mais baixa nas mulheres (~13%) do que nos homens. Com base numa análise de exposição-resposta, não é necessário ajuste posológico devido ao género.

#### Raça

A raça (asiática vs. não asiática) não foi identificada como sendo uma covariável que influencie a farmacocinética de mosunetuzumab.

#### Compromisso renal

Não foram realizados estudos específicos para determinar o efeito do compromisso renal na farmacocinética de mosunetuzumab. Prevê-se que a eliminação renal de mosunetuzumab intacto, um anticorpo monoclonal IgG, seja reduzida e pouco relevante.

A análise farmacocinética da população da administração subcutânea de mosunetuzumab demonstrou que a depuração da creatinina (ClCr) não afeta a farmacocinética de mosunetuzumab. A farmacocinética de mosunetuzumab em doentes com compromisso renal ligeiro (ClCr 60 a 89 ml/min, n=92) ou moderado (ClCr 30 a 59 ml/min, n=41) foi semelhante àquela observada em doentes com função renal normal (ClCr ≥ 90 ml/min, n=88). Os dados farmacocinéticos em doentes com compromisso renal grave (ClCr 15 a 29 ml/min) são limitados (n=1), pelo que não podem ser feitas recomendações posológicas. Lunsumio injeção subcutânea não foi estudado em doentes com doença renal terminal e/ou em diálise.

## Compromisso hepático

Não foram realizados estudos específicos para determinar o efeito do compromisso hepático na farmacocinética de mosunetuzumab. As IgG são maioritariamente eliminadas por catabolismo intracelular, pelo que não é de prever que o compromisso hepático influencie a depuração de mosunetuzumab.

A análise farmacocinética da população de mosunetuzumab demonstrou que o compromisso hepático não afeta a farmacocinética de mosunetuzumab. A farmacocinética de mosunetuzumab em doentes com compromisso hepático ligeiro (bilirrubina total > LSN a 1 x LSN ou AST > LSN, n=35) foi semelhante àquela observada em doentes com função hepática normal (n=191). O número de doentes com compromisso hepático moderado (bilirrubina total > 1,5–3 x LSN, qualquer AST, n=1) ou grave (bilirrubina total >3-10 x LSN, qualquer AST, n=2) é limitado.

## População pediátrica

Não se realizaram estudos para investigar a farmacocinética de mosunetuzumab na população pediátrica (< 18 anos de idade).

## 5.3 Dados de segurança pré-clínica

#### Toxicidade sistémica

Os principais resultados não clínicos de mosunetuzumab identificados em estudos de toxicidade de dose única e de dose repetida com duração até 26 semanas incluíram SLC transitória após a administração, maioritariamente limitada à primeira administração, infiltrados celulares inflamatórios vasculares/perivasculares presentes principalmente no SNC e com pouca frequência noutros órgãos, provavelmente secundários à libertação de citocinas e à ativação de células imunitárias, e aumento da suscetibilidade a infeção após administração crónica, devido à depleção sustentada de células B.

Todos os resultados foram considerados efeitos mediados pelo fármaco e reversíveis. Nos vários estudos, houve uma única ocorrência de convulsão num animal, a uma  $C_{máx}$  e exposições AUC (média ao longo de um período de tempo de 7 dias) 3,3 e 1,8 vezes superiores, respetivamente, àquelas de doentes a receber Lunsumio na dose e no esquema terapêutico recomendados no estudo GO29781.

#### Compromisso da fertilidade

Num estudo de toxicidade crónica de 26 semanas em macacos *cynomolgus* sexualmente maduros a receber perfusão intravenosa, foi incluída uma avaliação dos órgãos reprodutores masculinos e femininos. Mosunetuzumab não teve qualquer efeito nos órgãos reprodutores masculinos ou femininos para exposições (AUC) semelhantes à exposição (AUC) em doentes a receber a dose recomendada.

#### Toxicidade reprodutiva

Não foram realizados estudos de toxicidade do desenvolvimento em animais com mosunetuzumab. Com base na baixa transferência placentária de anticorpos durante o primeiro trimestre, no mecanismo de ação e dados disponíveis de mosunetuzumab e nos dados relativos à classe de anticorpos anti-CD20, o risco de teratogenicidade é baixo. Estudos com mosunetuzumab em animais não grávidos demonstraram que a depleção prolongada de células B pode conduzir a um risco aumentado de infeção oportunista, o que pode provocar perda do feto. A SLC transitória associada à administração de Lunsumio pode também ser prejudicial à gravidez.

## 6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

#### 6.1. Lista dos excipientes

L-histidina L-metionina Ácido acético (ajuste do pH) Sacarose Polissorbato 20 (E 432) Água para preparações injetáveis

## 6.2 Incompatibilidades

Não foram observadas incompatibilidades entre a formulação subcutânea de Lunsumio e o material da seringa de polipropileno ou policarbonato, agulhas de transferência e de injeção de aço inoxidável ou tampas cónicas Luer de polietileno.

#### 6.3 Prazo de validade

Frasco para injetáveis fechado

3 anos

## Seringa preparada

Uma vez transferido do frasco para injetáveis para a seringa, Lunsumio solução injetável deve ser injetado imediatamente, porque o medicamento não contém qualquer conservante antimicrobiano. Se não for utilizado imediatamente, os tempos e as condições de conservação após a abertura, antes da utilização, são da responsabilidade do utilizador e não deveriam, em princípio, ser superiores a 24 horas a 2 °C a 8 °C, exceto se a preparação tiver ocorrido sob condições assépticas controladas e validadas.

Se Lunsumio solução injetável for transferido do frasco para injetáveis para a seringa sob condições assépticas, controladas e validadas, o medicamento na seringa com tampa pode ser conservado no frigorífico entre 2 °C e 8 °C durante um período até 28 dias ao abrigo da luz e/ou entre 9 °C e 30 °C durante um período até 24 horas à luz ambiente.

#### 6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar no frigorífico (2 °C a 8 °C).

Não congelar.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

Condições de conservação, ver secção 6.3.

#### 6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

#### 5 mg solução injetável

Frasco para injetáveis de vidro tipo I com uma rolha de borracha laminada com fluororesina e um selo de alumínio com uma tampa destacável de plástico castanha, contendo 5 mg de solução injetável.

Embalagem de um frasco para injetáveis.

## 45 mg de solução injetável

Frasco para injetáveis de vidro tipo I com uma rolha de borracha laminada com fluororesina e um selo de alumínio com uma tampa destacável de plástico cor de lavanda, contendo 45 mg de solução injetável.

Embalagem de um frasco para injetáveis.

