

Nº Ref.:MT1100410/18

VEY/MVV/shl

RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 11316/19

Santiago, 24 de mayo de 2019

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de D. Rodrigo Eduardo Moreno Lagos, Responsable Técnico y D. Ricardo Muza Galarce, Representante Legal de Pfizer Chile S.A., ingresada bajo la referencia Nº MT1100410, de fecha de 21 de diciembre de 2018, mediante la cual solicita modificación del folleto de información al profesional para el producto farmacéutico TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL (DOCETAXEL ANHIDRO), Registro Sanitario Nº F-19854/18;

CONSIDERANDO:

PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 21 de diciembre de 2018, se solicitó modificación del texto del folleto de información al profesional para el registro sanitario N° F-19854/18 del producto farmacéutico TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL (DOCETAXEL ANHIDRO).

SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2018122155790401, emitido por Tesorería General de la República con fecha 21 de diciembre de 2018; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010 del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 56 de 11 de enero de 2019 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

RESOLUCIÓN

- 1.- AUTORÍZASE el texto de folleto de información al profesional para el producto farmacéutico **TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL (DOCETAXEL ANHIDRO)**, registro sanitario Nº F-19854/18, concedido a Pfizer Chile S.A., el cual debe conformar al anexo timbrado de la presente resolución, copia del cual se adjunta a ella para su cumplimiento.
- 2.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información evaluada en la solicitud para la aprobación de esta modificación al registro sanitario, corresponde a la entregada por el solicitante, el cual se hace responsable de la veracidad de los documentos que adjunta, conforme a lo dispuesto en el Art.210° del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.
- 3.- DÉJASE ESTABLECIDO que el titular del registro tendrá un plazo de 6 meses a contar de la fecha de la presente resolución para actualizar la información en los anexos del registro que así lo requieran, sin necesidad de solicitar expresamente esta modificación al Instituto.

ANÓTESE Y COMUNIQUESE

TAPINES CAMPARIAS

MINISTRO

DE FE

Q.F. ANDREA PANDO SEISDEDOS
JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO DE AUTORIZACIONES Y REGISTRO SANITARIO
DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

rito Fielmente

nistro de Fe

<u>DISTRIBUCIÓN</u> INTERESADO ARCHIVO ANAMED

Av. Marathon 1.000, Ñuñoa, Santiago Casilla 48. Correo 21 – Código Postal 7780050 Mesa Central: (56) 22575 51 01 Informaciones: (56) 22575 52 01

www.ispch.cl



INSTITUTO DE SALUD PUGLICA DE CHILE DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANJANIAS

24 MAY 2019

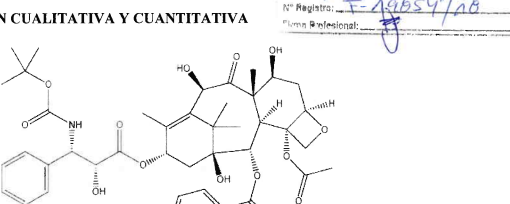
FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

TAXESPIRA® Solución inyectable 20mg/2mL TAXESPIRA® Solución inyectable 80mg/8mL (Docetaxel)

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

TAXESPIRA Solución inyectable 20mg/2mL. TAXESPIRA Solución inyectable 80mg/8mL.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA



Mª Rof.:_

Nombre químico: (2R,3S)-N-carboxi-3-fenilisoserina, éster N-tert-butílico, éster en la posición 13 con 5 β , 20-epoxi-1,2 α ,4,7 β ,10 β ,13 α -hexahidroxitax-11-en-9-ona 4-acetato 2-benzoato. Fórmula molecular: C43H53NO14. Peso molecular: 807,88. Número CAS: 114977-28-5.

Descripción

Docetaxel es un polvo blanco a casi blanco. Es altamente lipofílico y prácticamente insoluble en agua. La inyección concentrada de docetaxel es una solución estéril, transparente, incolora a color amarillo pálido, libre de partículas visibles. Debe diluirse antes de la administración intravenosa.

3. FORMA FARMACEUTICA

Solución inyectable.

4. PARTICULARIDADES CLINICAS

4.1 Indicaciones terapéuticas

La indicación aprobada para este producto es: Cáncer de mama: Adyuvancia.



Página 1 de 53

Docetaxel en combinación con doxoriubicina y ciclofosfamida, está indicado <u>como adyuvante</u> para el tratamiento <u>adyuvante</u> de pacientes con cáncer de mama operable <u>con afección ganglionar.</u> linfonodulo positivo.

Doxorrubicina y ciclofosfamida seguidos de docetaxel en combinación con trastuzumab (AC-TH) están indicados para el tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama operable cuyos tumores sobre- expresen HER2.

Docetaxel en combinación con trastuzumab y carboplatino (TCH) está indicado para el tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama operable cuyos tumores sobre expresen HER2 metastásico.

Docetaxel en combinación con doxorrubi<u>ci</u>na está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico, que no han recibido terapia citotóxica para esta condición.

Docetaxel en combinación con trastuzumab, está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama cuyo tumor sobre-exprese el HER 2 y que no han recibido quimioterapia previa para enfermedad metastásica. La monoterapia con docetaxel está indicada para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico después del fracaso de la quimioterapia de primera línea o subsecuentes. La quimioterapia previa deberá haber incluido una antraciclina o un agente alquilante. Docetaxel en combinación con capecitabina está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico después del fracaso a quimioterapia citotóxica que haya incluido una antraciclina.

Tratamiento de cáncer de pulmón no microcítico de células no pequeñas.

Cáncer de ovario metastásico, después del fracaso de la quimioterapia de primera línea o subsecuentes. Cáncer de cabeza y cuello.

Docetaxel en combinación con cisplatino y 5-Fluoruracilo, está indicado para el tratamiento en aquellos pacientes con carcinoma de células escamosas localmente avanzado de cabeza y cuello, no resecable (estadio III y IV).

Cáncer de próstata: Docetaxel en combinación con prednisona o prednisolona está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de próstata metastásico andrógeno independiente (hormono-refractario).

Adenocarcinoma gástrico: Docetaxel en combinación con cisplatino y 5-Fluoruracilo, está indicado para el tratamiento de pacientes con adenocarcinoma de gástrico avanzado, incluyendo el adenocarcinoma de la unión gastro-esofágica, que no hayan recibido quimioterapia previa para cáncer gástrico avanzado.

4.2 Posología y método de administración

El uso de docetaxel debe estar restringido a unidades especializadas en la administración de quimioterapia citotóxica y sólo debe ser administrado bajo la supervisión de un médico especializado en quimioterapia anticancerosa.



Dosis recomendada <u>en</u> cáncer de mama Cáncer de mama metastásico

Monoterapia

La dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 75 a 100 mg/m² administrados en perfusión durante una hora, cada tres semanas (vea Preparación de la administración intravenosa). Se ha demostrado que una dosis de 100 mg/m² de docetaxel genera un aumento moderado en los índices de respuesta en comparación con 75 mg/m², pero está asociado a mayor toxicidad.

Combinación con capecitabina

La dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 75 mg/m² administrados en perfusión durante una hora, cada tres semanas, cuando se combina con capecitabina administrada vía oral a 1,250 mg/m² dos veces al día (30 minutos después de terminar cada alimento), durante dos semanas, seguida por un periodo de descanso de 1 semana, en ciclos de 3 semanas. Consulte la información del producto capecitabina para calcular las dosis de acuerdo con el área de superficie corporal.

Combinación con trastuzumab (HER2+)

Para la combinación de docetaxel más trastuzumab, la dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 100 mg/m² cada tres semanas, con trastuzumab administrado cada semana. Para la dosis y administración de trastuzumab, consulte la información del producto trastuzumab.

Tratamiento adyuvante del cáncer de mama

Combinación con doxorubicina y ciclofosfamida

La dosis recomendad a de la inyección concentrada de docetaxel para el tratamiento adyuvante del cáncer de mama es de 75 mg/m² administrados 1 hora después de la doxorubicina a 50 mg/m² y ciclofosfamida a 500 mg/m² cada 3 semanas durante seis ciclos en total (ver también Ajustes de la dosis durante el tratamiento y PRECAUCIONES, hematología).

Combinación con trastuzumab después de doxorubicina y ciclofosfamida (HER2+)

AC-TH. AC (ciclos 1-4): Doxorubicina (A) 60 mg/m² seguido por ciclofosfamida (C) 600 mg/m² administrada cada tres semanas durante 4 ciclos.

TH (ciclos 5-8): Docetaxel (T) 100 mg/m² administrados cada tres semanas durante 4 ciclos y trastuzumab (H) administrado cada semana de acuerdo con el siguiente esquema: programa Ciclo 5 (inicia tres semanas después del último ciclo de AC). Día 1: Trastuzumab 4 mg/kg (dosis de impregnación); día 2: Docetaxel 100 mg/m²; días 8 y 15: Trastuzumab 2 mg/kg.

Ciclos 6-8. Día 1: Docetaxel 100 mg/m² y trastuzumab 2 mg/kg; días 8 y 15: Trastuzumab 2 mg/kg.

Tres semanas después del día 1 del ciclo 8: Se administra trastuzumab 6 mg/kg cada tres semanas. Trastuzumab se administra durante un 1 año en total.

Combinación con carboplatino y trastuzumab (HER2+)

TCH. TCH (ciclos 1-6): Docetaxel (T) 75 mg/m² y carboplatino (C) a una AUC de 6 mg/mL/min administrados cada tres semanas y trastuzumab (H) administrado cada semana de acuerdo con el siguiente programa:



Página 3 de 53

Ciclo 1. Día 1: Trastuzumab 4 mg/kg (dosis de impregnación); día 2: Docetaxel 75 mg/m² y carboplatino a una AUC de 6 mg/mL/min; días 8 y 15: Trastuzumab 2 mg/kg.

Ciclos 2-6. Día 1: Docetaxel 75 mg/m² seguido por carboplatino a una AUC de 6 mg/mL/min y trastuzumab 2 mg/kg; días 8 y 15: Trastuzumab 2 mg/kg.

Tres semanas después del día 1 del ciclo 6: Se administra trastuzumab 6 mg/kg cada tres semanas. Trastuzumab se administra durante un 1 año en total.

Combinación con ciclofosfamida

La dosis recomendada es <u>de</u> 75 mg/m² de docetaxel durante 1 hora y 600 mg/m² de ciclofosfamida en administración intravenosa durante 30 a 60 minutos en el día 1 de un ciclo de 21 días por un total de cuatro ciclos. La premedicación con 8 mg de dexametasona oral, dos veces al día, se administra iniciando 1 día antes de administrar la inyección concentrada de docetaxel, y continúa durante un total de cinco dosis.

Cáncer de pulmón no microcítico de células no pequeñas

La dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 75 a 100 mg/m² administrados en perfusión durante una hora, cada tres semanas (vea Preparación de la administración intravenosa). Se ha demostrado que una dosis de 100 mg/m² de docetaxel genera un aumento moderado en los índices de respuesta en comparación con 75 mg/m², pero está asociado a mayor toxicidad.

Cáncer ovárico

La dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 75 a 100 mg/m² administrados en perfusión durante una hora cada tres semanas (vea Preparación de la administración intravenosa). Se ha demostrado que una dosis de 100 mg/m² de docetaxel genera un aumento moderado en los índices de respuesta en comparación con 75 mg/m², pero está asociado a mayor toxicidad.

Cáncer de próstata

La dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel para el cáncer de próstata es de 75 mg/m² administrados en perfusión durante una hora, cada tres semanas. Se administran 5 mg de prednisona o prednisolona vía oral dos veces al día, de manera continua, iniciando el día 1 y a lo largo de cada ciclo.

Cáncer de cabeza y cuello

Los pacientes deben recibir <u>pre-medicación mento previo</u> con antieméticos e hidratación apropiada (antes y después de la administración del cisplatino). Debe administrarse profilaxis para infecciones neutropénicas. Para conocer las modificaciones de la dosis del cisplatino y fluorouracilo, consulte la información del producto del fabricante.

Quimioterapia de inducción seguida por radioterapia (TAX 323)

Para el tratamiento de inducción del SCCHN inoperable localmente avanzado, la dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 75 mg/m², administrado en perfusión durante una hora, seguido de a por la perfusión de 75 mg/m² de cisplatino con duración de una hora en el día 1, seguido de la perfusión continua de 750 mg/m² de fluorouracilo al día, durante cinco días. Este régimen se administra cada tres semanas durante cuatro ciclos. Después de la quimioterapia, los pacientes deben recibir radioterapia.



REG. ISP Nº F-19854/18

REF: MT1100410/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

Quimioterapia de inducción seguida por quimiorradioterapia (TAX 324)

Para el tratamiento de inducción del SCCHN localmente avanzado (no resecable, con baja posibilidad de cura quirúrgica o preservación de órganos), la dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 75 mg/m², administrado en perfusión IV durante una hora en el día 1, seguida por 100 mg/m² de cisplatino administrado en perfusión con duración de 30 minutos a tres horas y por la perfusión continua de 1,000 mg/m² de fluorouracilo del día 1 al día 4. Este régimen se administra cada tres semanas durante tres ciclos. Después de la quimioterapia, los pacientes deben recibir quimioradioterapia.

Premedicación en cáncer de mama, cáncer de pulmón <u>no microcítico</u> de células no pequeñas, cáncer ovárico y cáncer de cabeza y cuello

La premedicación con un corticoesteroide oral, como la dexametasona 16 mg/día (p.ej. 8 mg dos veces al día) durante tres días, iniciando un día antes de la administración de docetaxel, a menos que esté contraindicado, puede reducir la incidencia y severidad de la retención de líquidos, así como la severidad de las reacciones de hipersensibilidad.

Premedicación en el cáncer de próstata

Para el cáncer de próstata, dado el uso concurrente de prednisona o prednisolona, el régimen de premedicación recomendado es de 8 mg de dexametasona oral, 12 horas, tres horas y una hora antes de la perfusión de docetaxel.

Ajustes de dosis durante el tratamiento

La inyección concentrada de docetaxel debe administrarse cuando el recuento de neutrófilos sea mayor o igual a 1-500 células/mm³.1.5 x 109 células/L.

En pacientes tratados con dosis de 75 mg/m²:

Los pacientes que experimenten neutropenia febril, neutrófilos < 500 células/mm³ 0.5 x 109 células/L durante más de una semana, reacciones cutáneas severas o acumuladas o signos y/o síntomas neurosensoriales severos durante la terapia con docetaxel, deben reducir la dosis de 75 mg/m² a 55 mg/m² (o a 60 mg/m² en terapia adyuvante para el cáncer de mama). Si el paciente continúa experimentando estas reacciones a 55 mg/m² (o a 60 mg/m²), deberá interrumpirse el tratamiento. En pacientes tratados con dosis de 100 mg/m²:

Los pacientes que experimenten neutropenia febril, neutrófilos < 500 células/mm³ 0.5 x 109 células/L durante más de una semana, reacciones cutáneas severas o acumuladas o signos y/o síntomas neurosensoriales severos durante la terapia con docetaxel, deben reducir la dosis de 100 mg/m² a 75 mg/m². Si el paciente continúa experimentando estas reacciones a 75 mg/m², la dosis puede disminuirse de 75 mg/m² a 55 mg/m² o el tratamiento deberá interrumpirse.

Pacientes tratados con la combinación de docetaxel con capecitabina

Para conocer las modificaciones de la dosis de capecitabina cuando se combina con docetaxel, consulte la información del producto correspondiente.

Para los pacientes que desarrollan la primera aparición de una toxicidad grado 2, que persista hasta el momento del siguiente tratamiento con docetaxel y capecitabina, retrase el tratamiento hasta que se alcance el grado 0 a 1 y reinicie con el 100% de la dosis original.



Pagina 5 de 53

Para los pacientes que desarrollan la segunda aparición de una toxicidad grado 2, o la primera aparición de una toxicidad grado 3, en cualquier momento durante el ciclo de tratamiento, retrase el tratamiento hasta que se haya alcanzado el grado 0 a 1, después reinicie el tratamiento con 55 mg/m² de docetaxel.

Para cualquier aparición subsecuente de toxicidad o cualquier toxicidad grado 4, interrumpa la dosis de docetaxel.

Pacientes tratados con la combinación de docetaxel con trastuzumab

Para la combinación de docetaxel más trastuzumab, la dosis recomendada de la inyección concentrada de docetaxel es de 100 mg/m² cada tres semanas, con trastuzumab administrado cada semana. Para conocer la dosis y administración de trastuzumab, consulte la información del producto correspondiente.

Pacientes tratados con la combinación de docetaxel con doxorubicina y ciclofosfamida

En los pacientes tratados con docetaxel, doxorubicina y ciclofosfamida (TAC), el riesgo de mielodisplasia retardada o leucemia mieloide requiere un seguimiento hematológico (ver sección 4.8 Reacciones adversas).

