

## SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

### 1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Tovedeso 3,5 mg tabletten met verlengde afgifte

Tovedeso 7 mg tabletten met verlengde afgifte

### 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elke tablet met verlengde afgifte bevat 3,5 mg desfesoterodinesuccinaat overeenkomend met 2,6 mg desfesoterodine.

Elke tablet met verlengde afgifte bevat 7 mg desfesoterodinesuccinaat overeenkomend met 5,2 mg desfesoterodine.

#### Hulpstoffen met bekend effect

Elke tablet met verlengde afgifte bevat 11,175 mg lactose.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

### 3. FARMACEUTISCHE VORM

Tablet met verlengde afgifte

De 3,5 mg tabletten zijn lichtblauw, ovaalvormig, biconvex, filmomhuld, met afmetingen van 11,6 mm x 6,35 mm en aan één kant gegraveerd met "3.5".

De 7 mg tabletten zijn blauw, ovaalvormig, biconvex, filmomhuld, met afmetingen van 11,6 mm x 6,35 mm en aan één kant gegraveerd met "7".

### 4. KLINISCHE GEGEVENS

#### 4.1 Therapeutische indicaties

Tovedeso is geïndiceerd voor gebruik bij volwassenen voor de behandeling van de symptomen (veelvuldig plassen en/of plotselinge aandrang tot plassen en/of urge-incontinentie) die kunnen optreden met het overactieve blaasyndroom.

#### 4.2 Dosering en wijze van toediening

##### Dosering

##### Volwassenen (inclusief ouderen)

De aanbevolen aanvangsdosering is eenmaal daags 3,5 mg. Afhankelijk van de individuele respons kan de dosis worden verhoogd tot eenmaal daags 7 mg. De maximale dagelijkse dosering is 7 mg.

Het effect van de volledige behandeling werd waargenomen na 2 tot 8 weken. Daarom wordt aanbevolen om de werkzaamheid bij individuele patiënten te herevalueren na 8 weken behandeling.

Bij personen met een normale nier- en leverfunctie, die gelijktijdig krachtige CYP3A4-remmers toegediend krijgen, dient de maximale dagdosering van desfesoterodine 3,5 mg eenmaal daags te bedragen (zie rubriek 4.5).

### Speciale populatie

#### *Nier- en leverfunctiestoornissen*

De volgende tabel toont de aanbevolen dagdosering voor personen met nier- of leverfunctiestoornissen in afwezigheid en aanwezigheid van matige en krachtige CYP3A4-remmers (zie rubrieken 4.3, 4.4, 4.5 en 5.2).

		Matige <sup>(3)</sup> of krachtige <sup>(4)</sup> CYP3A4-remmers		
		Geen	Matig	Krchtig
Nierfunctiestoornis <sup>(1)</sup>	Mild	3,5→7 mg <sup>(2)</sup>	3,5 mg	Dient te worden vermeden
	Matig	3,5→7 mg <sup>(2)</sup>	3,5 mg	Gecontra-indiceerd
	Ernstig	3,5 mg	Dient te worden vermeden	Gecontra-indiceerd
Leverfunctiestoornis	Mild	3,5→7 mg <sup>(2)</sup>	3,5 mg	Dient te worden vermeden
	Matig	3,5 mg	Dient te worden vermeden	Gecontra-indiceerd

(1) Mild GFR = 50-80 ml/min; Matig GFR = 30-50 ml/min; Ernstig GFR = <30 ml/min  
 (2) Voorzichtige dosisverhoging (zie rubrieken 4.4, 4.5 en 5.2)  
 (3) Matige CYP3A4-remmers (zie rubriek 4.5)  
 (4) Krachtige CYP3A4-remmers (zie rubrieken 4.3, 4.4 en 4.5)

Desfesoterodine is gecontra-indiceerd bij personen met een ernstige leverfunctiestoornis (zie rubriek 4.3).

#### *Pediatrische patiënten*

De veiligheid en werkzaamheid van desfesoterodine bij kinderen onder de 18 jaar zijn nog niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

De momenteel beschikbare gegevens over fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, worden beschreven in rubrieken 5.1 en 5.2.

### **Wijze van toediening**

De tabletten dienen eenmaal daags met vloeistof te worden ingenomen en in hun geheel te worden doorgeslikt. Tovedeso kan met of zonder voedsel worden ingenomen.