#### 6.6 Precauções especiais de eliminação e de manuseamento

#### Precauções gerais

Para prevenir erros de medicação, verifique os rótulos dos frascos para injetáveis para se assegurar de que o medicamento a ser preparado e administrado é Lunsumio para injeção subcutânea e não Lunsumio para perfusão intravenosa.

Lunsumio não contém conservantes e destina-se apenas a uma utilização única. Deve seguir-se uma técnica asséptica adequada durante todo o manuseamento deste medicamento. Não agitar.

Lunsumio injeção subcutânea deve ser inspecionado visualmente, para assegurar que não há partículas ou alteração de cor, antes da administração. O frasco para injetáveis deve ser descartado se houver partículas.

Cada frasco para injetáveis de Lunsumio está pronto a utilizar para uma injeção subcutânea e não deve ser diluído. A solução de Lunsumio injeção subcutânea deve ser retirada utilizando uma agulha de transferência de tamanho adequado (recomenda-se 18G a 21G). A agulha de transferência deve ser removida e uma agulha de injeção de tamanho adequado (recomenda-se 25G a 30G) deve ser acoplada. Deve ser usada a menor seringa capaz de administrar com exatidão o volume da injeção.

A etiqueta autocolante do folheto informativo deve ser aplicada na seringa.

#### Eliminação

A eliminação de produtos farmacêuticos no meio ambiente deve ser minimizada. Os medicamentos não devem ser eliminados através da canalização e deve evitar-se a eliminação através do lixo doméstico.

Devem respeitar-se rigorosamente os pontos seguintes no que diz respeito à utilização e à eliminação de seringas e outros objetos médicos cortantes:

- As agulhas e as seringas nunca devem ser reutilizadas.
- Colocar todas as agulhas e seringas utilizadas num recipiente para eliminação de objetos cortantes (recipiente descartável resistente a perfurações).

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

## 7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

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

## 8. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/22/1649/003 EU/1/22/1649/004

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

Data da primeira autorização: 3 de junho de 2022 Data da última renovação: 14 de abril de 2025

## 10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

17 de novembro de 2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <a href="https://www.ema.europa.eu">https://www.ema.europa.eu</a>.

#### **ANEXO II**

- A. FABRICANTES DA SUBSTÂNCIA ATIVA DE ORIGEM BIOLÓGICA E FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO
- E. OBRIGAÇÕES ESPECÍFICAS PARA COMPLETAR AS MEDIDAS DE PÓS-AUTORIZAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO CONDICIONAL

## A. FABRICANTES DA SUBSTÂNCIA ATIVA DE ORIGEM BIOLÓGICA E FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço dos fabricantes da substância ativa de origem biológica

Genentech, Inc. 1 DNA Way South San Francisco, CA 94080 EUA

F. Hoffmann-La Roche AG Grenzacherstrasse 124 4058 Basel Suíca

Nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote

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

## B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos meios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

## C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios periódicos de segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de RPS para este medicamento estão estabelecidos no artigo 9.º do Regulamento (CE) n.º 507/2006 e, por conseguinte, o Titular da Autorização de Introdução no Mercado (AIM) deverá apresentar os RPS a cada 6 meses.

Os requisitos para a apresentação de RPS para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

O Titular da Autorização de Introdução no Mercado (AIM) deverá apresentar o primeiro RPS para este medicamento no prazo de 6 meses após a concessão da autorização.

## D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de gestão do risco (PGR)

O Titular da AIM deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2. da autorização de introdução no mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR que sejam acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos;
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil beneficio-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).

#### • Medidas adicionais de minimização do risco

O Titular da AIM deve garantir que, em todos os Estados Membros em que Lunsumio é comercializado, todos os doentes/cuidadores que venham a utilizar Lunsumio tenham acesso a/recebam o Cartão do Doente, que informará os doentes e explicar-lhes-á o risco da síndrome de libertação de citocinas (SLC) e da síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI). O Cartão do Doente também inclui mensagens de advertência para profissionais de saúde a tratar o doente de que o doente está a receber Lunsumio.

## O cartão do doente deve conter a seguinte informação chave:

- Uma descrição dos principais sinais e sintomas de SLC
- Uma descrição dos principais sinais e sintomas de SNACI
- Uma descrição de quando procurar cuidados médicos imediatos de um profissional de saúde ou uma urgência, caso surjam sinais e sintomas de SLC ou SNACI
- Dados de contacto do médico prescritor

## E. OBRIGAÇÕES ESPECÍFICAS PARA COMPLETAR AS MEDIDAS DE PÓS-AUTORIZAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO CONDICIONAL

Sendo esta uma autorização de introdução no mercado condicional e de acordo com o artigo 14-a(4) do Regulamento (CE) n.º 726/2004, o Titular da AIM deverá completar, dentro dos prazos indicados, as seguintes medidas:

Descrição	Data limite
De modo a fornecer mais evidência da eficácia e segurança de mosunetuzumab	Q3 2026
no linfoma folicular, o titular de AIM irá fornecer os resultados do estudo	
GO42909, um ensaio aleatorizado, aberto, multicêntrico avaliando	
mosunetuzumab em associação com lenalidomida, em comparação com	
rituximab em associação com lenalidomida, em doentes com linfoma folicular	
após, pelo menos, uma linha de tratamento sistémico.	

# ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

#### **CARTONAGEM**

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Lunsumio 1 mg concentrado para solução para perfusão mosunetuzumab

## 2. DESCRIÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA

Cada frasco para injetáveis contém 1 mg de mosunetuzumab na concentração de 1 mg/ml.

## 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Excipientes: L-histidina, L-metionina, ácido acético, sacarose, polissorbato 20, água para preparações injetáveis.

Consulte o folheto informativo para mais informação

## 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Concentrado para solução para perfusão

1 mg/ 1 ml

1 frasco para injetáveis

## 5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Apenas para uma única utilização Consultar o folheto informativo antes de utilizar Para utilização intravenosa após diluição

## 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças

## 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Não agitar o frasco para injetáveis Não utilizar um filtro em linha

Na aba interna da cartonagem



Não utilizar um filtro em linha

Colocar a etiqueta autocolante do folheto anexo no saco para perfusão

8.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Não	servar no frigorífico congelar ter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Emil 7963	ne Registration GmbH -Barell-Strasse 1 9 Grenzach-Wyhlen nanha
12.	NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1	./22/1649/001
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16	INFORMAÇÃO EM RRAH LE
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Foi a	ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códi	go de barras 2D com identificador único incluído.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC

SN NN

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO	
FRA	SCO PARA INJETÁVEIS DE 2 ML
1.	NOME DO MEDICAMENTO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO
mosu	umio 1 mg concentrado estéril netuzumab zação IV após diluição
2.	MODO DE ADMINISTRAÇÃO
3.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
4.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
5.	CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE
1 mg/	/1 ml
6.	OUTROS

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

#### **CARTONAGEM**

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Lunsumio 30 mg concentrado para solução para perfusão mosunetuzumab

## 2. DESCRIÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA

Cada frasco para injetáveis contém 30 mg de mosunetuzumab na concentração de 1 mg/ml.