Los pacientes que reciben terapia adyuvante para el cáncer de mama y quienes experimentan neutropenia febril deben recibir G-CSF en todos los ciclos subsecuentes. Los pacientes que continúen experimentando esta reacción deben permanecer con el tratamiento con G-CSF y reducir su dosis de docetaxel a 60 mg/m². Si no se utiliza G-CSF, la dosis de docetaxel debe reducirse de 75 a 60 mg/m². Los pacientes que experimenten estomatitis grado 3 o 4 deben reducir su dosis a 60 mg/m².

Pacientes tratados con docetaxel en AC-TH o TCH

Los pacientes que reciban terapia adyuvante con AC-TH o TCH para cáncer de mama operable, cuyos tumores sobreexpresan HER2 y que experimenten un episodio de neutropenia febril o infección deben recibir G-CSF profiláctico en todos los ciclos subsecuentes. En caso de un segundo episodio de neutropenia febril o infección, los pacientes deben continuar el G-CSF profiláctico y la dosis de docetaxel se reducirá de 100 mg/m² a 75 mg/m² (en el régimen de AC-TH) o de 75 mg/m² a 60 mg/m² (en el régimen de TCH).

Sin embargo, en la práctica clínica, la neutropenia puede presentarse en el ciclo 1. Por lo tanto, debe utilizarse G-CSF tomando en consideración el riesgo neutropénico del paciente y las recomendaciones actuales. Dependiendo del régimen de tratamiento, los pacientes que experimenten estomatitis de grado 3 o 4 deben disminuir su dosis de 100 mg/m² a 75 mg/m² (en el régimen de AC-TH) o de 75 mg/m² a 60 mg/m² (en el régimen TCH).

Pacientes tratados con la combinación de docetaxel con cisplatino y fluorouracilo en cáncer de cabeza y cuello

Los pacientes tratados con docetaxel en combinación con cisplatino y fluorouracilo deben recibir antieméticos e hidratación apropiada de acuerdo con los lineamientos institucionales actuales. Debe administrarse G-CSF para mitigar el riesgo de neutropenia complicada. Si ocurre un episodio de neutropenia febril. neutropenia prolongada o infección neutropénica a pesar de utilizar G-CSF, debe



REF: MT1100410/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

reducirse la dosis de docetaxel de 75 a 60 mg/m². Si ocurren episodios subsecuentes de neutropenia complicada, la dosis de docetaxel debe reducirse de 60 a 45 mg/m².

En caso de trombocitopenia grado 4, la dosis de docetaxel debe reducirse de 75 a 60 mg/m². Los pacientes no deben volver a tratarse con ciclos subsecuentes de docetaxel, hasta que los neutrófilos recuperen un nivel > 1,500 células/mm³ y las plaquetas recuperen un nivel > 100,000 células/mm³. Suspenda el tratamiento si persisten estas toxicidades.

Para conocer la dosis y administración de cisplatino y fluorouracilo, consulte la información del producto correspondiente. Las modificaciones de las dosis recomendadas para las toxicidades en pacientes tratados con docetaxel combinado con cisplatino y fluorouracilo se muestran en la tabla.

Modificaciones de las dosis recomendadas para las toxicidades en pacientes tratados con docetaxel combinado con cisplatino y fluorouracilo

Toxicidad	Ajuste de la dosis
Diarrea grado 3	ler episodio: Reduzca la dosis de fluorouracilo (FU) en un 20%.
	2° episodio: Ahora reduzca la dosis de docetaxel en un 20%.
Diarrea grado 4	1er episodio: Reduzca la dosis de docetaxel y fluorouracilo (FU) en un
	20%.
	2º episodio: Suspenda el tratamiento.
Estomatitis o mucositis	1er episodio: Reduzca la dosis de fluorouracilo (FU) en un 20%.
grado 3	2° episodio: Suspenda el fluorouracilo (FU) únicamente, en todos los
	ciclos subsecuentes.
	3er episodio: Ahora reduzca la dosis de docetaxel en un 20%.
Estomatitis o mucositis	ler episodio: Suspenda el fluorouracilo (FU) únicamente, en todos los
grado 4	ciclos subsecuentes.
	2º episodio: Reduzca la dosis de docetaxel en un 20%.

Para los ajustes de dosis de cisplatino y 5-fluorouracilo, ver las fichas técnicas.

Ajuste de la dosis en:

Insuficiencia renal

Sin información disponible.

Insuficiencia hepática

Pacientes con insuficiencia hepática tratados con dosis de 75 mg/m².

Para los pacientes con aumento en la bilirrubina sérica y/o valores > 3.5 veces el límite superior normal (ULN) para ALT y AST y > 6 veces el ULN para la fosfatasa alcalina, no se recomienda reducción de dosis y no debe utilizarse docetaxel a menos que esté estrictamente indicado.

En pacientes tratados con dosis de 100 mg/m².



Con base en los datos farmacocinéticos, para los pacientes que presentaron elevaciones de los valores de transaminasas (ALT y/o AST más de 1.5 veces el ULN y aumentos en la fosfatasa alcalina más de 2.5 veces el ULN, la dosis recomendada de docetaxel es 75 mg/m². Para aquellos pacientes con aumento en la bilirrubina sérica y/o valores > 3.5 veces el ULN para ALT y AST y > 6 veces el ULN para la fosfatasa alcalina, no se recomienda reducción de dosis y no debe utilizarse docetaxel a menos que esté estrictamente indicado.

Para conocer las indicaciones para reducción de dosis de capecitabina cuando se combina con docetaxel, consulte la información del producto correspondiente.

Diálisis

Sin información disponible.

Enfermedad concomitante

Sin información disponible.

Dosis diaria máxima tolerada y dosis máxima para todo el transcurso de la terapia. La dosis diaria máxima es 100 mg/m². No se especifica la dosis máxima por ciclo.

Consejo de monitoreo

Debe realizarse un monitoreo frecuente de la biometría hemática completa en todos los pacientes durante el tratamiento con docetaxel.

Uso en niños

No se ha establecido la seguridad y la eficacia de docetaxel en niños.

Uso en personas de edad avanzada

Con base en la farmacocinética de la población, no existen instrucciones especiales para su uso en personas de edad avanzada.

Para conocer las indicaciones para reducción de dosis de capecitabina, cuando se combina con docetaxel consulte la información del producto correspondiente.

Instrucciones para el uso o el manejo

Al igual que con todos los productos parenterales, la inyección concentrada de docetaxel debe someterse a una inspección visual antes de utilizarla. Las soluciones que contengan un precipitado deben descartarse.

No se recomienda el contacto de la inyección concentrada de docetaxel con el equipo plastificado de PVC o con los dispositivos utilizados para preparar las soluciones para la perfusión. Con el fin de minimizar la exposición del paciente al plastificante DEHP (di-2-etilexil ftalato), que puede arrastrarse de las bolsas o equipos de perfusión de PVC, la inyección concentrada de docetaxel final, y la dilución de la inyección concentrada para la perfusión, deben almacenarse en frascos (de vidrio o polipropileno) o en bolsas de plástico (de polipropileno o poliolefina) y administrarse por medio de equipos de administración cuyo lumen esté recubierto con polietileno.

Preparación y almacenamiento de la solución de perfusión



Página 8 de 53

REG. ISP Nº F-19854/18

REF: MT1100410/18

TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Con base en la dosis requerida para el paciente expresada en mg, retire asépticamente el volumen correspondiente del número apropiado de viales, utilizando una jeringa graduada provista de una aguja. Por ejemplo, una dosis de 140 mg de docetaxel requeriría una solución de 14 mL de la inyección concentrada de docetaxel.

Inyecte el volumen requerido en una bolsa o frasco de perfusión de 250 mL que contenga una solución de cloruro de sodio al 0.9% o una solución de glucosa al 5%. Si se requiere una dosis mayor a 200 mg de docetaxel, utilice un mayor volumen del vehículo de perfusión para que no se exceda la concentración de 0.74 mg/mL de docetaxel. Mezcle manualmente la bolsa o frasco de vidrio de perfusión, con un movimiento oscilatorio.

La solución de la inyección concentrada de docetaxel para perfusión debe administrarse asépticamente vía intravenosa como perfusión con duración de una hora a temperatura ambiente y en condiciones normales de iluminación.

La solución para perfusión es estable a temperatura ambiente (25 °C) por un periodo máximo de cuatro horas. Sin embargo, para reducir los riesgos microbiológicos y el riesgo de cristalización de docetaxel en las soluciones diluidas, se recomienda que la dilución se realice inmediatamente antes de utilizarla y que la perfusión inicie tan pronto como se haya preparado la solución. Si es necesario almacenar la solución, manténgala a una temperatura de 2 - 8 °C durante un máximo de 24 horas.

Debe descartarse cualquier residuo posterior a la perfusión. No debe utilizarse ninguna solución que se haya decolorado, que luzca opaca o que contenga partículas visibles.

Desecho

Todos los materiales que se han utilizado para la dilución y administración deben desecharse de acuerdo con los procedimientos estándar.

Recomendaciones para un manejo seguro

La inyección concentrada de docetaxel es un agente antineoplásico y, al igual que con otros compuestos potencialmente tóxicos, es necesario tener cuidado al manejarlos y al preparar las soluciones con docetaxel. Se recomienda utilizar guantes. Si la inyección concentrada de docetaxel o la solución de infusión de docetaxel entra en contacto con la piel, lave de inmediato y exhaustivamente con agua y jabón. Si la inyección concentrada de docetaxel o la solución de perfusión de docetaxel entra en contacto con las membranas mucosas, lave de inmediato y exhaustivamente con agua.

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.Docetaxel no debe ser utilizado en pacientes con recuento basal de neutrófilos inferior a 1.500 células/mm³.

Docetaxel no debe ser utilizado en pacientes con insuficiencia hepática severa, dado que no se dispone de datos al respecto (ver secciones 4.2 Posología y método de administración amdiminstración y 4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso).



Página 9 de 53

Las contraindicaciones que aplican a otros medicamentos también aplican cuando estos medicamentos se combinan con la inyección concentrada de docetaxel.

4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso

Los pacientes deben recibir premedicación antes de cada inyección concentrada de docetaxel. En cánceres de mama y pulmonar no amicrocítico, la premedicación con un corticoesteroide oral, como la dexametasona 16 mg/día (p. ej. 8 mg dos veces al día) durante tres días, iniciando un día antes de la administración de la inyección concentrada de docetaxel, puede reducir la incidencia y severidad de la retención de líquidos, así como la severidad de las reacciones de hipersensibilidad.

Para el cáncer de próstata, la premedicación es 8 mg de dexametasona oral. 12 horas, tres horas y una

Para el cáncer de próstata, la premedicación es 8 mg de dexametasona oral, 12 horas, tres horas y una hora antes de la perfusión de docetaxel (ver sección 4.2 Posología y método de administración).

Hematología

La neutropenia es la reacción adversa más frecuente de docetaxel. El nivel más bajo de neutrófilos ocurre a una mediana de 7 días, aunque este intervalo puede ser más corto en pacientes fuertemente pretratados. Debe realizarse una monitorización frecuente de los recuentos sanguíneos completos a todos los pacientes que reciban docetaxel. Los pacientes serán tratados de nuevo con docetaxel cuando la recuperación de los niveles de neutrófilos sea ≥ a 1,500 células/mm³ (ver sección 4.2 Posología y método de administración).

En caso de neutropenia grave (< 500 células/mm³ durante siete días o más), durante la administración de la terapia con la inyección concentrada de docetaxel, se recomienda reducir la dosis para los ciclos siguientes de la terapia o utilizar medidas sintomáticas apropiadas.

En los pacientes tratados con docetaxel en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo (TCF), se produjo una menor incidencia de neutropenia febril e infección neutropénica cuando recibieron G-CSF en profilaxis. Los pacientes tratados con TCF deben recibir G-CSF en profilaxis para atenuar el riesgo de neutropenia con complicaciones (neutropenia febril, neutropenia prolongada o infección neutropénica). Los pacientes que reciban TCF se deben vigilar estrechamente (ver secciones 4.2 Posología y método de administración y 4.8 Reacciones adversas).

En los pacientes tratados con docetaxel en combinación con doxorubicina y ciclofosfamida (TAC). la neutropenia febril y/o infección neutropénica se desarrolló en un menor índice cuando los pacientes recibieron G-CSF en profilaxis primaria. Debe considerarse el uso de G-CSF en profilaxis primaria para los pacientes de cáncer de mama que reciben terapia adyuvante con TAC, para reducir el riesgo de una neutropenia complicada (neutropenia febril, neutropenia prolongada o infección neutropénica). Los pacientes que reciben TAC deben ser estrechamente vigilados (ver secciones 4.2 Posología y método de administración y 4.8 Reacciones adversas).

Reacciones de Hipersensibilidad Gastrointestinales

Se recomienda precaución en pacientes con neutropenia, particularmente en riesgo de desarrollar complicaciones gastrointestinales. Aunque la mayoría de los casos ocurren durante el primer o



Página 10 de 53

REG. ISP Nº F-19854/18

REF: MT1100410/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

segundo ciclo de la pauta de tratamiento que contiene docetaxel, puede desarrollarse enterocolitis en cualquier momento, y puede causar la muerte desde el primer día de la aparición. Los pacientes deben ser monitorizados estrechamente en caso de manifestaciones tempranas de toxicidad gastrointestinal grave (ver secciones 4.2 Posología y método de administración, 4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso - Hematología, y 4.8 Reacciones adversas).

Reacciones de hipersensibilidad

Es necesario observar cuidadosamente si los pacientes presentan reacciones de hipersensibilidad, en especial durante la primera y segunda perfusión. Pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad algunos minutos después de iniciarse la perfusión de docetaxel, por lo tanto es necesario tener instalaciones disponibles para el tratamiento de hipotensión y broncoespasmo.

Si aparecen reacciones de hipersensibilidad, los síntomas menores, como sofocos o reacciones cutáneas localizadas, no requieren la interrupción del tratamiento. Sin embargo, las reacciones graves como hipotensión grave, broncoespasmo o erupción/eritema generalizado, requieren la interrupción inmediata del tratamiento con docetaxel y un tratamiento apropiado. Los pacientes que desarrollen reacciones graves de hipersensibilidad no deberán volver a ser tratados con docetaxel. Los pacientes que previamente han experimentado una reacción de hipersensibilidad a paclitaxel, pueden tener riesgo de desarrollar una reacción de hipersensibilidad a docetaxel, incluso una reacción de hipersensibilidad más grave. Estos pacientes deberían ser estrechamente monitorizados durante el inicio del tratamiento con docetaxel.

Reacciones cutáneas

Se ha observado eritema cutáneo localizado en las extremidades (palmas de las manos y plantas de los pies) con edema seguido de descamación. Se han notificado síntomas graves tales como erupciones seguidas de descamación que han conducido a la interrupción o supresión del tratamiento con docetaxel (ver sección 4.2 Posología y método de administración).

Retención de líquidos

La premedicación con un corticoesteroide oral, como la dexametasona 16 mg/día (p. ej. 8 mg dos veces al día) durante tres días, iniciando un día antes de la administración de Docetaxel, puede reducir la incidencia y severidad de la retención de líquidos, así como la severidad de las reacciones de hipersensibilidad (consulte la sección DOSIS Y ADMINISTRACIÓN).

Los pacientes con retención de líquidos grave, como derrame pleural, derrame pericárdico y ascitis, deben ser estrechamente monitorizados.

Trastornos respiratorios

Se han notificado casos de síndrome de distr<u>és</u> ess respiratorio agudo, neumonía intersticial/neumonitis, enfermedad pulmonar intersticial, fibrosis pulmonar y falla respiratoria que podrían estar asociados con <u>un</u> desenlace mortal. Se han notificado casos de neumonitis por radiación en pacientes que habían recibido radioterapia de forma concomitante.

Si se desarrollan nuevos síntomas pulmonares o hay empeoramiento de los mismos, los pacientes se deben monitorizar estrechamente, ser investigados de forma inmediata, y ser tratados de forma apropiada. Se recomienda la interrupción del tratamiento con docetaxel hasta que se disponga del

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 11 de 53

diagnóstico. El uso de tratamiento de soporte temprano podría ayudar a mejorar la enfermedad. Se debe evaluar detenidamente el beneficio de la continuación del tratamiento con docetaxel.

Pacientes con insuficiencia hepática

En pacientes tratados con 100 mg/m² de docetaxel en monoterapia, que presenten niveles de transaminasas séricas (GOT y/o GPT) mayores a 1.5 veces el límite superior del rango normal, junto con niveles de fosfatasa alcalina sérica mayores a 2.5 veces el límite superior del rango normal, existe un riesgo mayor de desarrollar reacciones adversas graves tales como muertes tóxicas incluyendo sepsis y hemorragia gastrointestinal que puede ser mortal, neutropenia febril, infecciones, trombocitopenia, estomatitis y astenia. Por tanto la dosis recomendada de docetaxel en aquellos pacientes con elevados niveles de marcadores de la función hepática es de 75 mg/m² y se controlarán los niveles de dichos marcadores al comienzo del tratamiento y antes de cada ciclo (ver sección 4.2 **Posología y método de administración**). En pacientes con bilirrubina sérica mayor al límite superior del rango normal y/o GOT y GPT superior a 3.5 veces el límite superior del rango normal junto con niveles séricos de fosfatasa alcalina superiores a 6 veces el límite superior del rango normal, no se puede recomendar una reducción de la dosis y el docetaxel no debe ser utilizado a menos que esté estrictamente indicado.