### **4.3 Contra-indicaties**

- Overgevoeligheid voor de werkzame stof (desfesoterodine), fesoterodine of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen
- Urineretentie
- Maagretentie
- Onvoldoende gereguleerd nauwe kamerhoekglaucoom
- Myasthenia gravis
- Ernstige leverfunctiestoornis (Child Pugh C)

- Gelijktijdig gebruik van krachtige CYP3A4-remmers bij personen met matige tot ernstige lever- of nierfunctiestoornissen
- Ernstige colitis ulcerosa
- Toxisch megacolon.

#### **4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik**

Desfesoterodine dient met voorzichtigheid gebruikt te worden bij patiënten met:

- Een klinisch significante obstructie van de blaasuitgang met een risico op urineretentie (bijv. klinisch significante prostaatvergroting door benigne prostaathyperplasie, zie rubriek 4.3)
- Gastro-intestinale obstructie (bijv. pylorusstenose)
- Gastro-oesofageale reflux en/of bij patiënten die gelijktijdig geneesmiddelen gebruiken (zoals orale bisfosfonaten) die een oesofagitis kunnen veroorzaken of verergeren
- Verminderde gastro-intestinale motiliteit
- Autonome neuropathie
- Voldoende gereguleerd nauwehoekglaucoom.

Voorzichtigheid is geboden bij het voorschrijven of optitreren van desfesoterodine bij patiënten in wie een verhoogde blootstelling (zie rubriek 5.1) wordt verwacht:

- Leverfunctiestoornissen (zie rubrieken 4.2, 4.3 en 5.2)
- Nierfunctiestoornissen (zie rubrieken 4.2, 4.3 en 5.2)
- Gelijktijdige toediening van krachtige of matige CYP3A4-remmers (zie rubrieken 4.2 en 4.5)
- Gelijktijdige toediening van een krachtige CYP2D6-remmer (zie rubrieken 4.5 en 5.2).

#### Dosisverhogingen

Bij patiënten met een combinatie van deze factoren worden additionele toenames in blootstelling verwacht. Het is waarschijnlijk dat dosisafhankelijke antimuscarinerge bijwerkingen zullen optreden. Bij populaties waarin de dosis verhoogd kan worden tot 7 mg eenmaal daags, dient de dosisverhoging voorafgegaan te worden door een evaluatie van de individuele respons en tolerantie.

Organische oorzaken dienen te worden uitgesloten voordat een behandeling met antimuscarinerge geneesmiddelen wordt overwogen. De veiligheid en werkzaamheid zijn nog niet vastgesteld bij patiënten met een neurogene oorzaak voor detrusor-overactiviteit.

Vóór behandeling met desfesoterodine moet worden onderzocht of er eventuele andere oorzaken zijn voor het veelvuldig urineren (behandeling van hartfalen of nierziekte). Als er sprake is van een urineweginfectie, moet met een geschikte medische/antibacteriële behandeling worden gestart.

#### Angio-oedeem

Angio-oedeem is gemeld tijdens het gebruik van fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, en trad in sommige gevallen op na de eerste dosering. In sommige gevallen houdt dit verband met zwelling in de bovenste luchtwegen, dit kan levensbedreigend zijn. Indien angio-oedeem optreedt, dient het gebruik van desfesoterodine gestaakt te worden en dient direct gepaste behandeling verleend te worden.

#### Krachtige CYP3A4-inductoren

Het gelijktijdig gebruik van desfesoterodine met een krachtige CYP3A4-inductor (d.w.z. carbamazepine, rifampicine, fenobarbital, fenytoïne, sint-janskruid) wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.5).

#### QT-verlenging

Desfesoterodine dient met voorzichtigheid te worden gebruikt bij patiënten met een risico op QT-verlenging (bijv. hypokaliëmie, bradycardie en gelijktijdige toediening van geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze het QT-interval verlengen) en bij patiënten met relevante, al eerder bestaande hartaandoeningen (bijv. myocardischemie, aritmie, congestief hartfalen), (zie rubriek 4.8). Dit geldt speciaal bij gebruik van krachtige CYP3A4-remmers (zie rubrieken 4.2, 4.5 en 5.1).

#### Hulpstof

##### *Lactose*

Patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als galactose-intolerantie, algehele lactasedeficiëntie of glucose-galactose malabsorptie dienen dit geneesmiddel niet te gebruiken.