## 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Excipientes: L-histidina, L-metionina, ácido acético, sacarose, polissorbato 20, água para preparações injetáveis.

Consulte o folheto informativo para mais informação

## 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Concentrado para solução para perfusão 30 mg/30 ml

1 frasco para injetáveis

## 5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Apenas para uma única utilização Consultar o folheto informativo antes de utilizar Para utilização intravenosa após diluição

## 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças

## 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Não agitar o frasco para injetáveis Não utilizar um filtro em linha

Na aba interna da cartonagem



Não utilizar um filtro em linha

Colocar a etiqueta autocolante do folheto anexo no saco para perfusão

8.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Não	servar no frigorífico congelar ter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Emil 7963	ne Registration GmbH -Barell-Strasse 1 9 Grenzach-Wyhlen nanha
12.	NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1	1/22/1649/002
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Foi a	aceite a justificação para não incluir a informação em Braille.
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códi	go de barras 2D com identificador único incluído.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC

SN NN

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO	
FRASCO PARA INJETÁVEIS DE 50 ml	
1. NOME DO MEDICAMENTO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO	
Lunsumio 30 mg concentrado para solução para perfusão mosunetuzumab Para utilização intravenosa após diluição	
2. MODO DE ADMINISTRAÇÃO	
3. PRAZO DE VALIDADE	
EXP	
4. NÚMERO DO LOTE	
Lot	
5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE	
30 mg/30 ml	
6. OUTROS	

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

#### **CARTONAGEM**

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Lunsumio 5 mg solução injetável mosunetuzumab

## 2. DESCRIÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA

Cada frasco para injetáveis contém 5 mg de mosunetuzumab na concentração de 5 mg/0,5 ml.

## 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Excipientes: L-histidina, L-metionina, ácido acético, sacarose, polissorbato 20, água para preparações injetáveis.

Consulte o folheto informativo para mais informação

## 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

5 mg/0.5 ml

1 frasco para injetáveis

## 5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Apenas para uma única utilização Consultar o folheto informativo antes de utilizar Para via subcutânea

## 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças

## 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Não agitar o frasco para injetáveis

Na aba interna da cartonagem

5 mg

Via subcutânea

Colocar a etiqueta autocolante do folheto anexo na seringa

8.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Não	servar no frigorífico congelar ter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Emil 7963	ne Registration GmbH -Barell-Strasse 1 9 Grenzach-Wyhlen nanha
12.	NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1	1/22/1649/003
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Foi a	aceite a justificação para não incluir a informação em Braille.
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códi	go de barras 2D com identificador único incluído.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC

SN NN

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO	
FRAS	SCO PARA INJETÁVEIS DE 2 ml
1.	NOME DO MEDICAMENTO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO
mosu	umio 5 mg solução injetável netuzumab via subcutânea
2.	MODO DE ADMINISTRAÇÃO
3.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
4.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
5.	CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE
5 mg/	0,5 ml
6.	OUTROS

## INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

#### **CARTONAGEM**

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Lunsumio 45 mg solução injetável mosunetuzumab

## 2. DESCRIÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA

Cada frasco para injetáveis contém 45 mg de mosunetuzumab na concentração de 45 mg/ml.

## 3. LISTA DOS EXCIPIENTES

Excipientes: L-histidina, L-metionina, ácido acético, sacarose, polissorbato 20, água para preparações injetáveis.

Consulte o folheto informativo para mais informação

## 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Solução injetável

45 mg/ml

1 frasco para injetáveis

## 5. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Apenas para uma única utilização Consultar o folheto informativo antes de utilizar Para via subcutânea

## 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças

## 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Não agitar o frasco para injetáveis

Na aba interna da cartonagem

45 mg

Via subcutânea

Colocar a etiqueta autocolante do folheto anexo na seringa

8.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Não	ervar no frigorífico congelar er o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Emil 7963	ne Registration GmbH -Barell-Strasse 1 9 Grenzach-Wyhlen nanha
12.	NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1	/22/1649/004
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Foi a	ceite a justificação para não incluir a informação em Braille.
17.	IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D
Códi	go de barras 2D com identificador único incluído.

#### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC

SN NN

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO	
FRA	SCO PARA INJETÁVEIS DE 2 ml
1.	NOME DO MEDICAMENTO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO
mosu	umio 45 mg solução injetável inetuzumab via subcutânea
1 414	via suocutanea
2.	MODO DE ADMINISTRAÇÃO
3.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
4.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
5.	CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU UNIDADE
45 m	g/ml
6.	OUTROS

**B. FOLHETO INFORMATIVO** 

#### Folheto informativo: Informação para o doente

## Lunsumio 1 mg concentrado para solução para perfusão Lunsumio 30 mg concentrado para solução para perfusão

mosunetuzumab

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Poderá ajudar, comunicando quaisquer efeitos indesejáveis que tenha. Para saber como comunicar efeitos indesejáveis, veja o final da secção 4.

## Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

#### O que contém este folheto

- 1. O que é Lunsumio e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de utilizar Lunsumio
- 3. Como utilizar Lunsumio
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Lunsumio
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

## 1. O que é Lunsumio e para que é utilizado

Lunsumio contém a substância ativa mosunetuzumab, que é um tipo de anticorpo. Este medicamento é um medicamento contra o cancro. É utilizado no tratamento de adultos que têm um cancro do sangue chamado linfoma folicular (LF).

No LF, um tipo de glóbulo branco, as células B, tornam-se cancerígenas. As células B anormais não funcionam corretamente e crescem com demasiada rapidez, substituindo as células B normais na medula óssea e nos gânglios linfáticos, que ajudam a proteger contra infeções.

Lunsumio é administrado em doentes que experimentaram, pelo menos, dois tratamentos anteriores para o LF, quando o cancro não respondeu aos mesmos ou reapareceu novamente.