En el ensayo clínico pivotal de la combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo para el tratamiento de adenocarcinoma gástrico, se excluyó a los pacientes con valores de GOT y/o GPT mayores a 1,5 veces el límite superior del rango normal, asociado con valores de fosfatasa alcalina mayores a 2,5 veces el límite superior del rango normal y bilirrubina mayor de 1 vez el límite superior del rango normal; en estos pacientes no se debe utilizar docetaxel a menos que esté estrictamente indicado y no se puede recomendar ninguna reducción de la dosis.

No se dispone de datos en pacientes con insuficiencia hepática tratados con docetaxel en terapia combinada para las demás indicaciones.

Pacientes con insuficiencia renal

No se dispone de datos en pacientes con la función renal gravemente alterada tratados con docetaxel.

Sistema nervioso

El desarrollo de neurotoxicidad periférica grave requiere una reducción de la dosis (ver sección 4.2 Posología y método de administración).

Toxicidad cardiaca

Se ha descrito falla cardíaca en pacientes que reciben docetaxel en combinación con trastuzumab, en particular después de quimioterapia con antraciclina (doxorubicina o epirubicina). Puede ser de moderado a grave y se ha asociado con muerte (ver sección **4.8 Reacciones adversas**).

Cuando los pacientes son susceptibles de tratamiento con docetaxel en combinación con trastuzumab, deben someterse a una evaluación cardiaca basal. La función cardiaca debe ser monitorizada incluso durante el tratamiento (por ej., cada tres meses) para facilitar la identificación de los pacientes que pueden desarrollar una disfunción cardiaca. Para más detalles, ver la ficha técnica de trastuzumab.



Se ha notificado arritmia ventricular incluyendo taquicardia ventricular (algunas veces mortal) en pacientes tratados con docetaxel en regímenes de combinación que incluyen doxorubicina, 5-fluorouracilo y/o ciclofosfamida (ver sección 4.8 Reacciones adversas). Se recomienda una evaluación cardiaca inicial.

Trastornos oculares

Se ha notificado edema macular cistoide (EMC) en pacientes tratados con docetaxel. Los pacientes con deterioro de la visión deben someterse de forma inmediata a un examen oftalmológico completo. En caso de que se diagnostique EMC, el tratamiento con docetaxel debe interrumpirse, e iniciar un tratamiento adecuado (ver sección **4.8 Reacciones adversas**).

Otras

Tanto hombres como mujeres deberán tomar medidas anticonceptivas durante el tratamiento y, en el caso de los hombres, también al menos durante 6 meses después de su finalización (ver sección 4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia).

Se debe evitar el uso concomitante de inhibidores potentes del CYP3A4 (por ej. ketoconazol, itraconazol, claritromicina, indinavir, nefazodona, nelfinavir, ritonavir, saquinavir, telitromicina y voriconazol) (ver sección 4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción).

Precauciones adicionales de empleo en el tratamiento adyuvante de cáncer de mama

Neutropenia comprometida

Debe considerarse el uso de G-CFS y una reducción de la dosis en los pacientes que presenten neutropenia comprometida (neutropenia prolongada, neutropenia febril o infección) (ver sección 4.2 Posología y método de administración).

Reacciones gastrointestinales

Síntomas como dolor y sensibilidad abdominal tempranos, fiebre, diarrea, con o sin neutropenia pueden ser manifestaciones tempranas de toxicidad gastrointestinal grave y deben ser valoradas y tratadas de forma inmediata.

Insuficiencia cardiaca congestiva (ICC)

Los pacientes deben ser monitorizados para detectar síntomas de insuficiencia cardiaca congestiva durante la terapia y durante el periodo de seguimiento. En pacientes tratados con el régimen TAC para cáncer de mama con afectación ganglionar, el riesgo de ICC ha mostrado ser superior durante el primer año después del tratamiento (ver secciones 4.8 Reacciones adversas y 5.1 Propiedades farmacodinámicas).

Leucemia

En los pacientes tratados con docetaxel, doxorubicina y ciclofosfamida (TAC), se requiere un seguimiento hematológico por el riesgo de mielodisplasia o leucemia mieloide retrasados.

Pacientes con 4 ó + ganglios



Página 13 de 53

Como el beneficio observado en pacientes con 4 ó + ganglios no fue estadísticamente significativo respecto a la sobrevida libre de enfermedad (SLE) y sobrevida global (SG), la relación beneficio/riesgo positiva para TAC en pacientes con 4 ó + ganglios no está completamente demostrada en el análisis final (ver sección **5.1 Propiedades farmacodinámicas**).

Pacientes de edad avanzada

Los datos disponibles en pacientes mayores de 70 años de edad en tratamiento con docetaxel combinado con doxorubicina y ciclofosfamida son escasos.

De los 333 pacientes tratados con docetaxel cada tres semanas en el estudio de cáncer de próstata, 209 pacientes tenían 65 años de edad o más y 68 pacientes eran mayores de 75 años. En pacientes tratados con docetaxel cada tres semanas, la tasa de incidencia de aparición de cambios en las uñas relacionada con el tratamiento aumentó en un $\geq 10\%$ en pacientes de 65 años de edad o fue incluso superior en comparación con los pacientes más jóvenes. La incidencia de aparición de fiebre, diarrea, anorexia y edema periférico relacionados con el tratamiento fue un $\geq 10\%$ superior en pacientes de 75 años o más frente a los de menos de 65 años.

De los 300 pacientes tratados con docetaxel en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo en el estudio de cáncer gástrico (221 pacientes incluidos en la fase III y 79 pacientes incluidos en la fase III), 74 tenían al menos 65 años de edad y 4 pacientes tenían al menos 75 años. La incidencia de reacciones adversas graves fue mayor en los pacientes de edad avanzada frente a los pacientes más jóvenes. La incidencia de los siguientes efectos adversos (de todos los grados): Letargo, estomatitis, infección neutropénica, se incrementó en un porcentaje igual o superior al 10% en los pacientes de 65 años o más comparado con los pacientes más jóvenes.

Los pacientes de edad avanzada tratados con TCF deben ser estrechamente vigilados.

Un análisis de datos de seguridad en pacientes de 60 años de edad o mayores tratados con la combinación de Docetaxel y capecitabina mostró un incremento en la incidencia de efectos adversos grado 3 o 4 relacionados con el tratamiento, de efectos adversos graves relacionados con el tratamiento y de retiros prematuros del tratamiento debido a efectos adversos en comparación con los pacientes menores de 60 años de edad.

Excipientes

Este medicamento contiene etanol.

Este medicamento es perjudicial para personas que padecen alcoholismo.

A tener en cuenta en mujeres embarazadas o en período de lactancia, en niños y grupos de alto riesgo como pacientes con enfermedades hepáticas o epilepsia.

Se deben considerar los posibles efectos sobre el sistema nervioso central.

El contenido de alcohol de este medicamento puede alterar los efectos de otros medicamentos.



REF: MT1100410/18

REG. ISP Nº F-19854/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

El contenido de alcohol en este medicamento puede alterar la capacidad de los pacientes para conducir o utilizar máquinas (ver sección 4.7 Efectos sobre la capacidad de conducir y usar máquinas).

4.5 Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción

El contenido de alcohol de este medicamento puede alterar los efectos de otros medicamentos.

Estudios *in vitro* han mostrado que el metabolismo de docetaxel puede ser modificado por la administración conjunta de compuestos que inducen, inhiben o son metabolizados por el citocromo P450-3A, (y por tanto pueden inhibir competitivamente la enzima), como la ciclosporina, el ketoconazol y la eritromicina. Por <u>lo</u> tanto, se impone precaución cuando los pacientes se traten conjuntamente con estos medicamentos, dado que existe un potencial de interacción significativa.

En caso de combinación con inhibidores del CYP3A4, podría aumentar la aparición de reacciones adversas de docetaxel, como resultado de una reducción del metabolismo. Si no se puede evitar el uso concomitante de un inhibidor potente del CYP3A4 (por ej. ketoconazol, itraconazol, claritromicina, indinavir, nefazodona, nelfinavir, ritonavir, saquinavir, telitromicina y voriconazol), se debe garantizar una estrecha vigilancia clínica y podría ser adecuado un ajuste de la dosis de docetaxel durante el tratamiento con el inhibidor potente del CYP3A4 (ver sección 4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso). En un estudio farmacocinético con 7 pacientes, la coadministración de docetaxel con el inhibidor potente del CYP3A4 ketoconazol conduce una disminución significativa del aclaramiento de docetaxel de un 49%.

La farmacocinética de docetaxel en presencia de prednisona se estudió en pacientes con cáncer de próstata metastásico. El docetaxel se metaboliza mediante el CYP3A4 y se sabe que la prednisona induce al CYP3A4. No se han observado efectos estadísticamente significativos de la prednisona sobre la farmacocinética de docetaxel.

La unión del docetaxel a proteínas es elevada (> 95%). Aunque no se han investigado formalmente las posibles interacciones *in vivo* del docetaxel con medicamentos administrados conjuntamente, las interacciones *in vitro* con medicamentos con fuerte unión a proteínas, como eritromicina, difenhidramina, propranolol, propafenona, fenitoina, salicilatos, sulfametoxazol y valproato sódico, no afectan a la unión de docetaxel a proteínas. Además la dexametasona no afecta a la unión de docetaxel a proteínas. El docetaxel no afecta a la unión de la digoxina a proteínas.

La farmacocinética de docetaxel, doxorubicina y ciclofosfamida no se ven afectadas por su administración conjunta. Datos escasos procedentes de un estudio no controlado sugieren una interacción entre docetaxel y carboplatino. Cuando está en combinación con docetaxel, el aclaramiento de carboplatino es un 50% mayor que el valor obtenido con carboplatino en monoterapia.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 15 de 53

No hay información sobre el uso de docetaxel en mujeres embarazadas. El docetaxel ha demostrado efectos embriotóxicos y fetotóxicos en conejos y ratas, y reduce la fertilidad en las ratas. Al igual que otros medicamentos citotóxicos, el docetaxel puede causar daño fetal cuando se administra a mujeres embarazadas. Por lo tanto, el docetaxel no debe ser utilizado durante el embarazo, a menos que esté claramente indicado.

Las mujeres en edad fértil que estén en tratamiento con docetaxel deben ser advertidas de que deben evitar quedarse embarazadas y si ello ocurriera, deben informar inmediatamente al médico que las trata.

Lactancia

El d Docetaxel es una sustancia lipofílica pero no se sabe si se excreta en la leche materna. Por lo tanto, debido a reacciones adversas potenciales sobre los niños lactantes, la lactancia debe ser interrumpida durante el tratamiento con docetaxel.

Anticoncepción en hombres y mujeres

Durante el tratamiento se debe utilizar un método anticonceptivo eficaz.

Fertilidad

En estudios preclínicos, docetaxel muestra efectos genotóxicos y puede alterar la fertilidad masculina (ver sección **5.3 Datos de seguridad preclínica**).

Por tanto, se recomienda a los hombres en tratamiento con docetaxel que no engendren un hijo durante el tratamiento y hasta 6 meses después del mismo, así como que se informen sobre la conservación del esperma antes del tratamiento.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y usar máquinas

No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. El contenido de etanol alcohol en docetaxeeste medicamento puede puede y los posibles efectos adversos pueden alterar la capacidad para conducir o utilizar máquinas (ver seceiónsecciones 4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso y 4.8 Reacciones adversas). Por tanto, se debe advertir a los pacientes del impacto potencial de la cantidad de alcohol y de los efectos adversos de este medicamento sobre la capacidad para conducir o utilizar máquinas, e informarles para que no conduzcan o utilicen máquinas si experimentan estos efectos adversos durante el tratamiento.

4.8 Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad para todas las indicaciones

Las reacciones adversas consideradas como posible o probablemente relacionadas con la administración de docetaxel se han obtenido en:

• 1312 y 121 pacientes que recibieron 100 mg/m² y 75 mg/m² de docetaxel en monoterapia, respectivamente.



Página 16 de 53

- 258 pacientes que recibieron docetaxel en combinación con doxorubicina.
- 406 pacientes que recibieron docetaxel en combinación con cisplatino.
- 92 pacientes tratados con docetaxel en combinación con trastuzumab.
- 255 pacientes que recibieron docetaxel en combinación con capecitabina.
- 332 pacientes que recibieron docetaxel en combinación con prednisona o prednisolona (se presentan las reacciones adversas clínicamente importantes relacionadas con el tratamiento).
- 1276 pacientes (744 de TAX 316 y 532 de GEICAM 9805) que recibieron docetaxel en combinación con doxorubicina y ciclofosfamida (se describen reacciones adversas clínicamente importantes relacionadas con el tratamiento).
- 300 pacientes con adenocarcinoma gástrico (221 pacientes incluidos en la fase III y 79
 pacientes incluidos en la fase II) que recibieron docetaxel en combinación con cisplatino y 5fluorouracilo (se describen reacciones adversas clínicamente importantes relacionadas con el
 tratamiento).
- 174 y 251 pacientes con cáncer de cabeza y cuello que recibieron docetaxel en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo (se describen reacciones adversas clínicamente importantes relacionadas con el tratamiento).

Estas reacciones se describen utilizando el Criterio de Toxicidad Común (NCI Common Toxicity Criteria; grado 3 = G3; grado 3-4 = G3/4; grado 4 = G4), los términos COSTART y MedDRA. Las frecuencias se definen como: Muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$) a < 1/10); poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a < 1/100); raras ($\geq 1/10.000$); muy raras (< 1/10.000); frecuencia no conocida (no pueden estimarse a partir de los datos disponibles).

Las reacciones adversas se enumeran en orden decreciente de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia.

Las reacciones adversas notificadas con mayor frecuencia para docetaxel solo, son: Neutropenia (que fue reversible y no acumulativa; la mediana de los días hasta el punto más bajo fue de 7 días y la mediana de la duración de la neutropenia grave (< 500 células/mm³) fue de 7 días), anemia, alopecia, náuseas, vómitos, estomatitis, diarrea y astenia. La gravedad de las reacciones adversas de docetaxel puede aumentar cuando se administra en combinación con otros agentes quimioterápicos.

Para la combinación con trastuzumab, se presentan reacciones adversas (de todos los grados) notificadas en ≥10%. Se produjo una mayor incidencia de reacciones adversas graves (40% frente a 31%) y de reacciones adversas de grado 4 (34% frente a 23%) en el grupo tratado con la asociación con trastuzumab, en comparación con la monoterapia de docetaxel.

En combinación con capecitabina, se presentan los efectos adversos más frecuentes relacionados con el tratamiento (\geq 5%) notificados en un ensayo fase III en pacientes con cáncer de mama que no responden al tratamiento con antraciclina (ver ficha técnica de capecitabina).

Se han observado con frecuencia las siguientes reacciones adversas con docetaxel:

Trastornos del sistema inmunológico



Página 17 de 53

Las reacciones de hipersensibilidad aparecieron generalmente pocos minutos después del comienzo de la perfusión con docetaxel y fueron, generalmente, de leves a moderadas. Los síntomas notificados con mayor frecuencia fueron enrojecimiento, rash con o sin prurito, rigidez torácica, dolor de espalda, disnea y fiebre o escalofríos por el fármaco. Las reacciones graves se caracterizaron por hipotensión y/o broncoespasmo o rash/eritema generalizado (ver sección 4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso).

Trastornos del sistema nervioso

El desarrollo de neurotoxicidad periférica grave requiere una reducción de la dosis (ver secciones **4.2 Posología y método de administración** y **4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso**). Los signos neurosensoriales de leves a moderados se caracterizan por parestesia, disestesia o dolor con sensación de quemazón. Los signos neuromotores se caracterizan, primordialmente, por debilidad

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Se han observado reacciones cutáneas reversibles y se consideraron generalmente como de leves a moderadas. Las reacciones se caracterizaron por rash, incluyendo erupciones localizadas, principalmente en manos y pies (incluido el síndrome mano-pie grave), aunque también en los brazos, cara o tórax y se asociaron con frecuencia a prurito. Generalmente, las erupciones aparecieron en la semana después de la perfusión de docetaxel. Menos frecuentemente, se observaron síntomas graves, como erupciones seguidas de descamación que raramente ocasionaron la interrupción o suspensión del tratamiento con docetaxel (ver secciones 4.2 Posología y método de administración y 4.4 Advertencias y precauciones especiales para su uso) Los trastornos graves en las uñas se caracterizan por hipo- o hiperpigmentación y algunas veces dolor y onicolisis.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Las reacciones en el lugar de la perfusión fueron generalmente leves y consistieron en hiperpigmentación, inflamación, enrojecimiento o sequedad de la piel, flebitis o extravasación y tumefacción de la vena.