## **4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

### Farmacologische interacties

Bij gelijktijdige toediening van desfesoterodine met andere antimuscarinica en geneesmiddelen met anticholinerge eigenschappen (bijv. amantadine, tricyclische antidepressiva, bepaalde neuroleptica) is voorzichtigheid geboden, omdat dit kan leiden tot meer uitgesproken therapeutische effecten en bijwerkingen (bijv. obstipatie, droge mond, slaperigheid, urineretentie).

Desfesoterodine kan het effect verminderen van geneesmiddelen die de motiliteit van het maagdarmkanaal stimuleren, zoals metoclopramide.

### Farmacokinetische interacties

*In vitro* gegevens tonen aan dat desfesoterodine CYP1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 of 3A4 niet remt of CYP1A2, 2B6, 2C9, 2C19 of 3A4 niet induceert bij klinisch relevante plasmaconcentraties. Derhalve is het onwaarschijnlijk dat desfesoterodine de klaring van geneesmiddelen wijzigt die door deze enzymen worden gemetaboliseerd.

### *CYP3A4-remmers*

#### o *Krachtige CYP3A4-remmers*

Na inhibitie van CYP3A4 door gelijktijdige toediening van tweemaal daags 200 mg ketoconazol stegen de  $C_{max}$  en AUC van desfesoterodine bij snelle CYP2D6 metaboliseerders met respectievelijk een factor 2,0 en 2,3 en bij trage CYP2D6 metaboliseerders met respectievelijk een factor 2,1 en 2,5. Daarom moet de maximale dosis desfesoterodine worden beperkt tot 3,5 mg bij gelijktijdig gebruik met krachtige CYP3A4-remmers (bijv. atazanavir, clarithromycine, indinavir, itraconazol, ketoconazol, nefazodon, nelfinavir, ritonavir (en alle door ritonavir versterkte therapieën met proteaseremmers), saquinavir en telithromycine (zie rubrieken 4.2 en 4.4).

#### o *Matige CYP3A4-remmers*

Na blokkade van CYP3A4 door gelijktijdige toediening van de matige CYP3A4-remmer fluconazol 200 mg tweemaal daags gedurende 2 dagen, stegen de  $C_{max}$  en de AUC van desfesoterodine met respectievelijk ongeveer 19% en 27%. Doseringaanpassingen worden niet aangeraden in de aanwezigheid van matige CYP3A4-remmers (bijv. erythromycine, fluconazol, diltiazem, verapamil en pompelmoessap).

#### o *Zwakke CYP3A4-remmers*

Het effect van zwakke CYP3A4-remmers (bijv. cimetidine) is niet onderzocht; het valt niet te verwachten dat dit groter is dan het effect van een matige CYP3A4-remmer.

### *CYP3A4-inductoren*

Na inductie van CYP3A4 door gelijktijdige toediening van eenmaal daags 600 mg rifampicine daalden de  $C_{max}$  en AUC van desfesoterodine met respectievelijk ongeveer 70% en 75%, na orale toediening

van 8 mg fesoterodine, de prodrug van desfesoterodine. Inductie van CYP3A4 kan leiden tot subtherapeutische plasmaspiegels. Gelijktijdig gebruik met CYP3A4-inductoren (bijv. carbamazepine, rifampicine, fenobarbital, fenytoïne, sint-janskruid) wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4).

#### *CYP2D6-remmers*

De interactie met CYP2D6-remmers werd niet klinisch getest. De gemiddelde  $C_{max}$  en AUC van desfesoterodine zijn respectievelijk een factor 1,7 en 2 hoger bij trage CYP2D6 metaboliseerders vergeleken met snelle metaboliseerders. Gelijktijdige toediening van een krachtige CYP2D6-remmer kan leiden tot een toename in blootstelling en bijwerkingen. Een dosisvermindering naar 3,5 mg kan nodig zijn (zie rubriek 4.4).

#### *Orale anticonceptiva*

Fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, belemmert de onderdrukking van de ovulatie door orale hormonale anticonceptie niet. Bij aanwezigheid van fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, treden geen veranderingen op in de plasmaconcentraties van gecombineerde orale anticonceptiva die ethinylestradiol en levonorgestrel bevatten.