#### Como funciona Lunsumio

A substância ativa de Lunsumio, mosunetuzumab, é um anticorpo monoclonal, um tipo de proteína que se liga a alvos específicos no organismo. Neste caso, mosunetuzumab liga-se a uma substância-alvo que se encontra nas células B, incluindo as células B cancerígenas, e a outro alvo que se encontra nas células T, um tipo de glóbulo branco diferente. As células T são outro componente das defesas do organismo que conseguem destruir células invasoras. Ao ligar-se a ambas as células, como uma ponte, Lunsumio incentiva as células T a destruir as células B cancerígenas. Isto ajuda a controlar o LF e a prevenir que este se dissemine.

#### 2. O que precisa de saber antes de utilizar Lunsumio

#### Não pode receber Lunsumio

• se tem alergia ao mosunetuzumab ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Caso tenha dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro antes de lhe administrarem Lunsumio.

#### Advertências e precauções

Se alguma das situações seguintes se aplicar a si (ou se não tiver a certeza), fale com o seu médico ou enfermeiro antes de lhe administrarem Lunsumio:

- se alguma vez teve problemas no coração, nos pulmões ou nos rins
- se tem uma infeção, ou se teve uma infeção no passado que durou muito tempo ou que tem continuado a aparecer
- se estiver planeado levar uma vacina ou se souber que pode precisar de uma num futuro próximo.

Se alguma das situações anteriores se aplicar a si (ou se não tiver a certeza), fale com o seu médico ou enfermeiro antes de receber este medicamento.

Informe imediatamente o seu médico se tiver sintomas de qualquer um dos efeitos indesejáveis a seguir descritos, durante ou após o tratamento com Lunsumio. Pode precisar de tratamento médico adicional. Os sintomas de cada um dos efeitos indesejáveis são apresentados na secção 4.

- **Síndrome de libertação de citocinas (SLC)** uma condição associada a medicamentos que estimulam as células T.
  - Antes de cada perfusão, poderão ser-lhe administrados medicamentos para ajudar a reduzir possíveis efeitos indesejáveis da síndrome de libertação de citocinas
- Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI) uma condição associada a efeitos no sistema nervoso. Os sintomas incluem sensação de confusão, problemas de memória, de linguagem ou de discernimento, desorientação e confusão frequentemente acompanhadas de alucinações (ver, ouvir ou sentir coisas que não existem) e incapacidade de concentração.
- Linfohistiocitose hemofagocítica uma condição em que o sistema imunitário produz demasiadas células que combatem infeções, chamadas histiócitos e linfócitos. Os sinais e sintomas podem sobrepor-se aos da SLC; o seu médico irá verificar a ocorrência desta condição se a sua SLC não responder ao tratamento ou durar mais tempo do que o esperado.
- **Síndrome de lise tumoral** algumas pessoas podem desenvolver valores pouco habituais de alguns sais no sangue, provocados pela degradação rápida de células cancerígenas durante o tratamento.
  - O seu médico ou enfermeiro irá verificar se tem esta síndrome através de análises de sangue. Antes de cada perfusão, deverá estar bem hidratado e poderão ser-lhe administrados medicamentos que podem ajudar a reduzir valores elevados de ácido úrico. Estes poderão ajudar a reduzir possíveis efeitos indesejáveis da síndrome de lise tumoral.
- **Exacerbação tumoral** à medida que seu cancro é destruído, este pode reagir e pode parecer que está a piorar; a isto, chama-se reação de exacerbação tumoral.
- **Infeções** pode ter sinais de infeção, os quais podem variar dependendo do local do organismo onde se localiza a infeção.

#### Crianças e adolescentes

Este medicamento não deve ser utilizado em crianças ou adolescentes com idade inferior a 18 anos. Isto porque não existe informação sobre a utilização neste grupo etário.

#### Outros medicamentos e Lunsumio

Informe o seu médico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. Isto inclui medicamentos obtidos sem receita médica e medicamentos à base de plantas.

## Gravidez e amamentação

Se está grávida, se pensa estar grávida ou planeia engravida, é importante informar o seu médico antes e durante o tratamento. Isto porque Lunsumio pode afetar o feto.

• Não use Lunsumio durante a gravidez, a não ser que, após falar com o seu médico, este concordar que os benefícios do tratamento superam eventuais riscos para o feto.

## Contraceção

As mulheres que possam engravidar têm de utilizar contraceção eficaz enquanto estiverem a receber tratamento e durante 3 meses após a última dose de Lunsumio.

• Fale com o seu médico ou enfermeiro sobre os métodos contracetivos adequados.

#### Amamentação

Não pode amamentar enquanto estiver a receber tratamento e durante, pelo menos, 3 meses após o seu último tratamento. Isto porque não se sabe se Lunsumio passa para o leite materno, pelo que pode afetar o bebé.

#### Condução de veículos e utilização de máquinas

Os efeitos de Lunsumio sobre a capacidade de conduzir, andar de bicicleta ou utilizar quaisquer ferramentas ou máquinas são consideráveis. Devido aos possíveis sintomas de SNACI, deve ter cuidado ao conduzir, andar de bicicleta ou utilizar máquinas pesadas ou potencialmente perigosas. Se tiver estes sintomas, evite estas atividades e contacte o seu médico, enfermeiro ou farmacêutico. Consulte mais informações sobre efeitos indesejáveis na secção 4.

## Lunsumio contém polissorbato

Este medicamento contém a seguinte quantidade de polissorbato 20, que é equivalente a 0,6 mg/ml:

- Lunsumio 1 mg: cada frasco para injetáveis contém 0,6 mg de polissorbato 20
- Lunsumio 30 mg: cada frasco para injetáveis contém 18 mg de polissorbato 20

O polissorbato 20 pode causar reações alérgicas. Informe o seu médico se tem alguma alergia.

#### 3. Como utilizar Lunsumio

Lunsumio é administrado sob a supervisão de um médico com experiência na administração destes tratamentos. Siga o esquema de tratamento que o seu médico lhe explicou. Fale com o seu médico se tiver dúvidas.

## Como é administrado Lunsumio

É administrado, gota a gota, numa veia (perfusão).

- É administrado durante 4 horas no primeiro ciclo. Cada ciclo tem 21 dias e, no primeiro ciclo, receberá a perfusão de 4 horas no dia 1, no dia 8 e no dia 15.
- Se os efeitos indesejáveis não forem demasiado intensos, a dose pode ser administrada durante 2 horas nos ciclos seguintes

#### Medicamentos administrados antes do tratamento com Lunsumio

Poderão dar-lhe outros medicamentos 30 a 60 minutos antes do tratamento com Lunsumio. Isto para ajudar a prevenir reações à perfusão e febre. Estes medicamentos podem incluir:

- Corticosteroides como dexametasona e metilprednisolona
- Paracetamol
- Um anti-histamínico como a difenidramina

## Que quantidade de Lunsumio é administrada

Normalmente, Lunsumio é administrado em ciclos de 21 dias. A duração recomendada do tratamento é de, pelo menos, 8 ciclos de tratamento. Contudo, dependendo dos efeitos indesejáveis e da forma como a doença responder ao tratamento, poderão ser-lhe administrados até 17 ciclos.