Se ha comunicado retención de líquidos, incluyendo casos de edema periférico y, con menor frecuencia, derrame pleural, derrame pericárdico, ascitis y aumento de peso. El edema periférico, generalmente, comienza en las extremidades inferiores y puede llegar a ser generalizado con un aumento de peso de 3 o más kg. La retención de líquidos es acumulativa en incidencia y en gravedad (ver sección 4.4 Advertencias y Precauciones Especiales para su uso).

Tabla de reacciones adversas en cáncer de mama para docetaxel 100 mg/m² en monoterapia

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infecciones (G3/4: 5,7%; incluyendo sepsis y neumonía, mortal en	Infección asociada a neutropenia G4 (G3/4: 4,6%)	



Página 18 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
	el 1,7%)		100000000000000000000000000000000000000
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G4: 76,4%); Anemia (G3/4: 8,9%); Neutropenia febril	Trombocitopenia (G4: 0,2%)	
Trastornos del sistema inmunológico	Hipersensibilidad (G3/4: 5,3%)		
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia		
Trastornos del sistema nervioso	Neuropatía sensorial periférica (G3: 4,1%); Neuropatía motora periférica (G3/4: 4%); Disgeusia (grave: 0,07%)		
Trastornos cardiacos		Arritmia (G3/4: 0,7%)	Falla cardiaca
Trastornos vasculares		Hipotensión; Hipertensión; Hemorragia	
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos			
Trastornos gastrointestinales	Estomatitis (G3/4: 5,3%); 5,3%); Diarrea (G3/4: 4%); Náuseas (G3/4: 4%); Vómitos (G3/4: 3%)	Estreñimiento (grave: 0,2%); Dolor abdominal (grave: 1%); Hemorragia gastrointestinal (grave: 0,3%)	Esofagitis (grave: 0,4%)
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia; Reacciones cutáneas (G3/4: 5,9%); Alteraciones de las uñas (grave: 2,6%)		
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia (grave: 1,4%)	Artralgia	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Retención de líquidos (grave: 6,5%); Astenia (grave: 11,2%); Dolor	Reacción en la zona de perfusión; Dolor torácico no cardiaco (grave: 0,4%)	
Exploraciones complementarias		Aumento de bilirrubina En sangre G3/4 (< 5%);	

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 19 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
		Aumento de fosfatasa	
		alcalina en sangre G3/4	
		(< 4%);	
		Aumento de AST G3/4	
		(< 3%);	
		Aumento de ALT G3/4	
		(< 2%)	

Descripción de las reacciones adversas seleccionadas en cáncer de mama para docetaxel 100 mg/m² en monoterapia

Trastornos de la sangre y del sistema linfático

Raros: Episodios hemorrágicos asociados a trombocitopenia G3/4.

Trastornos del sistema nervioso

Se dispone de datos de reversibilidad en el 35,3% de los pacientes que desarrollaron neurotoxicidad tras el tratamiento con docetaxel a 100 mg/m² en monoterapia. Estas reacciones fueron espontáneamente reversibles en 3 meses.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Muy raro: un caso de alopecia no reversible al final del estudio. El 73% de las reacciones cutáneas fueron reversibles en 21 días.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

La mediana de la dosis acumulada para la interrupción del tratamiento fue de más de 1000 mg/m² y la mediana del tiempo para la reversibilidad de la retención de líquidos fue de 16,4 semanas (rango de 0 a 42 semanas). El comienzo de la retención severa o moderada se retrasa (mediana de la dosis acumulada: 818,9 mg/m²) en pacientes con premedicación, comparado con los pacientes sin premedicación (mediana de la dosis acumulada: 489,7 mg/m²); sin embargo, se ha notificado en algunos pacientes en los ciclos iniciales del tratamiento.

Tabla de las reacciones adversas en cáncer de pulmón no microcítico para docetaxel 75 mg/m² en monoterapia

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infecciones (G3/4: 5%)	
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G4: 54,2%); Anemia (G3/4: 10,8%); Trombocitopenia (G4: 1,7%)	Neutropenia febril
Trastornos del sistema inmunológico		Hipersensibilidad (no grave)



Página 20 de 53

REF: MT1100410/18

REG. ISP Nº F-19854/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia	
Trastornos del sistema nervioso	Neuropatía sensorial periférica (G3/4: 0.8%)	Neuropatía motora periférica (G3/4: 2,5%)
Trastornos cardiacos		Arritmia (no grave)
Trastornos vasculares		Hipotensión
Trastornos gastrointestinales	Náuseas (G3/4: 3,3%); Estomatitis (G3/4: 1,7%); Vómitos (G3/4: 0,8%); Diarrea (G3/4: 1,7%)	Estreñimiento
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia; Reacciones cutáneas (G3/4: 0,8%)	Alteraciones de las uñas (grave 0,8%)
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Mialgia
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Astenia (grave: 12.4%); Retención de líquidos (grave: 0,8%); Dolor	
Exploraciones complementarias		Aumento de bilirrubina en sangre G3/4 (< 2%)

<u>Tabla de las reacciones adversas en cáncer de mama para docetaxel 75 mg/m² en combinación con doxorubicina</u>

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infección (G3/4: 7,8%)		
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G4: 91,7%); Anemia (G3/4: 9,4%); Neutropenia febril; Trombocitopenia (G4: 0,8%)		
Trastornos del sistema inmunológico		Hipersensibilidad (G3/4: 1,2%)	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición		Anorexia	
Trastornos del sistema nervioso	Neuropatía sensorial periférica (G3: 0,4%)	Neuropatía motora periférica (G3/4: 0,4%)	

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Pagina 21 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Trastornos cardiacos		Falla cardiaca; Arritmia (no grave)	
Trastornos vasculares		-	Hipotensión
Trastornos gastrointestinales	Náuseas (G3/4: 5%); Estomatitis (G3/4: 7,8%); Diarrea (G3/4: 6,2%); Vómitos (G3/4: 5%); Estreñimiento		
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia; Alteraciones de las uñas (grave: 0,4%); Reacciones cutáneas (no grave)		
Trastornos musculoesquelético s y del tejido conjuntivo		Mialgia	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Astenia (grave 8,1%); Retención de líquidos (grave 1,2%); Dolor	Reacción en la zona de perfusión	
Exploraciones complementarias		Aumento de bilirrubina en sangre G3/4 (< 2,5%); Aumento de fosfatasa alcalina en sangre G3/4 (< 2,5%)	Aumento de AST G3/4 (< 1%); Aumento de ALT G3/4 (< 1%)

<u>Tabla de las reacciones adversas en cáncer de pulmón no microcítico para docetaxel 75 mg/m² en combinación con cisplatino</u>

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infección (G3/4: 5,7%)		
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G4: 51,5%); Anemia (G3/4: 6,9%); Trombocitopenia (G4:	Neutropenia febril	



Página 22 de 53

REG. ISP Nº F-19854/18

REF: MT1100410/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
	0,5%)		
Trastornos del sistema inmunológico	Hipersensibilidad (G3/4: 2,5%)		
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia		
Trastornos del sistema nervioso	Neuropatía sensorial periférica (G3: 3,7%); Neuropatía motora periférica (G3/4: 2%)		
Trastornos cardiacos	***************************************	Arritmia (G3/4: 0,7%)	Falla cardiaca
Trastornos vasculares		Hipotensión (G3/4: 0,7%)	
Trastornos gastrointestinales	Náuseas (G3/4: 9,6%); Vómitos (G3/4: 7,6%); Diarrea (G3/4: 6,4%); Estomatitis (G3/4: 2%)	Estreñimiento	
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia; Alteraciones de las uñas (grave 0,7%); Reacciones cutáneas (G3/4: 0,2%)		
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia (grave: 0,5%)		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Astenia (grave: 9,9%); Retención de líquidos (grave: 0,7%); Fiebre (G3/4: 1,2%)	Reacción en la zona de perfusión: Dolor	
Exploraciones complementarias		Aumento de bilirrubina en sangre G3/4 (2.1%); Aumento de ALT G3/4 (1,3%)	Aumento de AST G3/4 (0,5%): Aumento de fosfatasa alcalina en sangre G3/4 (0,3%)

<u>Tabla de las reacciones adversas en cáncer de mama para docetaxel 100 mg/m² en combinación con trastuzumab</u>

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 23 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G3/4: 32%); Neutropenia febril (incluida neutropenia asociada a fiebre y uso de antibióticos) o sepsis neutropénica	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia	
Trastornos psiquiátricos	Insomnio	
Trastornos del sistema nervioso	Parestesia; Cefalea; Disgeusia; Hipoestesia	
Trastornos oculares	Aumento del lagrimeo; conjuntivitis	
Trastornos cardiacos		Falla cardiaca
Trastornos vasculares	Linfedema	
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Epistaxis; Dolor faringolaríngeo; Nasofaringitis; Disnea; Tos; Rinorrea	
Trastornos gastrointestinales	Náuseas; Diarrea; Vómitos; Estreñimiento; Estomatitis; Dispepsia; Dolor abdominal	
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia; Eritema; Erupción; Alteraciones de las uñas	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia; Artralgia; Dolor en extremidades; Dolor óseo; Dolor en la espalda	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Astenia; Edema periférico; Pirexia; Fatiga; Inflamación de las mucosas; Dolor; Síntomas catarrales; Dolor torácico; Escalofríos	Letargo
Exploraciones complementarias	Aumento de peso	

Descripción de las reacciones adversas seleccionadas en cáncer de mama para docetaxel 100 mg/m² en combinación con trastuzumab

Trastornos cardiacos

Se ha notificado falla cardiaca sintomática en el 2.2% de los pacientes que recibieron docetaxel con trastuzumab, comparado con el 0% de los pacientes a los que se les ha dado docetaxel en monoterapia. En el grupo tratado con docetaxel en asociación con trastuzumab, el 64% había recibido una antraciclina como terapia adyuvante, comparado con el 55% en el grupo tratado con docetaxel en monoterapia.



Trastornos de la sangre y del sistema linfático

Muy frecuente: La toxicidad hematológica aumentó en los pacientes que recibieron trastuzumab y docetaxel, en comparación con docetaxel en monoterapia (neutropenia grado 3/4, 32% frente al 22%, según el criterio NCI-CTC). Se debe tener en cuenta que esto está probablemente infravalorado, ya que se sabe que una dosis de 100 mg/m² de docetaxel produce neutropenia en el 97% de los pacientes. 76% de grado 4, según los recuentos sanguíneos en el punto más bajo. También aumentó la incidencia de neutropenia febril/sepsis neutropénica en los pacientes tratados con trastuzumab y docetaxel (23% frente a 17% en pacientes tratados sólo con docetaxel).

Tabla de las reacciones adversas en cáncer de mama para docetaxel 75 mg/m² en combinación con capecitabina

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes
Infecciones e infestaciones		Candidiasis oral (G3/4: < 1%)
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G3/4: 63%); Anemia (G3/4: 10%)	Trombocitopenia (G3/4: 3%)
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia (G3/4: 1%); Disminución del apetito	Deshidratación (G3/4: 2%);
Trastornos del sistema nervioso	Disgeusia (G3/4: < 1%); Parestesia (G3/4: < 1%)	Mareos; Cefalea (G3/4: < 1%); Neuropatía periférica
Trastornos oculares	Aumento del lagrimeo	
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Dolor faringolaríngeo (G3/4: 2%)	Disnea (G3/4: 1%); Tos (G3/4: < 1%); Epistaxis (G3/4: < 1%)
Trastornos gastrointestinales	Estomatitis (G3/4: 18%); Diarrea (G3/4: 14%); Náuseas (G3/4: 6%); Vómitos (G3/4: 4%); Estreñimiento (G3/4: 1%); Dolor abdominal (G3/4: 2%); Dispepsia	Dolor abdominal superior: Sequedad de boca
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Síndrome mano-pie (G3/4: 24%); Alopecia (G3/4: 6%); Alteraciones de las uñas (G3/4: 2%)	Dermatitis; Erupción eritematoso (G3/4: < 1%); Decoloración de las uñas; Onicolisis (G3/4: 1%)
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia (G3/4: 2%); Artralgia (G3/4: 1%)	Dolor en extremidades (G3/4: < 1%); Dolor de espalda (G3/4: 1%)
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Astenia (G3/4: 3%); Pirexia (G3/4: 1%); Fatiga/debilidad (G3/4: 5%); Edema periférico	Letargo; Dolor

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 25 de 53

REF: MT1100410/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes
	(G3/4: 1%);	
		Reducción de peso;
Exploraciones complementarias		Aumento de bilirrubina en
T)		sangre G3/4 (9%)

<u>Tabla de las reacciones adversas en cáncer de próstata para docetaxel 75 mg/m² en combinación con prednisona o prednisolona</u>

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infección (G3/4: 3,3%)	
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G3/4: 32%); Anemia (G3/4: 4,9%)	Trombocitopenia; (G3/4: 0,6%); Neutropenia febril
Trastornos del sistema inmunológico		Hipersensibilidad (G3/4: 0,6%)
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia (G3/4: 0.6%)	
Trastornos del sistema nervioso	Neuropatía sensorial periférica (G3/4: 1,2%); Disgeusia (G3/4: 0%)	Neuropatía motora periférica (G3/4: 0%)
Trastornos oculares		Aumento del lagrimeo (G3/4: 0,6%)
Trastornos cardiacos		Reducción de la función cardiaca del ventrículo izquierdo (G3/4: 0,3%)
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos		Epistaxis (G3/4: 0%); Disnea (G3/4: 0,6%); Tos (G3/4: 0%)
Trastornos gastrointestinales	Náuseas (G3/4: 2,4%); Diarrea (G3/4: 1,2%); Estomatitis/Faringitis (G3/4: 0,9%); Vómitos (G3/4: 1, 2%)	
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia; Alteraciones de las uñas (no grave)	Erupción exfoliativa (G3/4: 0.3%)
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Artralgia (G3/4: 0,3%); Mialgia (G3/4: 0,3%)
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Fatiga (G3/4: 3,9%); Retención de líquidos (grave 0,6%)	1



Tabla de las reacciones adversas para el tratamiento adyuvante con docetaxel 75 mg/m² en combinación con doxorubicina y ciclofosfamida en pacientes de cáncer de mama con afectación ganglionar (TAX 316) y pacientes sin afectación ganglionar (GEICAM 9805) – datos conjuntos

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infección (G3/4: 2,4%); Infección neutropénica (G3/4: 2,6%)		
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Anemia (G3/4: 3%); Neutropenia (G3/4: 59,2%); Trombocitopenia (G3/4: 1,6%); Neutropenia febril (G3/4: NA)		
Trastornos del sistema inmunológico		Hipersensibilidad (G3/4: 0,6%)	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia (G3/4: 1,5%)		
Trastornos del sistema nervioso	Disgeusia (G3/4: 0,6%); Neuropatía sensorial periférica (G3/4: <0,1%)	Neuropatía motora periférica (G3/4: 0%);	Síncope (G3/4: 0%); Neurotoxicidad (G3/4: 0%); Somnolencia (G3/4: 0%)
Trastornos oculares	Conjuntivitis (G3/4: <0,1%)	Aumento del lagrimeo (G3/4: <0,1%);	
Trastornos cardiacos		Arritmia (G3/4: 0,2%);	
Trastornos vasculares	Rubor (G3/4: 0,5%)	Hipotensión (G3/4: 0%); Flebitis (G3/4: 0%)	Linfedema (G3/4: 0%)
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos		Tos (G3/4: 0%)	
Trastornos gastrointestinales	Náuseas (G3/4: 5,0%); Estomatitis (G3/4: 6,0%); Vómitos (G3/4: 4,2%); Diarrea (G3/4: 3,4%); Estreñimiento (G3/4: 0,5%)	Dolor abdominal (G3/4: 0,4%)	

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 27 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Trastornos de la piel ydel tejido subcutáneo	Alopecia persistente (; <3%); Alteración de la piel (G3/4: 0,6%); Alteraciones de las uñas (G3/4: 0,4%)		
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia (G3/4: 0,7%); Artralgia (G3/4: 0,2%)		
Trastornos del aparato reproductor y de la mama	Amenorrea (G3/4: NA)		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Astenia (G3/4: 10%); Pirexia (G3/4: NA); Edema periférico (G3/4: 0,2%)		
Exploraciones complementarias		Aumento de peso (G3/4: 0%); Disminución de peso (G3/4: 0,2%)	

Descripción de las reacciones adversas seleccionadas para terapia adyuvante con docetaxel 75 mg/m² en combinación con doxorubicina y ciclofosfamida en pacientes con afectación ganglionar (TAX 316) y sin afectación ganglionar (GEICAM 9805) en cáncer de mama.