#### *Warfarine*

Een klinische studie onder gezonde vrijwilligers heeft laten zien dat fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, eenmaal daags 8 mg geen significant effect heeft op de farmacokinetiek of de anticoagulerende activiteit van een enkele dosis warfarine.

#### Pediatrische patiënten

Onderzoek naar interacties is alleen bij volwassenen uitgevoerd.

## **4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding**

### Zwangerschap

Er zijn geen toereikende gegevens over het gebruik van fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, bij zwangere vrouwen. Reproductietoxiciteitsonderzoeken met fesoterodine bij dieren laten geringe embryotoxiciteit zien. In reproductieonderzoeken bij dieren resulteerde orale toediening van fesoterodine aan drachtige muizen en konijnen tijdens de organogenese in foetotoxiciteit bij maternale blootstellingen die respectievelijk 6 en 3 keer de maximale aanbevolen humane dosis (MRHD) bedroegen, gebaseerd op de AUC (zie rubriek 5.3). Het potentiële risico voor de mens is niet bekend. Desfesoterodine wordt niet aanbevolen tijdens de zwangerschap.

### Borstvoeding

Het is onbekend of fesoterodine, desfesoterodine of metabolieten in de moedermelk worden uitgescheiden; daarom wordt borstvoeding tijdens het gebruik van desfesoterodine niet aanbevolen.

### Vruchtbaarheid

Er zijn geen klinische studies uitgevoerd om het effect van fesoterodine op de vruchtbaarheid bij de mens te beoordelen. Bevindingen bij muizen bij blootstellingen van ongeveer 5 tot 19 keer de MRHD tonen een effect op de vruchtbaarheid van wijfjesmuizen. De klinische implicaties van deze bevindingen bij dieren zijn echter onbekend (zie rubriek 5.3). Vrouwen die zwanger kunnen worden, dienen geattendeerd te worden op het gebrek aan vruchtbaarheidsgegevens bij de mens. Desfesoterodine dient alleen gegeven te worden na afweging van de individuele risico's en voordelen.

## **4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen**

Desfesoterodine heeft een geringe invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Voorzichtigheid is geboden bij het besturen van voertuigen of het bedienen van machines als gevolg van het mogelijk optreden van bijwerkingen als wazig zien, duizeligheid en slaperigheid (zie rubriek 4.8).

## 4.8 Bijwerkingen

### Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De veiligheid van fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, werd in placebogecontroleerde klinische onderzoeken beoordeeld bij in totaal 2859 patiënten met een overactieve blaas, van wie 780 een placebo ontvingen.

Als gevolg van de farmacologische eigenschappen van fesoterodine kan de behandeling lichte tot matige antimuscarinerge effecten veroorzaken, zoals een droge mond, droge ogen, dyspepsie en obstipatie. Urineretentie kan soms voorkomen.

In de fesoterodine-groep trad een droge mond, de enige zeer vaak voorkomende bijwerking, op met een frequentie van 28,8%, vergeleken met 8,5% in de placebogroep. De meerderheid van de bijwerkingen trad gedurende de eerste maand van de behandeling op. Uitzondering waren gevallen geclassificeerd als urineretentie of residu na mictie groter dan 200 ml, die na langdurige behandeling konden optreden en die vaker voorkwamen bij mannen dan bij vrouwen.

### Getabelleerde lijst van bijwerkingen

In de onderstaande tabel wordt de frequentie van door de behandeling veroorzaakte bijwerkingen uit placebogecontroleerde klinische onderzoeken aangegeven en vanuit postmarketing ervaring met fesoterodine, prodrug van desfesoterodine. De in deze tabel vermelde bijwerkingen worden met de volgende frequentieconventie gepresenteerd: zeer vaak ( $\geq 1/10$ ), vaak ( $\geq 1/100$  tot  $< 1/10$ ), soms ( $\geq 1/1.000$  tot  $< 1/100$ ), zelden ( $\geq 1/10.000$  tot  $< 1/1.000$ ).

Binnen iedere frequentiegroep worden bijwerkingen gerangschikt naar afnemende ernst.