No ciclo 1, receberá 3 doses de Lunsumio durante os 21 dias:

- Dia 1: 1 mg
- Dia 8: 2 mg
- Dia 15: 60 mg

No ciclo 2, receberá apenas uma dose:

• Dia 1: 60 mg

Nos ciclos 3 a 17, receberá apenas uma dose:

• Dia 1: 30 mg

#### Se falhar uma dose de Lunsumio

Se faltar a uma marcação para administração do medicamento, marque outra consulta imediatamente. Para que o tratamento seja completamente eficaz é muito importante que não falte a uma administração.

## Se parar de utilizar Lunsumio

Não pare o tratamento com Lunsumio exceto se já discutiu o assunto com o seu médico. Isto porque parar o tratamento pode fazer com que a sua doença piore.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou enfermeiro.

## 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

## Efeitos indesejáveis graves

Informe imediatamente o seu médico se tiver algum dos sintomas dos seguintes efeitos indesejáveis graves. Poderá ter só um ou alguns destes sintomas.

## Síndrome de libertação de citocinas

Os sintomas podem incluir:

- febre (38 °C ou superior)
- arrepios ou tremores
- pele húmida pálida ou fria
- dificuldade em respirar

- sensação de tonturas ou vertigens
- batimento cardíaco rápido ou irregular
- confusão
- sensação de grande cansaço ou fraqueza
- desmaio
- visão turva
- dor de cabeça.

## Linfohistiocitose hemofagocítica

Os sintomas podem incluir:

- febre
- aumento do tamanho do figado e/ou do baço
- erupção na pele
- aumento do tamanho dos gânglios linfáticos
- facilidade de formação de nódoas negras
- anomalias nos rins
- problemas respiratórios
- problemas cardíacos

#### Síndrome de lise tumoral

Os sintomas podem incluir:

- febre
- arrepios
- sensação de mal-estar ou mal-estar (náuseas e vómitos)
- confusão
- falta de ar
- convulsões
- batimento cardíaco irregular
- urina escura ou turva
- cansaço pouco habitual
- dor muscular ou nas articulações.

Observado em análises ao sangue

• aumento no potássio, fosfato ou ácido úrico, o que pode provocar problemas nos rins (parte da síndrome de lise tumoral)

## Exacerbação tumoral

Os sintomas podem incluir:

- gânglios linfáticos inchados e dolorosos
- dor no peito
- tosse ou dificuldade em respirar
- dor no local do tumor.

#### Infeções

Os sintomas podem incluir:

- febre
- tosse
- dor no peito
- cansaço
- falta de ar
- erupção cutânea dolorosa

- dor de garganta
- ardor ao urinar
- sensação de fraqueza ou mal-estar generalizado.

## Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

Os sintomas podem ocorrer dias ou semanas depois de receber a perfusão e podem, numa fase inicial, ser subtis. Os sintomas podem incluir:

- confusão/desorientação
- cansaço
- alteração do estado mental
- diminuição do estado mental
- problemas de memória

Se tiver algum destes sintomas após o tratamento com Lunsumio, informe imediatamente o seu médico. Poderá precisar de tratamento médico.

## Outros efeitos indesejáveis

## Muito frequentes: podem afetar mais de 1 em 10 pessoas

- Erupção cutânea
- Comichão na pele
- Pele seca
- Diarreia
- Dor de cabeça
- Febre
- Arrepios
- Síndrome de libertação de citocinas

## Observado em análises ao sangue

- Valores baixos de alguns glóbulos brancos (neutropenia)
- Baixo número de glóbulos vermelhos, o que pode provocar cansaço e falta de ar
- Baixa contagem de plaquetas, o que pode aumentar a probabilidade de aparecimento de nódoas negras ou hemorragias (trombocitopenia)
- Valores baixos de fosfato, potássio ou magnésio
- Valores elevados de alanina aminotransferase no sangue

## Frequentes: podem afetar até 1 em 10 pessoas

- Infeção pulmonar
- Infeção das vias respiratórias superiores (infeção do nariz, da garganta, dos seios nasais)
- Infeção urinária
- Febre devido a valores baixos de neutrófilos (um tipo de glóbulo branco)
- Exacerbação tumoral
- Uma reação imunitária grave que afeta o sistema nervoso (síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias)

#### Observado em análises ao sangue

• Aumento dos valores das enzimas hepáticas, o que pode ser um sinal de problemas no figado

## Pouco frequentes: podem afetar até 1 em 100 pessoas

- Degradação rápida de células cancerígenas, que conduz a alterações químicas no sangue e a lesão nos órgãos, incluindo os rins, o coração e o fígado (síndrome de lise tumoral)
- Uma condição em que o sistema imunitário produz demasiadas células que combatem infeções, chamadas histiócitos e linfócitos (linfohistiocitose hemofagocítica).

#### Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente (ver detalhes a seguir). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

#### 5. Como conservar Lunsumio

Lunsumio será conservado por profissionais de saúde no hospital ou na clínica. As condições de conservação que têm de se ter em conta são as seguintes:

- Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.
- Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no frasco para injetáveis, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.
- Conservar no frigorífico (2 °C a 8 °C).
- Não congelar.
- A solução diluída não deve ser mantida durante mais de 24 horas a 2 °C a 8 °C e durante mais de 24 horas a 9 °C a 30 °C.
- Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

O seu profissional de saúde irá eliminar adequadamente qualquer medicamento que não seja necessário. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

#### 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### Qual a composição de Lunsumio

A substância ativa é o mosunetuzumab.

- Lunsumio 1 mg: Cada frasco para injetáveis contém 1 miligrama (mg) de mosunetuzumab em 1 ml, na concentração de 1 mg/ml.
- Lunsumio 30 mg: Cada frasco para injetáveis contém 30 miligramas (mg) de mosunetuzumab em 30 ml, na concentração de 1 mg/ml.
- Os outros componentes são: L-histidina, L-metionina, ácido acético, sacarose, polissorbato 20 (E 432), água para preparações injetáveis (ver secção 2 "Lunsumio contém polissorbato").

#### Qual o aspeto de Lunsumio e conteúdo da embalagem

Lunsumio é um concentrado para solução para perfusão (concentrado estéril). Trata-se de um líquido límpido e incolor, fornecido num frasco para injetáveis de vidro.

Cada embalagem de Lunsumio contém um frasco para injetáveis.

#### Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Roche Registration GmbH

Emil-Barell-Strasse 1 79639 Grenzach-Wyhlen Alemanha

#### **Fabricante**

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

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

# **Portugal**

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

## Este folheto foi revisto pela última vez em novembro de 2025.

Foi concedida a este medicamento uma «Autorização de Introdução no Mercado condicional». Isto significa que se aguarda mais informação sobre este medicamento.

A Agência Europeia de Medicamentos irá analisar, pelo menos uma vez por ano, nova informação sobre este medicamento e este folheto será atualizado se necessário.

## Outras fontes de informação

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

------

A informação que se segue destina-se apenas aos profissionais de saúde:

Devem considerar-se os procedimentos para o correto manuseamento e eliminação de medicamentos anticancerígenos.

#### Instruções de diluição

- 1. Retirar do saco para perfusão e eliminar um volume de solução injetável de cloreto de sódio 9 mg/ml (0,9%) ou solução injetável de cloreto de sódio 4,5 mg/ml (0,45%) igual ao volume de Lunsumio necessário para administração ao doente, de acordo com a tabela abaixo.
- 2. Retirar o volume necessário de Lunsumio do frasco para injetáveis, usando uma seringa estéril, e diluir no saco para perfusão. Eliminar qualquer porção remanescente no frasco para injetáveis.

Tabela 1: Diluição de Lunsumio

Dia de tratamento		Dose de Lunsumio	Volume de Lunsumio numa solução injetável de cloreto de sódio 9 mg/ml (0,9%) ou 4,5 mg/ml (0,45%)	Volume do saco de perfusão
Ciclo 1	Dia 1	1 mg	1 ml	50 ml ou 100 ml
	Dia 8	2 mg	2 ml	50 ml ou 100 ml
	Dia 15	60 mg	60 ml	100 ml ou 250 ml
Ciclo 2	Dia 1	60 mg	60 ml	100 ml ou 250 ml
Ciclo 3 e subsequentes	Dia 1	30 mg	30 ml	100 ml ou 250 ml

- 3. Misturar suavemente o saco para perfusão, invertendo-o lentamente. Não agitar.
- 4. Inspecionar o saco para perfusão quanto à presença de partículas e eliminá-lo caso existam.
- 5. Colocar a etiqueta autocolante do folheto no saco para perfusão.

#### Solução diluída

O medicamento deve ser utilizado imediatamente. Se não for utilizado imediatamente, os tempos e as condições de conservação após a abertura, antes da utilização, serão da responsabilidade do utilizador e não deveriam, em princípio, ser superiores a 24 horas a 2 °C a 8 °C, exceto se a diluição tiver ocorrido sob condições assépticas controladas e validadas.



Etiqueta autocolante

Descolar e colocar esta etiqueta no saco para perfusão

#### Folheto informativo: Informação para o doente

## Lunsumio 5 mg solução injetável Lunsumio 45 mg solução injetável

mosunetuzumab

Este medicamento está sujeito a monitorização adicional. Isto irá permitir a rápida identificação de nova informação de segurança. Poderá ajudar, comunicando quaisquer efeitos indesejáveis que tenha. Para saber como comunicar efeitos indesejáveis, veja o final da secção 4.

# Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Ver secção 4.

## O que contém este folheto

- 1. O que é Lunsumio e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de utilizar Lunsumio
- 3. Como utilizar Lunsumio
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Lunsumio
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

# 1. O que é Lunsumio e para que é utilizado

Lunsumio contém a substância ativa mosunetuzumab, que é um tipo de anticorpo. Este medicamento é um medicamento contra o cancro. É utilizado no tratamento de adultos que têm um cancro do sangue chamado linfoma folicular (LF).

No LF, um tipo de glóbulo branco, as células B, tornam-se cancerígenas. As células B anormais não funcionam corretamente e crescem com demasiada rapidez, substituindo as células B normais na medula óssea e nos gânglios linfáticos, que ajudam a proteger contra infeções.

Lunsumio é administrado em doentes que experimentaram, pelo menos, dois tratamentos anteriores para o LF, quando o cancro não respondeu aos mesmos ou reapareceu novamente.

#### Como funciona Lunsumio

A substância ativa de Lunsumio, mosunetuzumab, é um anticorpo monoclonal, um tipo de proteína que se liga a alvos específicos no organismo. Neste caso, mosunetuzumab liga-se a uma substância-alvo que se encontra nas células B, incluindo as células B cancerígenas, e a outro alvo que se encontra nas células T, um tipo de glóbulo branco diferente. As células T são outro componente das defesas do organismo que conseguem destruir células invasoras. Ao ligar-se a ambas as células, como uma ponte, Lunsumio incentiva as células T a destruir as células B cancerígenas. Isto ajuda a controlar o LF e a prevenir que este se dissemine.

#### 2. O que precisa de saber antes de utilizar Lunsumio

#### Não pode receber Lunsumio

• se tem alergia ao mosunetuzumab ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Caso tenha dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro antes de lhe administrarem Lunsumio.

#### Advertências e precauções

Se alguma das situações seguintes se aplicar a si (ou se não tiver a certeza), fale com o seu médico ou enfermeiro antes de lhe administrarem Lunsumio:

- se alguma vez teve problemas no coração, nos pulmões ou nos rins
- se tem uma infeção, ou se teve uma infeção no passado que durou muito tempo ou que tem continuado a aparecer
- se estiver planeado levar uma vacina ou se souber que pode precisar de uma num futuro próximo.

Se alguma das situações anteriores se aplicar a si (ou se não tiver a certeza), fale com o seu médico ou enfermeiro antes de receber este medicamento.

Informe imediatamente o seu médico se tiver sintomas de qualquer um dos efeitos indesejáveis a seguir descritos, durante ou após o tratamento com Lunsumio. Pode precisar de tratamento médico adicional. Os sintomas de cada um dos efeitos indesejáveis são apresentados na secção 4.