Trastornos del sistema nervioso

En el estudio TAX316, se inició neuropatía sensorial periférica durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento en 84 pacientes (11,3%) en el brazo TAC y en 15 pacientes (2%) en el brazo FAC. Al final del período de seguimiento (tiempo de seguimiento mediano de 8 años), se observó que la neuropatía sensorial periférica continuaba en 10 pacientes (1,3%) en el brazo TAC, y en 2 pacientes (0,3%) en el brazo FAC.

En el estudio GEICAM9805 la neuropatía sensorial periférica que se inició durante el periodo de tratamiento persistió en el periodo de seguimiento en 10 pacientes (1,9%) en el brazo TAC y en 4 pacientes (0,8%) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento (tiempo de seguimiento mediano de 10 años y 5 meses), se observó que la neuropatía sensorial periférica continuaba en 3 pacientes (0,6%) en el brazo TAC, y en 1 paciente (0,2%) en el brazo FAC.

Trastornos cardiacos

En el estudio TAX 316, 26 pacientes (3,5%) en el brazo TAC y 17 pacientes (2,3%) en el brazo FAC experimentaron insuficiencia cardiaca congestiva. Todos excepto un paciente en cada brazo fueron diagnosticados de ICC después de más de 30 días tras el periodo de tratamiento. Dos pacientes en el brazo TAC y 4 pacientes en el brazo FAC fallecieron debido a falla cardiaca.



Página 28 de 53

En el estudio GEICAM 9805, 3 pacientes (0,6 %) en el brazo TAC y 3 pacientes (0,6 %) en el brazo FAC desarrollaron insuficiencia cardíaca congestiva durante el periodo de seguimiento. Al final del periodo de seguimiento (mediana real del tiempo de seguimiento de 10 años y 5 meses), ningún paciente tenía ICC en el brazo TAC y 1 paciente en el brazo TAC murió como consecuencia de una cardiomiopatía dilatada, y se observó que la ICC continuaba en 1 paciente (0,2%) en el brazo FAC.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

En el estudio TAX316, se notificó que la alopecia persistió en 687 de los 744 pacientes (92.3%) del brazo TAC y en 645 de los 736 pacientes (87,6%) del brazo FAC.

Al final del período de seguimiento (mediana real de seguimiento de 8 años), se observó que la alopecia continuaba en 29 pacientes del brazo TAC (3,9%) y 16 pacientes del brazo FAC (2,2%).

En el estudio GEICAM 9805, la alopecia que se inició durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento se observó que continuaba en 49 pacientes (9,2 %) en el brazo TAC y 35 pacientes (6,7 %) en el brazo FAC. La alopecia relacionada con el medicamento del estudio empezó o empeoró durante el periodo de seguimiento en 42 pacientes (7,9 %) en el brazo TAC y 30 pacientes (5,8 %) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento (tiempo de seguimiento mediano de 10 años y 5 meses), se observó alopecia que continuaba en 3 pacientes (0,6%) en el brazo TAC y en 1 paciente (0,2%) en el brazo FAC.

Trastornos del aparato reproductor y de la mama

En el estudio TAX316, la amenorrea que se inició durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento después de la finalización de la quimioterapia fue notificada en 202 de 744 pacientes (27,2%) en el brazo TAC y en 125 de 736 pacientes (17,0%) en el brazo FAC. Se observó que la amenorrea continuaba al final del periodo de seguimiento (tiempo de seguimiento mediano de 8 años) en 121 de 744 pacientes (16,3%) en el brazo TAC y en 86 pacientes (11,7%) en el brazo FAC. En el estudio GEICAM 9805, la amenorrea que se inició durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento se observó que continuaba en 18 pacientes (3,4 %) en el brazo TAC y 5 pacientes (1,0 %) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento (tiempo de seguimiento mediano de 10 años y 5 meses), se observó que la amenorrea continuaba en 7 pacientes (1,3%) en el brazo TAC, y en 4 pacientes (0,8%) en el brazo FAC.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

En el estudio TAX316, el edema periférico que se inició durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento después de la finalización de la quimioterapia fue observado en 119 de 744 pacientes (16,0%) en el brazo TAC y en 23 de 736 pacientes (3,1%) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento (mediana real del tiempo de seguimiento de 8 años), el edema periférico continuaba en 19 pacientes (2,6%) en el brazo TAC y en 4 pacientes (0,5%) en el brazo FAC.

En el estudio TAX316 el linfedema que se inició durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento después de la finalización de la quimioterapia fue notificado en 11 de 744 pacientes (1,5%) en el brazo TAC y en 1 de 736 pacientes (0,1%) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento (mediana real del tiempo de seguimiento de 8 años), se observó que el linfedema continuaba en 6 pacientes (0,8%) en el brazo TAC y en 1 paciente (0,1%) en el brazo FAC. En el estudio TAX316 la astenia que se inició durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento después de la finalización de la quimioterapia fue notificada en 236 de 744 pacientes (31,7%) en el brazo TAC y en 180 de 736 pacientes (24,5%) en el brazo FAC. Al final del

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Pagina 29 de 53

periodo de seguimiento (mediana real del tiempo de seguimiento de 8 años), se observó que la astenia continuaba en 29 pacientes (3,9%) en el brazo TAC y en 16 pacientes (2,2%) en el brazo FAC. En el estudio GEICAM 9805, el edema periférico que se inició durante el periodo de tratamiento persistió en el periodo de seguimiento en 4 pacientes (0,8%) en el brazo TAC y en 2 pacientes (0,4%) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento (mediana del tiempo de seguimiento de 10 años y 5 meses), ningún paciente (0%) en el brazo TAC tuvo edema periférico y se observó que continuaba

en 1 paciente (0,2%) en el brazo FAC. El linfedema que se inició durante el periodo de tratamiento persistió en el periodo de seguimiento en 5 pacientes (0,9%) en el brazo FAC y en 2 pacientes (0,4%) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento, se observó que el linfedema continuaba en 4 pacientes (0,8%) en el brazo TAC, y en 1 paciente (0,2%) en el brazo FAC.

La astenia que se inició durante el periodo de tratamiento y persistió en el periodo de seguimiento se observó que continuaba en 12 pacientes (2,3%) en el brazo TAC y en 4 pacientes (0,8%) en el brazo FAC. Al final del periodo de seguimiento, se observó que la astenia continuaba en 2 pacientes (0,4%) en el brazo TAC, y en 2 pacientes (0,4%) en el brazo FAC.

Leucemia aguda/síndrome mielodisplásico

Después de 10 años de seguimiento en el estudio TAX316, se notificó leucemia aguda en 3 de 744 pacientes (0,4%) del brazo TAC y en 1 de 736 pacientes (0,1%) del brazo FAC. Un paciente (0,1%) en el brazo TAC y 1 paciente (0,1%) en el brazo FAC fallecieron debido a LMA durante el periodo de seguimiento (mediana del tiempo de seguimiento de 8 años). Se notificó síndrome mielodisplásico en 2 de 744 pacientes (0,3%) del brazo TAC y en 1 de 736 pacientes (0,1%) del brazo FAC.

Después de 10 años de seguimiento en el estudio GEICAM 9805, se observó leucemia aguda en 1 de los 532 pacientes (0,2%) en el brazo TAC. No se notificaron casos en los pacientes en el brazo FAC. No se diagnosticó síndrome mielodisplásico a ningún paciente en ninguno de los grupos de tratamiento.

Complicaciones neutropénicas

La siguiente tabla muestra que en el grupo TAC del estudio GEICAM, la incidencia de neutropenia de Grado 4, neutropenia febril e infección neutropénica disminuyó en los pacientes que recibieron G-CSF en profilaxis primaria después de que fuera obligatorio.

Complicaciones neutropénicas en pacientes que recibieron TAC con o sin G-CSF en profilaxis primaria (GEICAM 9805)

	Sin G-CSF en profilaxis primaria (n=111) n (%)	Con G-CSF en profilaxis primaria (n=421) n (%)
Neutropenia (Grado 4)	104 (93,7)	135 (32,1)
Neutropenia febril	28 (25,2)	23 (5,5)
Infección neutropénica	14 (12,6)	21 (5,0)
Infección neutropénica (Grado 3-4)	2 (1,8)	2 (1,2)

Tabla de las reacciones adversas en adenocarcinoma gástrico para docetaxel 75 mg/m² en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo



Página 30 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infección neutropénica; Infección (G3/4: 11,7%).	
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Anemia (G3/4: 20,9%); Neutropenia (G3/4: 83,2%); Trombocitopenia (G3/4: 8,8%); Neutropenia febril	
Trastornos del sistema inmunológico	Hipersensibilidad (G3/4: 1,7%)	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia (G3/4: 11,7%)	
Trastornos del sistema nervioso	Neuropatía sensorial periférica (G3/4: 8,7%)	Mareos (G3/4: 2.3%): Neuropatía motora periférica (G3/4: 1,3%)
Trastornos oculares		Aumento del lagrimeo (G3/4: 0%)
Trastornos del oído y del laberinto		Audición alterada (G3/4: 0%)
Trastornos cardiacos		Arritmia (G3/4: 1,0%).
Trastornos gastrointestinales	Diarrea (G3/4: 19,7%); Náuseas (G3/4: 16%); Estomatitis (G3/4: 23,7%); Vómitos (G3/4: 14,3%)	Estreñimiento (G3/4: 1.0%): Dolor gastrointestinal (G3/4: 1.0%); Esofagitis/disfagia/odinofagia (G3/4: 0.7%)
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia (G3/4: 4,0%)	Erupción/picor (G3/4: 0.7%): Alteraciones de las uñas (G3/4: 0,7%); Descamación cutánea (G3/4: 0%)
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Letargo (G3/4: 19,0%); Fiebre (G3/4: 2,3%); Retención de líquidos (grave/amenaza de vida: 1%)	

Descripción de las reacciones adversas seleccionadas en adenocarcinoma gástrico para docetaxel 75 mg/m² en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo

Trastornos de la sangre y del sistema linfático

La neutropenia febril y la infección neutropénica aparecieron, respectivamente, en el 17,2% y el 13.5% de los pacientes, independientemente del uso de G-CSF. Se utilizó G-CSF como profilaxis secundaria en el 19,3% de los pacientes (10.7% de los ciclos). La neutropenia febril y la infección neutropénica aparecieron, respectivamente, en el 12,1% y el 3,4% de los pacientes, cuando éstos recibieron G-CSF en profilaxis y en el 15,6% y el 12,9% de los pacientes sin G-CSF en profilaxis (ver sección 4.2 Posología y método de administración).



<u>Tabla de las reacciones adversas en cáncer de cabeza y cuello para docetaxel 75 mg/m² en combinación con cisplatino y 5-fluorouracilo</u>

• Quimioterapia de inducción seguida de radioterapia (TAX323)

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Infecciones e	Infección (G3/4: 6.3%);		
infestaciones	Infección neutropénica		
Neoplasias benignas y malignas (incl. quistes y pólipos)		Dolor de origen neoplásico (G3/4: 0,6%)	
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G3/4: 76,3%); Anemia (G3/4: 9,2%); Trombocitopenia (G3/4: 5,2%)	Neutropenia febril	
Trastornos del sistema inmunológico		Hipersensibilidad (no grave)	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia (G3/4: 0,6%)		
Trastornos del sistema nervioso	Disgeusia/Parosmia; Neuropatía sensorial periférica (G3/4: 0,6%)	Mareos	
Trastornos oculares		Aumento del lagrimeo; Conjuntivitis	
Trastornos del oído y del laberinto		Audición alterada	
Trastornos cardiacos		Isquemia de miocardio (G3/4: 1,7%);	Arritmia (G3/4: 0,6%)
Trastornos vasculares		Trastornos venosos (G3/4: 0,6%)	
Trastornos gastrointestinales	Náuseas (G3/4: 0,6%); Estomatitis (G3/4: 4,0%); Diarrea (G3/4: 2,9%); Vómitos (G3/4: 0,6%)	Estreñimiento Esofagitis/disfagia/ odinofagia (G3/4: 0,6%); Dolor abdominal; Dispepsia; Hemorragia gastrointestinal (G3/4: 0,6%)	



Página 32 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia (G3/4: 10,9%)	Erupción/picor; Sequedad de la piel; Descamación cutánea (G3/4: 0,6%)	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Mialgia (G3/4: 0,6%)	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Letargo (G3/4: 3,4%) Piresis (G3/4: 0,6%); Retención de líquidos; Edema		
Exploraciones complementarias		Aumento de peso	

• Quimioterapia de inducción seguida de quimioradioterapia (TAX324)

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
Infecciones e infestaciones	Infección (G3/4: 3,6%)	Infección neutropénica	
Neoplasias benignas y malignas (incl. quistes y pólipos)		Dolor de origen neoplásico (G3/4: 1,2%)	
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia (G3/4: 83,5%); Anemia (G3/4: 12,4%); Trombocitopenia (G3/4: 4,0%); Neutropenia febril		
Trastornos del sistema inmunológico			Hipersensibilidad
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Anorexia (G3/4: 12,0%)		
Trastornos del sistema nervioso	Disgeusia/Parosmia (G3/4: 0,4%); Neuropatía sensorial periférica (G3/4: 1,2%)	Mareos (G3/4: 2,0%); Neuropatía motora periférica (G3/4: 0,4%)	
Trastornos oculares		Aumento del lagrimeo	Conjuntivitis
Trastornos del oído y del	Audición alterada		



Página 33 de 53

Clasificación de órganos del sistema MedDRA	Reacciones adversas muy frecuentes	Reacciones adversas frecuentes	Reacciones adversas poco frecuentes
laberinto	(G3/4:1,2%)		
Trastornos cardiacos		Arritmia (G3/4: 2,0%)	Isquemia de miocardio
Trastornos vasculares			Trastornos venosos
Trastornos gastrointestinales	Náuseas (G3/4: 13,9%); Estomatitis (G3/4: 20,7%); Vómitos (G3/4: 8,4%); Diarrea (G3/4: 6,8%); Esofagitis/disfagia/odino fagia (G3/4: 2,0%); Estreñimiento (G3/4: 0,4)	Dispepsia (G3/4: 0,8%): Dolor gastrointestinal (G3/4: 1,2%); Hemorragia gastrointestinal (G3/4: 0,4%)	
Trastornos de la piel y	Alopecia (G3/4: 4,0%);	Sequedad de la piel;	
del tejido subcutáneo	Rash/picor	Descamación cutánea	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Mialgia (G3/4: 0,4%)	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Letargo (G3/4: 4,0%) Piresis (G3/4: 3,6%); Retención de líquidos (G3/4: 1,2%); Edema (G3/4: 1,2%)		
Exploraciones complementarias	Disminución de peso		Aumento de peso

Experiencia post-comercialización

Neoplasias benignas, malignas y no especificadas (incluidos quistes y pólipos)

Se han notificado casos de leucemia mieloide aguda y síndrome mielodisplásico relacionados con docetaxel, cuando se ha utilizado en combinación con otros agentes quimioterápicos y/o radioterapia.

Trastornos de la sangre y del sistema linfático

Se ha notificado supresión de la médula ósea y otras reacciones adversas hematológicas. Se ha notificado coagulación intravascular diseminada (CID), a menudo asociada a sepsis o falla multiorgánica.

Trastornos del sistema inmunológico

Se han notificado algunos casos de shock anafiláctico, algunas veces mortales.

Se han notificado reacciones de hipersensibilidad (frecuencia no conocida) con docetaxel en pacientes que previamente experimentaron reacciones de hipersensibilidad a paclitaxel.

Trastornos del sistema nervioso



Página 34 de 53

Se han observado casos raros de convulsiones o de pérdida transitoria de conocimiento con la administración de docetaxel. Estas reacciones aparecen algunas veces durante la perfusión del medicamento.

Trastornos oculares

En muy raras ocasiones se han notificado casos de trastornos visuales transitorios (destellos, luces deslumbrantes, escotoma) que aparecieron normalmente durante la perfusión del medicamento y en asociación con reacciones de hipersensibilidad. Fueron reversibles al interrumpir la perfusión. Se han notificado con rara frecuencia casos de lagrimeo con o sin conjuntivitis, como la obstrucción del conducto lagrimal, que trae como consecuencia un lagrimeo excesivo. Se ha notificado edema macular cistoide (EMC) en pacientes tratados con docetaxel.

Trastornos del oído y del laberinto

Rara vez se han notificado casos de ototoxicidad, trastornos y/o pérdida de audición.

Trastornos cardiacos

Rara vez se han notificado casos de infarto de miocardio.

Se ha notificado arritmia ventricular incluyendo taquicardia ventricular (frecuencia no conocida), algunas veces mortal, en pacientes tratados con docetaxel en regímenes de combinación que incluyen doxorubicina, 5-fluorouracilo y/o ciclofosfamida.

Trastornos vasculares

Se han notificado raramente acontecimientos tromboembólicos venosos.

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos

Rara vez se han notificado casos de síndrome agudo de <u>distressdistrés</u> respiratorio y casos de neumonía intersticial/neumonitis, enfermedad pulmonar intersticial, fibrosis pulmonar y falla respiratoria algunas veces mortales. Se han notificado casos raros de neumonitis por radiación en pacientes que habían recibido radioterapia de forma concomitante.