<b>Systeem/orgaanklasse</b>	<b>Zeer vaak</b>	<b>Vaak</b>	<b>Soms</b>	<b>Zelden</b>
<b>Infecties en parasitaire aandoeningen</b>			Urineweginfectie	
<b>Psychische stoornissen</b>		Slapeloosheid		Verwardheid
<b>Zenuwstelselaandoeningen</b>		Duizeligheid Hoofdpijn	Dysgeusie Slaperigheid	
<b>Oogaandoeningen</b>		Droge ogen	Wazig zien	
<b>Evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen</b>			Vertigo	
<b>Hartaandoeningen</b>			Tachycardie Palpataties	
<b>Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen</b>		Droge keel	Faryngolaryngeale pijn Hoesten Droge neus	
<b>Maagdarmsstelsel-aandoeningen</b>	Droge mond	Buikpijn Diarree Dyspepsie Obstipatie	Buikklasten Flatulentie Gastro-oesofageale reflux	Orale hypoesthesie

		Misselijkheid		
<b>Lever- en galaandoeningen</b>			Verhoogde ALAT Verhoogde GGT	
<b>Huid- en onderhuidaandoeningen</b>			Uitslag Droge huid Jeuk	Angio-oedeem Netelroos
<b>Nier- en urinewegaandoeningen</b>		Dysurie	Urineretentie (waaronder het gevoel dat de blaas niet helemaal leeg is, mictiestoornis) Urinaire hesitatie (druppelsgewijs urineren)	
<b>Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen</b>			Vermoeidheid	

#### Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

In klinisch onderzoek naar fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, werden gevallen van duidelijk verhoogde leverenzymen gemeld. De frequentie hiervan verschilde niet met die in de placebogroep. De relatie tot behandeling met desfesoterodine is onduidelijk.

Er werden electrocardiogrammen gemaakt van 782 patiënten die met 4 mg, 785 patiënten die met 8 mg, 222 patiënten die met 12 mg fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, werden behandeld en van 780 patiënten die een placebo ontvingen. Het voor de hartfrequentie gecorrigeerde QT-interval van met fesoterodine behandelde patiënten verschilde niet van het interval dat werd gezien bij patiënten die een placebo ontvingen. De incidentiepercentages van  $QTc \geq 500$  ms na de uitgangswaarde of van een  $QTc$  stijging  $\geq 60$  ms bedragen 1,9%, 1,3%, 1,4% en 1,5% voor respectievelijk fesoterodine 4 mg, 8 mg, 12 mg en placebo. De klinische relevantie van deze bevindingen is afhankelijk van de aanwezige risicofactoren en gevoeligheid van de individuele patiënt (zie rubriek 4.4).

Na het op de markt brengen werden er gevallen van urineretentie beschreven, die over het algemeen binnen de eerste week van de behandeling met fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, optraden en waarvoor katheterisatie nodig was. Het betrof voornamelijk oudere mannelijke patiënten (65 jaar of ouder) met een voorgeschiedenis van benigne prostaathyperplasie (zie rubriek 4.4).

#### Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten – [www.fagg.be](http://www.fagg.be) - Afdeling Vigilantie - Website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be) - e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be).

## 4.9 Overdosering

Overdosering met antimuscarinica, waaronder desfesoterodine, kan in ernstige anticholinerge effecten resulteren. De behandeling dient symptomatisch en ondersteunend te zijn. In geval een overdosis wordt ECG-bewaking aanbevolen; ook moeten standaard ondersteunende maatregelen voor het behandelen van de QT-verlenging worden toegepast. Fesoterodine is in klinisch onderzoek bij doses tot 28 mg/dag veilig toegediend.

In geval van een overdosis desfesoterodine moet de patiënt met een maagspoeling en actieve kool worden behandeld. De symptomen moeten als volgt worden behandeld:

- Ernstige centrale anticholinerge effecten (bijv. hallucinaties, ernstige opwinding): behandelen met fysostigmine
- Convulsies of uitgesproken opwinding: behandelen met benzodiazepinen
- Ademhalingsinsufficiëntie: behandelen door middel van kunstmatige beademing
- Tachycardie: behandelen met bètablokkers
- Urineretentie: behandelen door middel van katheterisatie
- Mydriasis: behandelen met pilocarpine oogdruppels en/of de patiënt in een donkere kamer plaatsen.