- **Síndrome de libertação de citocinas (SLC)** uma condição associada a medicamentos que estimulam as células T.
  - Antes de cada perfusão, poderão ser-lhe administrados medicamentos para ajudar a reduzir possíveis efeitos indesejáveis da síndrome de libertação de citocinas
- Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI) uma condição associada a efeitos no sistema nervoso. Os sintomas incluem sensação de confusão, problemas de memória, de linguagem ou de discernimento, desorientação e confusão frequentemente acompanhadas de alucinações (ver, ouvir ou sentir coisas que não existem) e incapacidade de concentração.
- Linfohistiocitose hemofagocítica é uma condição em que o sistema imunitário produz demasiadas células que combatem infeções, chamadas histiócitos e linfócitos. Os sinais e sintomas podem sobrepor-se aos da SLC; o seu médico irá verificar a ocorrência desta condição se a sua SLC não responder ao tratamento ou durar mais tempo do que o esperado.
- **Síndrome de lise tumoral** algumas pessoas podem desenvolver valores pouco habituais de alguns sais no sangue, provocados pela degradação rápida de células cancerígenas durante o tratamento.
  - O seu médico ou enfermeiro irá verificar se tem esta síndrome através de análises de sangue. Antes de cada perfusão, deverá estar bem hidratado e poderão ser-lhe administrados medicamentos que podem ajudar a reduzir valores elevados de ácido úrico. Estes poderão ajudar a reduzir possíveis efeitos indesejáveis da síndrome de lise tumoral.
- **Exacerbação tumoral** à medida que seu cancro é destruído, este pode reagir e pode parecer que está a piorar; a isto, chama-se reação de exacerbação tumoral.
- **Infeções** pode ter sinais de infeção, os quais podem variar dependendo do local do organismo onde se localiza a infeção.

## Crianças e adolescentes

Este medicamento não deve ser utilizado em crianças ou adolescentes com idade inferior a 18 anos. Isto porque não existe informação sobre a utilização neste grupo etário.

#### **Outros medicamentos e Lunsumio**

Informe o seu médico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. Isto inclui medicamentos obtidos sem receita médica e medicamentos à base de plantas.

## Gravidez e amamentação

Se está grávida, se pensa estar grávida ou planeia engravida, é importante informar o seu médico antes e durante o tratamento. Isto porque Lunsumio pode afetar o feto.

• Não use Lunsumio durante a gravidez, a não ser que, após falar com o seu médico, este concordar que os beneficios do tratamento superam eventuais riscos para o feto.

## Contraceção

As mulheres que possam engravidar têm de utilizar contraceção eficaz enquanto estiverem a receber tratamento e durante 3 meses após a última dose de Lunsumio.

• Fale com o seu médico ou enfermeiro sobre os métodos contracetivos adequados.

### Amamentação

Não pode amamentar enquanto estiver a receber tratamento e durante, pelo menos, 3 meses após o seu último tratamento. Isto porque não se sabe se Lunsumio passa para o leite materno, pelo que pode afetar o bebé.

#### Condução de veículos e utilização de máquinas

Os efeitos de Lunsumio sobre a capacidade de conduzir, andar de bicicleta ou utilizar quaisquer ferramentas ou máquinas são consideráveis. Devido aos possíveis sintomas de SNACI, deve ter cuidado ao conduzir, andar de bicicleta ou utilizar máquinas pesadas ou potencialmente perigosas. Se tiver estes sintomas, evite estas atividades e contacte o seu médico, enfermeiro ou farmacêutico. Consulte mais informações sobre efeitos indesejáveis na secção 4.

## Lunsumio contém polissorbato

Este medicamento contém a seguinte quantidade de polissorbato 20, que é equivalente a 0,6 mg/ml:

- Lunsumio 5 mg: cada frasco para injetáveis contém 0,3 mg de polissorbato 20
- Lunsumio 45 mg: cada frasco para injetáveis contém 0,6 mg de polissorbato 20 O polissorbato 20 pode causar reações alérgicas. Informe o seu médico se tem alguma alergia.

#### 3. Como utilizar Lunsumio

Lunsumio é administrado sob a supervisão de um médico com experiência na administração destes tratamentos. Siga o esquema de tratamento que o seu médico lhe explicou. Fale com o seu médico se tiver dúvidas.

#### Como é administrado Lunsumio

Lunsumio solução injetável (5 mg e 45 mg) É administrado como uma injeção sob a pele

#### Medicamentos administrados antes do tratamento com Lunsumio

Poderão dar-lhe outros medicamentos 30 a 60 minutos antes do tratamento com Lunsumio. Isto para ajudar a prevenir reações à perfusão e febre. Estes medicamentos podem incluir:

- Corticosteroides como dexametasona e metilprednisolona
- Paracetamol
- Um anti-histamínico como a difenidramina

## Que quantidade de Lunsumio é administrada

No ciclo 1, receberá 3 doses de Lunsumio durante os 21 dias:

- Dia 1: 5 mg
- Dia 8: 45 mg
- Dia 15: 45 mg

Nos ciclos 2 a 17, receberá apenas uma dose:

• Dia 1: 45 mg

#### Se falhar uma dose de Lunsumio

Se faltar a uma marcação para administração do medicamento, marque outra consulta imediatamente. Para que o tratamento seja completamente eficaz é muito importante que não falte a uma administração.

## Se parar de utilizar Lunsumio

Não pare o tratamento com Lunsumio exceto se já discutiu o assunto com o seu médico. Isto porque parar o tratamento pode fazer com que a sua doença piore.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou enfermeiro.

#### 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

#### Efeitos indesejáveis graves

Informe imediatamente o seu médico se tiver algum dos sintomas dos seguintes efeitos indesejáveis graves. Poderá ter só um ou alguns destes sintomas.

## Síndrome de libertação de citocinas

Os sintomas podem incluir:

- febre (38 °C ou superior)
- arrepios ou tremores
- pele húmida pálida ou fria
- dificuldade em respirar
- sensação de tonturas ou vertigens
- batimento cardíaco rápido ou irregular
- confusão
- sensação de grande cansaço ou fraqueza
- desmaio
- visão turva
- dor de cabeça.

## Linfohistiocitose hemofagocítica

Os sintomas podem incluir:

- febre
- aumento do tamanho do figado e/ou do baço
- erupção na pele
- aumento do tamanho dos gânglios linfáticos
- facilidade de formação de nódoas negras
- anomalias nos rins
- problemas respiratórios
- problemas cardíacos

#### Síndrome de lise tumoral

Os sintomas podem incluir:

- febre
- arrepios
- sensação de mal-estar ou mal-estar (náuseas e vómitos)
- confusão
- falta de ar
- convulsões
- batimento cardíaco irregular
- urina escura ou turva
- cansaço pouco habitual
- dor muscular ou nas articulações.

Observado em análises ao sangue

• aumento no potássio, fosfato ou ácido úrico, o que pode provocar problemas nos rins (parte da síndrome de lise tumoral)

## Exacerbação tumoral

Os sintomas podem incluir:

- gânglios linfáticos inchados e dolorosos
- dor no peito
- tosse ou dificuldade em respirar
- dor no local do tumor.

## Infeções

Os sintomas podem incluir:

- febre
- tosse
- dor no peito
- cansaço
- falta de ar
- erupção cutânea dolorosa
- dor de garganta
- ardor ao urinar
- sensação de fraqueza ou mal-estar generalizado.

## Síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias (SNACI)

Os sintomas podem ocorrer dias ou semanas depois de receber a perfusão e podem, numa fase inicial, ser subtis. Os sintomas podem incluir:

- confusão/desorientação
- cansaço
- alteração do estado mental
- diminuição do estado mental
- problemas de memória

Se tiver algum destes sintomas após o tratamento com Lunsumio, informe imediatamente o seu médico. Poderá precisar de tratamento médico.

## Outros efeitos indesejáveis

# Muito frequentes: podem afetar mais de 1 em 10 pessoas

- Erupção cutânea
- Comichão na pele
- Pele seca
- Diarreia
- Dor de cabeça
- Febre
- Arrepios
- Síndrome de libertação de citocinas
- Reação no local da injeção (apenas quando administrado sob a pele)

## Observado em análises ao sangue

- Valores baixos de alguns glóbulos brancos (neutropenia)
- Baixo número de glóbulos vermelhos, o que pode provocar cansaço e falta de ar
- Baixa contagem de plaquetas, o que pode aumentar a probabilidade de aparecimento de nódoas negras ou hemorragias (trombocitopenia)
- Valores baixos de fosfato, potássio ou magnésio
- Valores elevados de alanina aminotransferase no sangue

## Frequentes: podem afetar até 1 em 10 pessoas

- Infeção pulmonar
- Infeção das vias respiratórias superiores (infeção do nariz, da garganta, dos seios nasais)
- Infeção urinária
- Febre devido a valores baixos de neutrófilos (um tipo de glóbulo branco)
- Exacerbação tumoral
- Uma reação imunitária grave que afeta o sistema nervoso (síndrome de neurotoxicidade associada a células efetoras imunitárias)

#### Observado em análises ao sangue

Aumento dos valores das enzimas hepáticas, o que pode ser um sinal de problemas no figado

## Pouco frequentes: podem afetar até 1 em 100 pessoas

- Degradação rápida de células cancerígenas, que conduz a alterações químicas no sangue e a lesão nos órgãos, incluindo os rins, o coração e o figado (síndrome de lise tumoral)
- Uma condição em que o sistema imunitário produz demasiadas células que combatem infeções, chamadas histiócitos e linfócitos (linfohistiocitose hemofagocítica).

### Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente (ver detalhes a seguir). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

#### 5. Como conservar Lunsumio

Lunsumio será conservado por profissionais de saúde no hospital ou na clínica. As condições de conservação que têm de se ter em conta são as seguintes:

- Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.
- Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no frasco para injetáveis, após EXP. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.
- Conservar no frigorífico (2 °C a 8 °C).
- Não congelar.
- A seringa preparada para injeção subcutânea deve ser administrada imediatamente. Se não for usada imediatamente, a seringa com tampa não deve ser mantida durante mais de 28 dias a uma temperatura de 2 °C a 8 °C ou 24 horas a uma temperatura de 9 °C a 30 °C
- Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

O seu profissional de saúde irá eliminar adequadamente qualquer medicamento que não seja necessário. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

# 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### Qual a composição de Lunsumio

- A substância ativa é o mosunetuzumab.
- Lunsumio 5 mg: cada frasco para injetáveis contém 5 miligramas (mg) de mosunetuzumab em 0,5 ml a uma concentração de 10 mg/ml.
- Lunsumio 45 mg: cada frasco para injetáveis contém 45 miligramas (mg) de mosunetuzumab em 1 ml a uma concentração de 45 mg/ml.
- Os outros componentes são: L-histidina, L-metionina, ácido acético, sacarose, polissorbato 20 (E432), água para preparações injetáveis (ver secção 2 "Lunsumio contém polissorbato").

#### Qual o aspeto de Lunsumio e conteúdo da embalagem

Lunsumio é uma solução injetável (solução estéril). Trata-se de um líquido límpido e incolor a ligeiramente amarelo-acastanhado, fornecido num frasco para injetáveis de vidro.

Cada embalagem de Lunsumio contém um frasco para injetáveis.

#### Titular da Autorização de Introdução no Mercado

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

#### **Fabricante**

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

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

## **Portugal**

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

### Este folheto foi revisto pela última vez em novembro de 2025.

Foi concedida a este medicamento uma «Autorização de Introdução no Mercado condicional». Isto significa que se aguarda mais informação sobre este medicamento.

A Agência Europeia de Medicamentos irá analisar, pelo menos uma vez por ano, nova informação sobre este medicamento e este folheto será atualizado se necessário.

## Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <a href="https://www.ema.europa.eu">https://www.ema.europa.eu</a>

------

A informação que se segue destina-se apenas aos profissionais de saúde:

Devem considerar-se os procedimentos para o correto manuseamento e eliminação de medicamentos anticancerígenos.

## Instruções de preparação

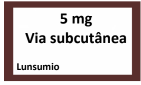
- 1. Retirar um frasco para injetáveis de Lunsumio 5 mg ou 45 mg do frigorífico. NÃO agitar o frasco para injetáveis.
- 2. Retirar para uma seringa o volume necessário da solução de Lunsumio do frasco para injetáveis
- 3. Rotular a seringa com o nome do medicamento, dose (5 mg ou 45 mg), data e hora
- 4. Aplicar a etiqueta autocolante do folheto informativo na seringa
- 5. Eliminar o frasco para injetáveis e qualquer porção não utilizada de Lunsumio de acordo com os requisitos locais

# Seringa preparada

Uma vez transferido do frasco para injetáveis para a seringa, Lunsumio solução injetável deve ser injetado imediatamente, porque o medicamento não contém qualquer conservante antimicrobiano. Se não for utilizado imediatamente, os tempos e as condições de conservação após a abertura, antes da utilização, são da responsabilidade do utilizador e não deveriam, em princípio, ser superiores a 24 horas a 2 °C a 8 °C, exceto se a preparação tiver ocorrido sob condições assépticas controladas e validadas.

Se Lunsumio solução injetável for transferido do frasco para injetáveis para a seringa sob condições assépticas, controladas e validadas, o medicamento na seringa com tampa pode ser conservado no frigorífico entre 2 °C e 8 °C durante um período até 28 dias ao abrigo da luz e/ou entre 9 °C e 30 °C durante um período até 24 horas à luz ambiente.

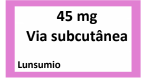
Se usar a configuração de 5 mg/0,5 ml



Etiqueta autocolante

Descolar e colocar esta etiqueta na seringa

Se usar a configuração de 45 mg/ml



Etiqueta autocolante

Descolar e colocar esta etiqueta na seringa