Trastornos gastrointestinales

Se han notificado, con un potencial desenlace mortal, casos raros de enterocolitis, incluyendo colitis, colitis isquémica, y enterocolitis neutropénica (frecuencia no conocida).

Rara vez se han notificado casos de deshidratación como consecuencia de acontecimientos gastrointestinales <u>incluyendo enterocolitis y</u> perforación gastrointestinal.colitis isquémica, colitis y enterocolitis neutropénica. Se han comunicado casos raros de obstrucción del íleo y de obstrucción intestinal.

Trastornos hepatobiliares

Muy rara vez se han notificado casos de hepatitis, algunas veces mortales, principalmente en pacientes con alteraciones hepáticas previas.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

En muy raras ocasiones se han notificado con docetaxel casos de lupus eritematoso cutáneo y erupciones bullosas, como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica. En algunos casos, podrían haber contribuido otros factores concomitantes en el desarrollo de



Página 35 de 53

estos efectos. Se han notificado con docetaxel modificaciones de tipo escleroderma, generalmente precedidas por linfedema periférico. Se han notificado casos de alopecia permanente (frecuencia no conocida).

Trastornos renales y urinarios

Se han notificado insuficiencia renal y falla renal. En aproximadamente un 20% de estos casos no hubo ningún factor de riesgo para falla renal aguda tales como nefrotoxicidad concomitante a medicamentos y trastornos gastrointestinales.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Raramente se han notificado fenómenos de recuerdo de radiación.

Se ha observado reacción de recuerdo en el lugar de inyección (recurrencia de una reacción cutánea en el lugar de una extravasación anterior, después de la administración de docetaxel en un lugar diferente) (frecuencia no conocida).

La retención de líquidos no está acompañada de episodios agudos de oliguria o hipotensión. Raramente se han notificado casos de deshidratación o de edema pulmonar.

Trastornos del metabolismo y de la nutrición

Se han notificado casos de desequilibrio electrolítico. Se ha notificado casos de hiponatremia, en la mayoría de los casos asociados con la deshidratación, vómitos y neumonía. Se ha observado hipopotasemia, hipomagnesemia e hipocalcemia, generalmente, asociadas con trastornos gastrointestinales y en particular con diarrea.

4.9 Sobredosis

Se han notificado pocos casos de sobredosificación. No existe antídoto conocido para la sobredosificación con docetaxel. En caso de sobredosis, el paciente deberá ingresar en una unidad especializada y las funciones vitales serán monitorizadas muy estrictamente. En caso de sobredosis, se espera una exacerbación de las reacciones adversas. Las complicaciones más precoces e importantes de la sobredosificación pueden consistir en depresión medular, neurotoxicidad periférica y mucositis. Los pacientes deberían recibir una terapia con G-CSF tan pronto como sea posible desde que se conoce la sobredosificación. En caso de necesidad se tomarán las medidas sintomáticas que sean apropiadas.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Taxanos, código ATC: L01CD02.

Mecanismo de acción

Docetaxel es un agente antineoplásico que actúa estimulando el ensamblaje de la tubulina en los microtúbulos estables inhibiendo su despolimerización, lo cual conduce a un marcado descenso de tubulina libre. La unión de docetaxel a los microtúbulos no altera el número de protofilamentos.



Se ha demostrado que docetaxel *in vitro* altera la red tubular en las células, la cual es esencial para las funciones vitales de mitosis y de la interfase celular.

Efectos farmacodinámicos

Docetaxel mostró ser citotóxico *in vitro* contra varias líneas celulares tumorales murinas y humanas, y contra células tumorales humanas recién extirpadas en estudios clonogénicos. Docetaxel alcanza altas concentraciones intracelulares con un prolongado tiempo de residencia celular. Además, se encontró que docetaxel es activo en algunas, aunque no todas, líneas celulares, sobreexpresando la glucoproteína P, la cual se codifica por el gen de resistencia a diversas drogas. *In vivo*, docetaxel es un agente no catalogable y tiene un amplio espectro de actividad antitumoral experimental frente a injertos tumorales murinos y humanos.

Eficacia y seguridad clínica

Cáncer de mama

Docetaxel en combinación con doxorubicina y ciclofosfamida: terapia adyuvante

Pacientes con cáncer de mama operable con afectación ganglionar (TAX 316)

Los datos de un ensayo multicéntrico randomizado aleatorizado abierto apoyan el uso de docetaxel como adyuvante para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama operable con afectación ganglionar y KPS ≥80%, entre los 18 y los 70 años de edad. Después de la estratificación según el número de ganglios linfáticos positivos (1-3, 4 ó +), se randomialeatorizaron 1491 pacientes para recibir bien docetaxel 75 mg/m² administrados 1 hora después de 50 mg/m² de doxorubicina y 500 mg/m² de ciclofosfamida (grupo TAC), ó 50 mg/m² de doxorubicina seguidos de 500 mg/m² de fluorouracilo y 500 mg/m² de ciclofosfamida (grupo FAC). Ambos regímenes se administraron una vez cada 3 semanas durante 6 ciclos. Docetaxel fue administrado en perfusión de 1 hora, mientras que el resto de los medicamentos se dieron en forma de bolo intravenoso en el día 1. Se administró G-CSF como profilaxis secundaria a los pacientes que presentaron neutropenia comprometida (neutropenia febril, neutropenia prolongada o infección). Los pacientes del grupo TAC recibieron profilaxis antibiótica consistente en 500 mg de ciprofloxacino por vía oral 2 veces al día durante 10 días, comenzando en el día 5 de cada ciclo, o equivalente. En ambos grupos, después del último ciclo de quimioterapia, los pacientes con receptores de estrógenos positivos y/o de progesterona recibieron 20 mg diarios de tamoxifeno hasta un periodo de 5 años. La terapia de radiación adyuvante se prescribió según las directrices en vigor en las instituciones participantes y se administró al 69% de los pacientes que recibieron TAC y al 72% de los pacientes que recibieron FAC.

Se realizaron dos análisis intermedios y un análisis final. Se planeó realizar el primer análisis intermedio 3 años después de superar la mitad del reclutamiento del estudio. El segundo análisis intermedio se realizó después de que fueran registrados globalmente 400 eventos de SLE, lo cual condujo a una mediana de seguimiento de 55 meses. El análisis final se realizó cuando todos los pacientes hubieron alcanzado los 10 años de visitas de seguimiento (a menos que hubieran tenido un evento de SLEo se hubieran perdido antes para el seguimiento). La sobrevida libre de enfermedad (SLE) fue la variable principal de eficacia y la sobrevida global (SG), fue la variable secundaria de eficacia.



Página 37 de 53

Se realizó un análisis final con una mediana real de seguimiento de 96 meses. Se demostró una sobrevida libre de enfermedad significativamente mayor en el grupo TAC, comparado con el grupo FAC. La incidencia de recidivas a los 10 años se redujo en los pacientes que recibieron TAC comparado con los que habían recibido FAC (39% frente al 45%, respectivamente), esto es, una reducción absoluta del riesgo del 6% (p = 0,0043). La sobrevida global a los 10 años fue también significativamente mayor con TAC comparado con FAC (76% frente al 69%, respectivamente), esto es, una reducción absoluta del riesgo de muerte del 7% (p = 0,002). Como el beneficio observado en pacientes con 4 ó + ganglios no fue estadísticamente significativo respecto a la SLE y a la SG, la relación beneficio/riesgo positiva para TAC en pacientes con 4 ó + ganglios no fue totalmente demostrada en el análisis final.

Globalmente, los resultados del estudio demuestran una relación beneficio/riesgo positiva para TAC comparado con FAC.

Se analizaron los subgrupos de pacientes tratados con TAC según los principales factores prognósticos definidos de forma prospectiva:

		Sobrevida libre de enfermedad			Sobrevida global		
Subgrupo de pacientes	Número de pacientes	Razón de riesgos*	IC 95%	p =	Razón de riesgos*	IC 95%	p =
Nº de ganglios positivos							
Total	745	0,80	0,68-0,93	0,0043	0,74	0,61-0,90	0,0020
1-3	467	0,72	0,58-0,91	0,0047	0,62	0,46-0,82	0,0008
4 6 +	278	0,87	0,70-1,09	0,2290	0,87	0,67-1,12	0,2746

^{*}Una razón de riesgos menor que 1 indica que TAC está asociado a una mayor sobrevida libre de enfermedad comparado con FAC.

Pacientes con cáncer de mama operable sin afectación ganglionar susceptibles de recibir quimioterapia (GEICAM 9805)

Los datos de un ensayo multicéntrico abierto randomizado apoyan el uso de docetaxel para el tratamiento adyuvante de pacientes con cáncer de mama operable sin afectación ganglionar candidatos de recibir quimioterapia. Se randomialeatorizaron 1060 pacientes para recibir bien docetaxel 75 mg/m² administrados 1 hora después de 50 mg/m² de doxorubicina y 500 mg/m² de ciclofosfamida (grupo TAC con 539 pacientes), ó 50 mg/m² de doxorubicina seguidos de 500 mg/m² de fluorouracilo y 500 mg/m² de ciclofosfamida (grupo FAC con 521 pacientes), como tratamiento adyuvante en pacientes de cáncer de mama operable sin afectación ganglionar con alto riesgo de recaída según el criterio St.Gallen 1998 (tamaño del tumor >2 cm y/o ER y PR negativo y/o elevado grado histológico/nuclear (grado 2 a 3) y/o <35 años de edad). Ambos regímenes se administraron una vez cada 3 semanas durante 6 ciclos. Docetaxel fue administrado en perfusión de 1 hora, mientras que el resto de los medicamentos se dieron por vía intravenosa en el día 1 cada 3 semanas. Después de haber randomizadoaleatorizado 230 pacientes, la administración de G-CSF en profilaxis primaria fue obligatoria en el grupo TAC. La incidencia de neutropenia en Grado 4, neutropenia febril e infección neutropénica disminuyó en pacientes que recibieron G-CSF en profilaxis primaria (ver



sección **4.8 Reacciones adversas**). En ambos grupos, después del último ciclo de quimioterapia, los pacientes con tumores ER+ y/o PgR+, recibieron 20 mg de tamoxifeno una vez al día durante 5 años como máximo. La radioterapia adyuvante se administró de acuerdo a la normativa vigente en las instituciones participantes sobre el 57,3% de los pacientes que recibieron TAC y el 51,2% de los pacientes que recibieron FAC.

Se realizó un análisis primario y un análisis actualizado. El análisis primario se realizó cuando todos los pacientes tuvieron un seguimiento de más de 5 años (tiempo de seguimiento mediano de 77 meses). El análisis actualizado se realizó cuando todos los pacientes llegaron a su visita de seguimiento de los 10 años (tiempo de seguimiento mediano de 10 años y 5 meses) (a menos que tuvieran un acontecimiento de SLE o salieran del seguimiento anteriormente). La sobrevida libre de enfermedad (SLE) fue la variable principal de eficacia y la sobrevida global (SG), fue la variable secundaria de eficacia.

En el tiempo mediano de seguimiento de 77 meses, se ha demostrado una sobrevida libre de enfermedad significativamente mayor en el grupo TAC frente al grupo FAC. Los pacientes tratados con TAC presentaron una reducción del 32% en el riesgo de recaída, comparado con los tratados con FAC (razón de riesgos = 0.68; IC 95% (0.49-0.93), p=0.01). En el tiempo mediano de seguimiento de 10 años y 5 meses los pacientes tratados con TAC tuvieron un 16.5 % de reducción del riesgo de recaídas comparado con los tratados con FAC (razón de riesgos = 0.84, IC 95 % (0.65-1.68), p=0.1646). Los datos de SLE no fueron estadísticamente significativos y continuaron asociados a una tendencia positiva a favor de TAC.

En el tiempo mediano de seguimiento de 77 meses, la sobrevida global (SG) fue mayor en el grupo TAC, cuyos pacientes presentaron una reducción del 24¢% en el riesgo de muerte frente al grupo FAC (razón de riesgos = 0.76; IC 95% (0.46-1.26), p=0.29). No obstante, la distribución de SG no fue significativamente diferente entre ambos grupos.

En el tiempo mediano de seguimiento de 10 años y 5 meses los pacientes tratados con TAC tuvieron 9% de reducción del riesgo de muerte comparado con los tratados con FAC (razón de riesgos = 0,91, IC 95% (0,63-1,32)). La tasa de sobrevida fue 93,7% en el brazo TAC y 91,4% en el brazo FAC a los 8 años de seguimiento, y 91,3 % en el brazo TAC y 89 % en el brazo FAC a los 10 años de seguimiento.

El ratio beneficio riesgo positivo para TAC comparado con FAC permanece inalterado.

Los subgrupos de pacientes tratados con TAC se analizaron de acuerdo a los principales factores prognósticos definidos de forma prospectiva en el análisis principal (con tiempo mediano de seguimiento de 77 meses) (ver siguiente tabla):

Análisis de subgrupos-Estudio de tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama sin afectación ganglionar (Análisis de intención de tratamiento)

	Número de	Sobrevida libre de enfermedad		
Subgrupo de pacientes	pacientes en el grupo TAC	Razón de riesgos*	IC 95%	
Total	539	0,68	0,49-0,93	



Página 39 de 53

	Número de	Sobrevida libre	Sobrevida libre de enfermedad		
Subgrupo de pacientes	pacientes en el grupo TAC	Razón de riesgos*	IC 95%		
Categoría 1 de edad					
<50 años	260	0,67	0.43-1.05		
≥50 años	279	0,67	0,43-1,05		
Categoría 2 de edad					
<35 años	42	0,31	0.11-0.89		
≥35 años	497	0,73	0,52-1,01		
Estado del receptor	= -1				
hormonal					
Negativo	195	0.7	0,45-1,1		
Positivo	344	0,62	0,4-0,97		
Tamaño del tumor					
≤2 cm	285	0,69	0,43=1,1		
>2 cm	254	0,68	0,45-1,04		
Grado histológico					
Gradol (incluidos	64	0,79	0,24-2,6		
grados no valorados)					
Grado 2	216	0,77	0,46-1,3		
Grado 3	259	0,59	0.39-0,9		
Estado menopáusico					
Pre-Menopáusico	285	0,64	0,40-1		
Post-Menopáusico	254	0,72	0,47-1,12		

^{*}Una razón de riesgos (TAC/FAC) menor de 1 indica que TAC está relacionado con una mayor sobrevida libre de enfermedad frente a FAC.

El análisis exploratorio de subgrupos de la sobrevida libre de enfermedad en los pacientes que cumplen el criterio quimioterápico de St. Gallen 2009 – (población ITT) se llevó a cabo y se presenta a continuación.

	TAC	FAC	Razón de riesgos (TAC/FAC)	
Subgrupos	(n=539)	(n=521)	(95% CI)	valor de p
Cumplimiento de la indicación relativa a quimioterapia ^a				
No	18/214 (8,4%)	26/227 (11,5%)	0,796 (0,434 - 1,459)	0,4593
Sí	48/325 (14.8%)	69/294 (23,5%)	0,606 (0,42 - 0,877)	0,0072

TAC = Docetaxel, doxorubicina y ciclofosfamida

FAC = 5-fluorouracilo, doxorubicina y ciclofosfamida

IC = intervalo de confianza

ER = receptor de estrógenos

PR = receptor de progesterona



Página 40 de 53

REF: MT1100410/18

REG. ISP Nº F-19854/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

^a ER/PR-negativo o Grado 3 o tamaño del tumor >5 cm

Para la razón de riesgos estimada se utilizó el modelo de riesgos proporcional de Cox con el grupo de tratamiento como factor.

Docetaxel en monoterapia.

Se han llevado a cabo dos estudios comparativos <u>randomizado aleatorizado</u> en fase III con docetaxel, a la dosis y pauta recomendadas de 100 mg/m² administrado cada 3 semanas, los cuales incluyen 326 pacientes con cáncer de mama metastásico que no respondieron a una terapia con agentes alquilantes y 392 que no respondieron a un tratamiento previo con antraciclina.

Docetaxel fue comparado con doxorubicina (75 mg/m² cada 3 semanas), en los pacientes en los que fracasó el tratamiento con agentes alquilantes. Sin afectar al tiempo de sobrevida total (docetaxel 15 meses frente a doxorubicina 14 meses, p=0,38) ni al tiempo hasta la progresión (docetaxel 27 semanas frente a doxorubicina 23 semanas, p=0,54), docetaxel incrementó la tasa de respuesta (52% frente a 37%, p=0,01) y redujo el tiempo de respuesta (12 semanas frente a 23 semanas, p=0,007). Tres pacientes tratados con docetaxel (2%) interrumpieron el tratamiento debido a la retención de líquidos, mientras 15 pacientes tratados con doxorubicina (9%) lo interrumpieron debido a la toxicidad cardiaca (tres insuficiencias cardiacas congestivas mortales).