## 5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

### 5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: middelen bij urine-incontinentie, urologische spasmodica, ATC-code: G04BD13

#### Werkingsmechanisme

Desfesoterodine is een competitieve, specifieke muscarinerge receptorantagonist. Het is de primaire actieve metaboliet van fesoterodine, en wordt beschouwd als de belangrijkste actieve farmacologische vorm van fesoterodine; fesoterodine wordt beschouwd als prodrug van desfesoterodine.

Fesoterodinefumaraat wordt snel en in hoge mate door niet-specifieke plasma-esterasen gehydrolyseerd tot desfesoterodine, het 5-hydroxymethyl-derivaat (5-HMT). Het werkingsmechanisme van fesoterodine is een blokkade van muscarine receptoren (M1-M5). De affiniteit van desfesoterodine voor de muscarine receptoren is 2 orders van grootte hoger dan die van fesoterodine. Aangezien desfesoterodine snel gevormd wordt uit fesoterodine door esterklieving, kan fesoterodine in de meeste soorten niet worden gedetecteerd in bloedplasma; desfesoterodine kan echter worden gedetecteerd. Dit is het geval bij verschillende soorten waaronder mens en muis, waarbij de muis de meest relevante niet-klinische soort is die het meest lijkt op de PK-situatie bij mensen. Bij beide soorten fungeert fesoterodine functioneel als prodrug en wordt toxiciteit veroorzaakt door antimuscarine effecten.

#### Klinische werkzaamheid en veiligheid

Aangezien fesoterodine zijn farmacologische activiteit afkomstig is van zijn metaboliet, desfesoterodine, zijn fesoterodine data rechtstreeks relevant voor de werkzaamheid en veiligheid van desfesoterodine. De werkzaamheid van vaste doses fesoterodine 4 mg en 8 mg werd beoordeeld in twee Fase 3 gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde onderzoeken met een duur van 12 weken. Vrouwelijke (79%) en mannelijke patiënten (21%) met een gemiddelde leeftijd van 58 jaar (spreiding 19-91 jaar) werden geïnccludeerd. Het aantal patiënten  $\geq 65$  jaar was 33% en  $\geq 75$  jaar was 11%.

Vergeleken met placebo was bij met fesoterodine behandelde patiënten aan het eind van de behandeling sprake van een statistisch significante gemiddelde daling van het aantal micties per 24 uur en van het aantal episodes van urge-incontinentie per 24 uur. Eveneens was het responspercentage (percentage patiënten dat zijn aandoening op een Treatment Benefit Scale van 4 punten als "zeer verbeterd" of "verbeterd" beschreef) bij gebruik van fesoterodine significant groter dan bij gebruik van een placebo. Bovendien verbeterde fesoterodine de gemiddelde verandering in het uitgescheiden volume per mictie en de gemiddelde verandering in het aantal continente dagen per week (zie Tabel 1 hieronder).

**Tabel 1**

**Gemiddelde veranderingen vanaf de uitgangswaarde tot aan het einde van de behandeling voor primaire en geselecteerde secundaire eindpunten**

Parameter	Onderzoek 1				Onderzoek 2		
	Placebo	Fesoterodine 4 mg	Fesoterodine 8 mg	Actief vergelijkingsproduct	Placebo	Fesoterodine 4 mg	Fesoterodine 8 mg
<b>Aantal micties per 24 uur #</b>							
	N=279	N=265	N=276	N=283	N=266	N=267	N=267
Uitgangs-waarde	12,0	11,6	11,9	11,5	12,2	12,9	12,0
Verandering t.o.v. uitgangs-waarde	-1,02	-1,74	-1,94	-1,69	-1,02	-1,86	-1,94
p-waarde		< 0,001	< 0,001			0,032	< 0,001
<b>Responspercentage (reactie op behandeling) #</b>							
	N=279	N=265	N=276	N=283	N=266	N=267	N=267
Responspercentage	53,4%	74,7%	79,0%	72,4%	45,1%	63,7%	74,2%
p-waarde		< 0,001	< 0,001			< 0,001	< 0,001
<b>Aantal urge-incontinentie episodes per 24 uur</b>							
	N=211	N=199	N=223	N=223	N=205	N=228	N=218
Uitgangs-waarde	3,7	3,8	3,7	3,8	3,7	3,9	3,9
Verandering t.o.v. uitgangs-waarde	-1,20	-2,06	-2,27	-1,83	-1,00	-1,77	-2,42
p-waarde		0,001	< 0,001			0,003	< 0,001
<b>Aantal continente dagen per week</b>							
	N=211	N=199	N=223	N=223	N=205	N=228	N=218
Uitgangs-waarde	0,8	0,8	0,6	0,6	0,6	0,7	0,7
Verandering t.o.v. uitgangs-waarde	2,1	2,8	3,4	2,5	1,4	2,4	2,8
p-waarde		0,007	< 0,001			< 0,001	< 0,001
<b>Mictievolume (ml)</b>							
	N=279	N=265	N=276	N=283	N=266	N=267	N=267
Uitgangs-waarde	150	160	154	154	159	152	156
Verandering t.o.v. uitgangs-waarde	10	27	33	24	8	17	33
p-waarde		< 0,001	< 0,001			0,150	< 0,001