Docetaxel fue comparado con la combinación de mitomicina C y vinblastina (12 mg/m^2 cada 6 semanas y 6 mg/m² cada 3 semanas), en los pacientes en los que fracasó el tratamiento con antraciclinas. Docetaxel incrementó la tasa de respuesta (33% frente a 12%, p <0.0001), prolongó el tiempo hasta la progresión (19 semanas frente a 11 semanas, p = 0.0004) y prolongó la sobrevida total (11 meses frente a 9 meses, p = 0.01).

A lo largo de estos estudios fase III, el perfil de seguridad de docetaxel se correspondió con el perfil de seguridad observado en los estudios en fase II (ver sección 4.8 Reacciones adversas).

Se ha llevado a cabo un ensayo abierto, multicéntrico, <u>randomizado aleatorizado</u> en fase III para comparar docetaxel en monoterapia con paclitaxel, en el tratamiento de cáncer de mama en estado avanzado en pacientes cuyo tratamiento previo haya incluido una antraciclina. Un total de 449 pacientes fueron asignados aleatoriamente para recibir bien 100 mg/m² de docetaxel en monoterapia en perfusión durante 1 hora o bien 175 mg/m² de paclitaxel en perfusión durante 3 horas. Ambos regímenes se administraron cada 3 semanas.

Docetaxel prolongó la mediana del tiempo de progresión (24,6 semanas frente a 15,6 semanas: p < 0.01) y la mediana de la sobrevida (15,3 meses frente a 12,7 meses; p = 0.03), sin alterar la variable principal, la tasa de respuesta global (32% frente a 25%, p = 0.10). Se observaron más reacciones adversas graves en grado 3/4 con la monoterapia de docetaxel (55.4%) que con paclitaxel (23,0%).

DOCETAXEL en combinación con doxorubicina



Página 41 de 53

Se ha llevado a cabo un estudio randomizado aleatorizado en fase III, que incluyó 429 pacientes con enfermedad metastásica no tratados previamente, con doxorubicina (de 50 mg/m²) en combinación con docetaxel (75 mg/m²) (grupo AT) frente a doxorubicina (de 60 mg/m²) en combinación con ciclofosfamida (600 mg/m²) (grupo AC). Ambos regímenes fueron administrados en el día 1 cada 3 semanas.

- El tiempo hasta la progresión (THP) fue significativamente más largo en el grupo AT frente al grupo AC, p = 0.0138. La mediana del THP fue de 37.3 semanas (IC 95%: 33.4 42.1) en el grupo AT y 31.9 semanas (IC 95%: 27.4 36.0) en el grupo AC.
- La tasa de respuesta global (TRG) fue significativamente mayor en el grupo AT frente al grupo AC, p = 0.009. La TRG fue de 59,3% (IC 95%: 52.8 65.9) en el grupo AT y 46.5% (IC 95%: 39.8 53.2) en el grupo AC.

En este ensayo, el grupo AT mostró una mayor incidencia en neutropenia grave (90% frente al 68,6%), neutropenia febril (33,3% frente al 10%), infección (8% frente al 2,4%), diarrea (7,5% frente al 1,4%), astenia (8,5% frente al 2,4%) y dolor (2,8% frente al 0%) que el grupo AC. Por otra parte, el grupo AC mostró una incidencia de anemia grave mayor que el grupo AT (15,8% frente al 8,5%) y además, una mayor incidencia de toxicidad cardiaca severa: insuficiencia cardiaca congestiva (3,8% frente al 2,8%), disminución absoluta de la FEV1≥20% (13,1% frente al 6,1%), disminución absoluta de la FEV1≥30% (6,2% frente al 1,1%). Se produjeron muertes tóxicas en un paciente del grupo AT (insuficiencia cardiaca congestiva) y en 4 pacientes del grupo AC (1 debido a shock séptico y 3 causadas por insuficiencia cardiaca congestiva).

En ambos grupos, la calidad de vida determinada por el cuestionario EORTC fue similar y estable durante el tratamiento y el seguimiento.

Docetaxel en combinación con trastuzumab

Docetaxel en combinación con trastuzumab se estudió para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama metastásico cuyos tumores sobreexpresan HER2 y que no han recibido quimioterapia previa para la enfermedad metastásica. Se asignaron aleatoriamente 186 pacientes para recibir docetaxel (100 mg/m²) con o sin trastuzumab: El 60% de los pacientes recibieron quimioterapia previa en adyuvancia basada en una antraciclina. Docetaxel más trastuzumab fue eficaz tanto en los pacientes que habían como en los que no habían recibido previamente antraciclinas en adyuvancia. El principal método de ensayo utilizado para determinar la positividad de HER2 en este ensayo pivotal fue inmunohistoquímica (IHC). Una minoría de los pacientes fueron analizados utilizando fluorescencia de hibridación in-situ (FISH). En este ensayo, el 87% de los pacientes presentaba enfermedad que era IHC 3+ y el 95% de los pacientes introducidos presentaban enfermedad que era IHC 3+ y/o FISH positivo. En la siguiente tabla se presentan los resultados de eficacia:



Parámetro	Docetaxel con trastuzumab 1	Docetaxel	
- arametro	n = 92	n = 94	
Tasa de respuesta	61%	34%	
(IC 95%)	(50-71)	(25-45)	
Mediana de la duración de la			
respuesta (meses)	11,4	5.1	
(IC 95%)	(9,2-15,0)	(4,4-6,2)	
Mediana del TTP (meses)	10,6	5,7	
(IC 95%)	(7,6-12,9)	(5,0-6,5)	
Mediana de la sobrevida	30,52	22.12	
(meses) (IC 95%)	(26,8-ne)	(17,6-28,9)	

TTP = tiempo hasta la progresión; "ne" indica que no se pudo estimar o que no se pudo alcanzar.

Docetaxel en combinación con capecitabina

Los datos procedentes de un estudio clínico fase III, controlado, multicéntrico, aleatorizado, apoyan el uso de docetaxel en combinación con capecitabina para el tratamiento de pacientes con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico después del fracaso con terapia citotóxica que incluya una antraciclina. En ese estudio, se aleatorizaron 255 pacientes en tratamiento con docetaxel en dosis de 75 mg/m² en perfusión intravenosa durante 1 hora cada 3 semanas) y capecitabina (1250 mg/m² dos veces al día durante 2 semanas seguidas de 1 semana de descanso). Otros 256 pacientes fueron aleatorizados para ser tratados con docetaxel solo (100 mg/m² en perfusión intravenosa durante 1 hora cada 3 semanas). La sobrevida resultó mayor en la rama de tratamiento combinado de docetaxel con capecitabina (p = 0,0126). La mediana de sobrevida fue de 442 días (docetaxel + capecitabina) frente a 352 días (docetaxel solo). Los índices de respuesta objetiva globales en toda la población aleatorizada (evaluación del investigador) fueron del 41,6% (docetaxel + capecitabina) frente a un 29,7% (docetaxel sólo); p = 0.0058. El tiempo de progresión de la enfermedad fue superior en el grupo tratado con la asociación docetaxel + capecitabina (p < 0,0001). La mediana de tiempo hasta la progresión fue de 186 días (docetaxel + capecitabina) frente a 128 días (docetaxel solo).

Cáncer de pulmón no microcítico de células no pequeñas

Pacientes previamente tratados con quimioterapia con o sin radioterapia

En un estudio en fase III, en pacientes previamente tratados, el tiempo de progresión (12,3 semanas frente a 7 semanas) y la sobrevida global fueron significativamente mayores para docetaxel a 75 mg/m² frente al Mejor Tratamiento de Soporte. La tasa de sobrevida de 1 año, fue también significativamente mayor para docetaxel (40%) frente al Mejor Tratamiento de Soporte (16%). El uso de analgésicos morfínicos (p < 0,01), analgésicos no morfínicos (p < 0,01) y otros medicamentos relacionados con la enfermedad (p = 0.06) y radioterapia (p < 0,01) fue menor en pacientes tratados con docetaxel a 75 mg/m² frente a los que recibieron el Mejor Tratamiento de Soporte.



Página 43 de 53

¹Set completo de análisis (intención de tratamiento).

² Mediana de la sobrevida estimada.

La tasa de respuesta global fue de 6,8% en los pacientes evaluables y la duración de la respuesta fue de 26.1 semanas.

Docetaxel en combinación con derivados de platino en pacientes sin quimioterapia previa

En un estudio en fase III, se randomialeatorizaron 1.218 pacientes con cáncer de pulmón no microcítico en estado IIIB o IV no resecable, con un índice de Karnofsky ≥70%, que no habían recibido quimioterapia previa para esta enfermedad, en un grupo que recibió una perfusión de 1 hora con 75 mg/m² de docetaxel (T), seguido inmediatamente de 75 mg/m² de cisplatino (Cis) durante 30-60 minutos, cada 3 semanas (TCis), en otro grupo que recibió una perfusión de 1 hora con 75 mg/m² de docetaxel en combinación con carboplatino (Cb) (AUC de 6 mg/ml.min) durante 30-60 minutos, cada 3 semanas, ó 25 mg/m² de vinorelbina (V), administrada durante 6-10 minutos en los días 1. 8, 15, 22, seguido de 100 mg/m² de cisplatino administrado en el día 1 de los ciclos repetido cada 4 semanas (VCis).

En la siguiente tabla se presentan datos de sobrevida, mediana del tiempo hasta la progresión y tasa de respuesta para dos grupos del estudio:

	TCis n = 408	VCis $n = 404$	Análisis estadístico
Sobrevida global (Variable principal del estudio): Mediana			
de la sobrevida (meses)	11,3	10,1	Razón de riesgos: 1,122 [IC 97,2%: 0,937; 1,342]*
Sobrevida a 1 año (%)	46	41	Diferencia entre tratamientos: 5,4% [IC 95%: -1,1: 12,0]
Sobrevida a los 2 años (%)	21	14	Diferencia entre tratamientos: 6,2% [IC 95%: 0,2; 12,3]
Mediana del tiempo hasta la progresión			-
(semanas):	22,0	23,0	Razón de riesgos: 1,032 [IC 95%: 0,876; 1,216]
Tasa de respuesta global (%):	31,6	24,5	Diferencia entre tratamientos: 7,1% [IC 95%: 0,7; 13,5]

^{*:} Corregido en las comparaciones múltiples y ajustado para los factores de estratificación (estadío de la enfermedad y área de tratamiento), basado en la población de pacientes evaluables.

Los criterios secundarios de valoración incluyeron cambios en el índice de dolor, índice global de calidad de vida EuroQoL-5D, escala de síntomas de cáncer de pulmón y cambios en el índice de Karnofsky. Los resultados de estos criterios de valoración dieron soporte a los resultados de los criterios primarios de valoración.

En la combinación de docetaxel con carboplatino no es posible demostrar una eficacia equivalente o no inferior, en comparación con el tratamiento combinado de referencia VCis.

Cáncer de próstata



Página 44 de 53

La seguridad y la eficacia de docetaxel en combinación con prednisona o prednisolona en pacientes con cáncer de próstata metastásico refractario a hormonas se han estudiado en un ensayo multicéntrico randomizado aleatorizado en fase III. Se asignaron aleatoriamente un total de 1.006 pacientes con KPS ≥ 60 a los siguientes grupos de tratamiento:

- Docetaxel 75 mg/m² cada 3 semanas durante 10 ciclos.
- Docetaxel 30 mg/m² administrado semanalmente durante las primeras 5 semanas de un ciclo de 6 semanas, durante 5 ciclos.
- Mitoxantrona 12 mg/m² cada tres semanas durante 10 ciclos.

Los tres regímenes se administraron en combinación con 5 mg de prednisona o prednisolona dos veces al día, durante todo el periodo de tratamiento.

Pacientes que recibieron docetaxel cada tres semanas demostraron una sobrevida global significativamente mayor comparada con aquellos tratados con mitoxantrona. El incremento en sobrevida visto en el grupo semanal de docetaxel no fue estadísticamente significativo comparado con el grupo control de mitoxantrona. Las variables de eficacia para los grupos tratados con docetaxel frente a los grupos control se resumen en la tabla siguiente:

Variable	Docetaxel cada tres semanas	Docetaxel cada semana	Mitoxantrona cada tres
Número de pacientes	335	334	semanas
Mediana de la	333	334	337
sobrevida (meses)	18,9	17,4	16,5
IC 95%	(17,0-21,2)	(15,7-19,0)	(14,4-18,6)
Razón de riesgos	0,761	0,912	
IC 95%	(0,619-0,936)	(0,747-1,113)	
valor-p+*	0,0094	0,3624	
Número de pacientes	291	282	300
Tasa de respuesta			
PSA** (%)	45,4	47,9	31,7
IC 95%	(39,5-51,3)	(41.9-53.9)	(26.4-37.3)
valor-p *	0,0005	< 0,0001	
Número de pacientes	153	154	157
Tasa de respuesta del			
dolor(%)	34,6	31,2	21,7
IC 95%	(27,1-42,7)	(24,0-39,1)	(15,5-28,9)
valor-p *	0.0107	0,0798	~=
Número de pacientes	141	134	137
Tasa de respuesta al			
tumor (%)	12,1	8,,2	6,6
IC 95%	(7,2-18,6)	(4,2-14,2)	(3,0-12,1)
valor-p *	0,1112	0,5853	

⁺Stratified log rank test. Test log rank estratificado

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 45 de 53

^{*}Proporción para la significación estadística = 0,0175.

^{**} PSA Antígeno Próstata-específico.

El hecho de que el tratamiento con docetaxel administrado cada semana presentara un perfil de seguridad ligeramente superior al tratamiento con docetaxel administrado cada 3 semanas, hace posible que ciertos pacientes puedan beneficiarse del tratamiento con docetaxel cada semana.

No se observaron diferencias estadísticas entre los grupos de tratamiento en cuanto a la calidad de vida global.

Adenocarcinoma gástrico

Se llevó a cabo un ensayo multicéntrico, abierto, aleatorizado, para evaluar la seguridad y eficacia de docetaxel en el tratamiento de pacientes con adenocarcinoma gástrico metastásico, incluido adenocarcinoma de la unión gastroesofágica, que no habían recibido quimioterapia previa para la enfermedad metastásica. Se trataron un total de 445 pacientes con un KPS > 70 bien con docetaxel (T) (75 mg/m² en el día 1) en combinación con cisplatino (C) (75 mg/m² en el día 1) y 5-fluorouracilo (F) (750 mg/m² por día durante 5 días), o bien cisplatino (100 mg/m² en el día 1) y 5-fluorouracilo (1000 mg/m² por día durante 5 días). La duración del ciclo de tratamiento fue de 3 semanas para el brazo TCF y 4 semanas para el brazo CF. La mediana del número de ciclos administrados por paciente fue de 6 (con un intervalo de 1-16) para el brazo TCF frente a 4 (con un intervalo de 1-12) para el brazo CF. La variable principal fue el tiempo hasta la progresión (TTP). La reducción del riesgo de progresión fue del 32,1% y se asoció con un TTP significativamente más largo (p = 0,0004) a favor del brazo TCF. La sobrevida global fue también significativamente mayor (p = 0,0201) a favor del brazo TCF, con un riesgo de reducción de la mortalidad del 22,7%. Los resultados de eficacia se resumen en la siguiente tabla:

Eficacia de docetaxel en el tratamiento de pacientes con adenocarcinoma gástrico

Variable	TCF	CF	
, at the second	n = 221	n = 224	
Mediana del TTP (meses)	5,6	3,7	
(IC 95%)	(4,86-5,91)	(3,45-4,47)	
Razón de riesgos	1,4	173	
(IC 95%)	(1,189-	-1,825)	
Valor-p*	0,0	004	
Mediana de la sobrevida (meses)	9,2	8,6	
(IC 95%)	(8,38-10,58)	(7,16-9,46)	
Estimación a los 2 años (%)	18,4	8,8	
Razón de riesgos	1,293		
(IC 95%)	(1,041-1,606)		
Valor-p*	0,0201		
Tasa de respuesta global (CR+PR) (%)	36,7	25,4	
Valor-p*	0,0106		
Enfermedad Progresiva como Mejor	16,7	25,9	
Respuesta Global (%)			

^{*} Test logrank no estratificado.



Los análisis de subgrupos cruzando edad, género y raza favorecieron de forma contundente al brazo TCF frente al brazo CF.

Un análisis actualizado de la sobrevida llevado a cabo con una mediana del tiempo de seguimiento de 41,6 meses, no ha seguido mostrando una diferencia estadísticamente significativa del régimen TCF, aunque sí lo favorece y ha mostrado que existe un claro beneficio de TCF sobre CF entre los 18 y los 30 meses de seguimiento.

En conjunto, los resultados de calidad de vida (QoL) y beneficio clínico indican de forma contundente una mejora en el brazo TCF. Los pacientes tratados con TCF presentaron un mayor tiempo hasta el 5% del deterioro definitivo del estado de salud global en el cuestionario QLQ-C30 (p = 0.0121) y un mayor tiempo hasta el empeoramiento definitivo del índice de Karnofsky (p = 0.0088), en comparación con los pacientes tratados con CF.

Cáncer de cabeza y cuello

• Quimioterapia de inducción seguida de radioterapia (TAX 323)

La seguridad y eficacia de docetaxel en el tratamiento de inducción de pacientes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello (CECC), fue evaluado en un ensayo en fase III, multicéntrico, abierto, aleatorizado (TAX323). En este ensayo, 358 pacientes con CECC no operable y localmente avanzado, con un estado funcional de la OMS de 0 ó 1, fueron aleatorizados a uno de los dos grupos de tratamiento. Los pacientes del brazo con docetaxel recibieron 75 mg/m² de docetaxel (T) seguido de 75 mg/m² de cisplatino (P), seguido de 750 mg/m2 de 5-fluorouracilo (F) al día, administrado en perfusión continua durante 5 días. Este tratamiento se administró en 4 ciclos cada 3 semanas en caso de observar al menos una respuesta mínima (≥ 25% de reducción del tamaño del tumor determinado bidimensionalmente) después de 2 ciclos. Al final de la quimioterapia, tras un intervalo mínimo de 4 semanas y uno máximo de 7, los pacientes cuya enfermedad no había progresado recibieron radioterapia (RT) durante 7 semanas, de acuerdo con las recomendaciones de cada institución (TPF/RT). Los pacientes del brazo comparador recibieron 100 mg/m² de cisplatino (P), seguido de 1000 mg/m² de 5-fluorouracilo (F) al día, durante 5 días. Este tratamiento se administró en 4 ciclos cada 3 semanas en caso de observar al menos una respuesta mínima (≥ 25% de reducción del tamaño del tumor determinado bidimensionalmente) después de 2 ciclos. Al final de la quimioterapia, tras un intervalo mínimo de 4 semanas y uno máximo de 7, los pacientes cuya enfermedad no había progresado, recibieron radioterapia (RT) durante 7 semanas, de acuerdo con las recomendaciones de cada institución (PF/RT). La radioterapia locorregional se administró bien con un fraccionado convencional (1,8 Gy-2,0 una vez al día, 5 días por semana, para alcanzar una dosis total de 66 a 70 Gy), o bien con regimenes hiperfraccionados/acelerados de radioterapia (dos veces al día, con un intervalo mínimo de 6 horas entre fracciones, 5 días a la semana). Se recomendó un total de 70 Gy para los regímenes acelerados y 74 Gy para los hiperfraccionados. Se permitió la resección quirúrgica después de la quimioterapia, antes o después de la radioterapia. Los pacientes del brazo TPF recibieron tratamiento antibiótico profiláctico consistente en 500 mg de ciprofloxacino por vía oral, dos veces al día durante 10 días, comenzando en el día 5 de cada ciclo, o su equivalente. La variable principal del estudio, la sobrevida libre de progresión (SLP), fue significativamente mayor en el brazo TPF frente al brazo PF, p = 0,0042 (mediana de PFS: 11,4 frente a 8,3 meses, respectivamente), con una mediana del tiempo de seguimiento global de 33,7 meses. La mediana de la sobrevida global fue también significativamente mayor a favor del brazo TPF frente al brazo PF (mediana de SG: 18,6



frente a 14,5 meses, respectivamente), con una reducción del riesgo de mortalidad del 28%, con una p = 0.0128. Los resultados de eficacia se presentan en la tabla a continuación:

Eficacia de docetaxel en el tratamiento de inducción de pacientes con CECC no operable y localmente avanzado (Análisis de Intención de Tratamiento)

Variable	Docetaxel + Cis + 5- FU n = 177	Cis + 5-FU n = 181	
Mediana de la sobrevida libre de	11,4	8,3	
progresión (meses)	(10,1-14,0)	(7,4-9,1)	
(IC 95%)	0,7	0	
Razón de riesgos ajustada	(0,55-0),89)	
(IC 95%)	0,00	42	
Valor-p*			
Mediana de la sobrevida (meses) (IC	18,6	14,5	
95%)	(15,7-24,0)	(11,6-18,7)	
Razón de riesgos	0,7	2	
(IC 95%)	(0.56-0.93)		
Valor-p**	0,01	28	
Mejor respuesta global a la quimioterapia	67,8	53,6	
(%)	(60,4-74,6)	(46.0-61.0)	
(IC 95%)	0,00)6	
Valor-p***			
Mejor respuesta global al tratamiento en	72,3	58,6	
estudio [quimioterapia +/- radioterapia] (%)	(65,1-78,8)	(51,0-65,8)	
(IC 95%)	0,00)6	
Valor-p***			
Mediana de duración de la respuesta a la	n = 128	n = 106	
quimioterapia +/- radioterapia (meses)	15,7	11,7	
(IC 95%)	(13,4-24,6)	(10,2-17,4)	
Razón de riesgos	0,72		
(IC 95%)	(0,52-0,99)		
Valor-p**	0,0457		

Una razón de riesgos menor que 1 favorece al tratamiento docetaxel + Cisplatino + 5-FU

Parámetros de calidad de vida

Los pacientes tratados con TPF desarrollaron un menor deterioro de su estado de salud Global de forma significativa, en comparación con los tratados con PF (p = 0,01, según la escala EORTC-QLQ-C30).

Parámetros de beneficio clínico



Página **48** de **53**

^{*}Modelo Cox (ajuste para el lugar del tumor primario, estadíos clínicos T N y PS/WHO).

^{**}Test Logrank.

^{***}Test Chi-cuadrado.

REF: MT1100410/18

REG. ISP Nº F-19854/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

En las subescalas de estado funcional de cabeza y cuello (PSS-HN), diseñadas para medir la comprensión del habla, habilidad para comer en público y normalidad en la dieta, el resultado fue significativamente a favor de TPF frente a PF.

La mediana del tiempo hasta el primer deterioro del estado funcional de la OMS fue significativamente mayor en el brazo TPF frente al PF. El grado de intensidad de dolor mejoró en ambos grupos durante el tratamiento, indicando un manejo adecuado del dolor.

• Quimioterapia de inducción seguida de quimioradioterapia (TAX 324)

La seguridad y eficacia de docetaxel en el tratamiento de inducción de pacientes con carcinoma escamoso de cabeza y cuello (CECC), fue evaluada en un ensayo en fase III, multicéntrico, abierto, aleatorizado (TAX324). En este ensayo, 501 pacientes con CECC localmente avanzado, con un estado funcional de la OMS de 0 ó 1, fueron aleatorizados a uno de los dos grupos de tratamiento. La población del estudio estaba constituida por pacientes con tumor técnicamente no resecable, pacientes con baja probabilidad de curación mediante cirugía o pacientes cuyo objetivo era conservar los órganos. La evaluación de la eficacia y seguridad va dirigida únicamente a las variables de sobrevida y no estaba dirigido formalmente al éxito en la conservación de órganos. Los pacientes del brazo con docetaxel recibieron 75 mg/m² de docetaxel (T), seguido de 100 mg/m² de cisplatino (P), administrado en perfusión entre 30 minutos y 3 horas, en el día 1, seguido de 1000 mg/m² de 5fluorouracilo (F) al día, administrado en perfusión continúa desde el día 1 hasta el día 4. Los ciclos se repitieron cada 3 semanas durante 3 ciclos. Todos los pacientes que no presentaron progresión de la enfermedad recibieron quimioradioterapia (QRT) según el protocolo (TPF/QRT). Los pacientes del brazo comparador recibieron 100 mg/m² de cisplatino (P), administrado en perfusión entre 30 minutos y 3 horas, en el día 1, seguido de 1000 mg/m² de 5-fluorouracilo (F) al día, administrado en perfusión continua desde el día 1 hasta el día 5. Los ciclos se repitieron cada 3 semanas durante 3 ciclos. Todos los pacientes que no presentaron progresión de la enfermedad recibieron quimioradioterapia (QRT) según el protocolo (PF/QRT).

Después de la quimioterapia de inducción, los pacientes de ambos brazos de tratamiento recibieron QRT durante 7 semanas, con un intervalo mínimo de 3 semanas y no más de 8 semanas después del comienzo del último ciclo (entre el día 22 y el día 56 del último ciclo). Durante la radioterapia, se administró carboplatino (AUC 1,5) de forma semanal, durante 1 hora de perfusión intravenosa. hasta un máximo de 7 dosis. La radiación se suministró con un equipo megavoltáico, utilizando fraccionamiento una vez al día (2 Gy al día, 5 días a la semana durante 7 semanas, hasta una dosis total de 70-72 Gy). Se consideró la posibilidad de cirugía en la localización primaria de la enfermedad y/o en el cuello, en cualquier momento una vez finalizada la QRT. Todos los pacientes del brazo que contenía docetaxel recibieron antibióticos como profilaxis. La variable principal del ensayo, la sobrevida global (SG), fue significativamente mayor (test log-rank, p = 0,0058) en el brazo que recibia docetaxel, frente al brazo PF (mediana de SG: 70,6 frente a 30,1 meses, respectivamente), con una reducción del riesgo de mortalidad del 30% comparado con PF (razón de riesgos = 0,70; intervalo de confianza (IC) 95% = 0,54-0,90), con una mediana del tiempo de seguimiento global de 41,9 meses. La variable secundaria, SLP, demostró una reducción del 29% del riesgo hasta la progresión o la muerte y una mejora de 22 meses en la mediana de la SLP (35,5 meses para TPF y 13,1 para PF). Esto también fue estadísticamente significativo, con una razón de riesgos de 0,71; IC 95% de 0,56-0,90; test log-rank p = 0,004. Los resultados de eficacia se presentan a continuación en la tabla:

Eficacia de docetaxel en el tratamiento de inducción de pacientes con CECC localmente avanzado (Análisis de Intención de Tratamiento)

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

Página 49 de 53

Variable	Docetaxel + Cis + 5- FU n = 255	Cis + 5-FU n = 246	
Mediana de la sobrevida global (meses) (IC 95%)	70,6 (49,0-NA)	30,1 (20,9-51,5)	
Razón de riesgos	0.70)	
(IC 95%) Valor-p*	(0,54-0	*	
Mediana de SLP (meses) (IC 95%)	35,5 (19,3-NA)	13.1 (10,6-20,2)	
Razón de riesgos (IC 95%) Valor-p**	0.71 (0,56-0,90) 0.004		
Mejor respuesta global (RC + RP) a la quimioterapia (%)	71.8 (65,8-77.2)	64.2 (57,9-70,2)	
(IC 95%) Valor-p***	0,07	0	
Mejor respuesta global (RC + RP) al tratamiento en estudio [quimioterapia +/-quimioradioterapia] (%)	76,5 (70,8-81,5)	71,5 (65,5-77,1)	
(IC 95%) Valor-p***	0,20	19	

Una razón de riesgos menor que 1 favorece al tratamiento docetaxel + cisplatino + 5-fluorouracilo *Test log-rank no ajustado.

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Absorción

La farmacocinética del docetaxel ha sido evaluada en pacientes con cáncer, tras la administración de 20-115 mg/m², en estudios de fase I. El perfil cinético del docetaxel es dosis-independiente y se basa en un modelo farmacocinético tricompartimental, con vida medias para las fases α , β y γ de 4 min, 36 min y 11,1 horas, respectivamente. La última fase se debe en parte a la salida relativamente lenta del docetaxel desde el compartimento periférico.

Distribución

Tras la administración de una dosis de 100 mg/m² en perfusión de 1 hora, se obtiene un pico medio de nivel plasmático de 3,7 mcg/mL con una ABC correspondiente de 4,6 mcg.h/mL. Los valores medios para el aclaramiento corporal total y el volumen de distribución en estadío estacionario fueron de 21 L/h/m² y 113 L, respectivamente. La variación interindividual del aclaramiento corporal total fue aproximadamente del 50%. Docetaxel se une a proteínas plasmáticas en más de un 95%.



Página 50 de 53

^{**}Test log-rank no ajustado, para comparaciones múltiples.

^{***}Test Chi-cuadrado, no ajustado para comparaciones múltiples NA-no aplica.

Eliminación

Se realizó un estudio con docetaxel-C¹⁴ en tres pacientes con cáncer. Docetaxel se eliminó tanto en la orina como en las heces después del metabolismo oxidativo del grupo del éster terbutílico mediado por el citocromo P450; en siete días, la excreción urinaria y fecal contabilizaron aproximadamente 6 y 75% de la radioactividad administrada, respectivamente. En torno al 80% de la radioactividad recuperada en las heces se excretó durante las primeras 48 horas como un metabolito inactivo uno principal y tres metabolitos secundarios, así como cantidades muy bajas del medicamento inalterado.

Poblaciones especiales

Edad v sexo

Se realizó un análisis farmacocinético de la población con docetaxel en 577 pacientes. Los parámetros farmacocinéticos estimados por el modelo fueron muy cercanos a los estimados en los estudios fase I. La farmacocinética de docetaxel no se alteró con la edad o el sexo del paciente.

Insuficiencia hepática

En un pequeño número de pacientes (n = 23) con datos bioquímicos clínicos que sugieren un insuficiencia hepática leve a moderada (ALT, AST superior o igual a 1,5 veces el límite superior normal, asociado con fosfatasa alcalina 2,5 veces superior o igual al límite superior normal), la eliminación total disminuyó en un 27% en promedio (ver sección 4.2 Posología y método de administación).

Retención de líquidos

El aclaramiento de docetaxel no se modificó en pacientes con retención leve o moderada de líquidos. No existen datos disponibles de pacientes con retención severa de líquidos.

Tratamiento combinado

Doxorubicina

Cuando se utiliza en combinación, docetaxel no afecta al aclaramiento de doxorubicina ni a los niveles plasmáticos de doxorubicinol (un metabolito de doxorubicina). La farmacocinética de docetaxel, doxorubicina y ciclofosfamida no se vio afectada por su administración conjunta.

Capecitabina

El estudio en fase I para evaluar el efecto de capecitabina sobre la farmacocinética de docetaxel y viceversa, mostró que no existe efecto de capecitabina sobre la farmacocinética de docetaxel (Cmax y ABC) ni del docetaxel sobre la farmacocinética del 5'-DFUR, principal metabolito de capecitabina.

Cisplatino

El aclaramiento de docetaxel en terapia combinada con cisplatino o carboplatino fue similar al observado después de la monoterapia. El perfil farmacocinético de cisplatino administrado poco después de la perfusión de docetaxel es similar al observado con cisplatino solo.

Cisplatino y 5-fluorouracilo



Página 51 de 53

La administración combinada de docetaxel, cisplatino y 5-fluorouracilo en 12 pacientes con tumores sólidos no presentó ninguna influencia sobre la farmacocinética de cada medicamento por separado.

Prednisona y dexametasona

El efecto de la prednisona sobre la farmacocinética de docetaxel administrado con la premedicación estándar de dexametasona, se ha estudiado en 42 pacientes.

Prednisona

No se observó ningún efecto de la prednisona sobre la farmacocinética de docetaxel.

5.3 Datos de seguridad preclínica

No se ha estudiado el potencial carcinogénico de docetaxel.

Docetaxel se ha mostrado mutagénico *in vitro* en el test de micronúcleo y en el de aberración cromosómica sobre células CHO-K1 y en el test del micronúcleo in vivo, en el ratón. Sin embargo, no induce mutagenicidad en el test de Ames o en el ensayo de mutación genética CHO/HGPRT. Estos resultados son coherentes con la actividad farmacológica de docetaxel.

Los efectos adversos sobre testículo, observados en estudios de toxicidad sobre roedores, sugieren que docetaxel puede dañar la fertilidad masculina.

6. PARTICULARIDADES FARMACEUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Etanol deshidratado, ácido cítrico anhidro, polisorbato 80, macrogol 300, c.s. De acuerdo a l última fórmula autorizadaen el registro sanitario

6.2 Incompatibilidades

Este medicamento no debe mezclarse con otros excepto con los mencionados en la sección 4.2 Preparación y almacenamiento de la solución de perfusión.

6.3 Período de eficacia

24 meses.

6.4 Condiciones de almacenamiento

Almacenar a temperatura ambiente a no más de 25°C.

6.5 Naturaleza y contenido del envase



Página 52 de 53

REF: MT1100410/18 REG. ISP N° F-19854/18

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL TAXESPIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 20 mg/2 mL

Estuche de cartulina impreso o caja de cartón impresa, que contiene frasco ampolla de vidrio transparente tipo I USP. rotulado, con tapón de goma de clorobutilo, sello de aluminio tipo flip-off con un botón de plástico en la parte superior. A su vez está cubierto por un envoltorio o funda protectora de plástico claro, más folleto de información al paciente, todo debidamente sellado.

Documento Referencia utilizado para la actualización: Innovador Taxotere EMA 11-Oct-17Mar2018

Para mayor información, se puede contactar con:

Pfizer Chile S.A. Depto. Médico.

Cerro el Plomo 5680, Torre 6, Piso 16, Las Condes, Santiago.

Fono: 222412035



Página 53 de 53

	9 4 35
	2 . 2
ŗ	