# primaire eindpunten

#### Cardiologische elektrofysiologie

Het effect van 4 mg en 28 mg fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, op het QT-interval werd uitgebreid beoordeeld in een dubbelblind, gerandomiseerd, placebo- en positiefgecontroleerd (400 mg moxifloxacin) onderzoek met parallelgroep met eenmaal daagse behandeling gedurende een periode van 3 dagen bij 261 mannen en vrouwen, in leeftijd variërend tussen 45 en 65 jaar. Veranderingen vanaf de uitgangswaarde in QTc, gebaseerd op de Fridericia correctiemethode lieten geen verschillen zien tussen de actieve behandeling en de placebogroep.

### Pediatrische patiënten

Fesoterodine, prodrug van desfesoterodine, werd geëvalueerd in een gerandomiseerd, open-label onderzoek dat bestond uit een werkzaamheidsfase van 12 weken, gevolgd door een veiligheidsvervolgfase van 12 weken bij kinderen van 6 t/m 17 jaar met neurogene detrusoroveractiviteit. Er werden twee cohorten bestudeerd. In cohort 1 kregen 124 patiënten met een gewicht van > 25 kg een vaste dosis van fesoterodine 4 mg of 8 mg tabletten eenmaal daags of het actieve vergelijkingsproduct oxybutynine XL tabletten. In de veiligheidsvervolgfase werden de patiënten die waren gerandomiseerd naar de tabletten van het actieve vergelijkingsproduct overgezet naar fesoterodine 4 mg of 8 mg tabletten (toegewezen door de onderzoeker).

In cohort 2 kregen 57 patiënten met een gewicht van ≤ 25 kg een vaste dosis van fesoterodine 2 mg of 4 mg eenmaal daags in de vorm van korrels in een capsule (*beads-in-capsule*, BIC). In de veiligheidsvervolgfase zetten de patiënten de dosis fesoterodine voort waarnaar ze waren gerandomiseerd. Voor opname in het onderzoek diende de neurologische ziekte van de patiënten stabiel te zijn en dienden ze te beschikken over klinisch of urodynamisch aangetoonde neurogene detrusoroveractiviteit (zie rubriek 4.2).

Het primaire werkzaamheidseindpunt was voor beide cohorten de gemiddelde verandering ten opzichte van de uitgangswaarde in de maximale cystometrische blaascapaciteit (*maximum cystometric bladder capacity*, MCBC) in week 12. Behandeling met fesoterodine 4 mg of 8 mg tabletten leidde tot verbeteringen in het primaire werkzaamheidseindpunt, MCBC, in week 12 ten opzichte van de uitgangswaarde voor kinderen in cohort 1, met numeriek grotere veranderingen ten opzichte van de uitgangswaarde voor fesoterodine 8 mg tabletten dan voor fesoterodine 4 mg tabletten. Behandeling met fesoterodine 2 mg en 4 mg BIC leidde tot verbeteringen in het primaire werkzaamheidseindpunt, MCBC, in week 12 ten opzichte van de uitgangswaarde voor kinderen in cohort 2, met numeriek grotere veranderingen ten opzichte van de uitgangswaarde voor fesoterodine 4 mg BIC dan voor fesoterodine 2 mg BIC.

**Tabel 2**

**Gemiddelde uitgangswaarde en verandering vanaf de uitgangswaarde tot week 12 in de maximale cystometrische blaascapaciteit (ml)**

	Cohort 1 (lichaamsgewicht > 25 kg)			Cohort 2 (lichaamsgewicht ≤ 25 kg)	
	Feso 4 mg tablet	Feso 8 mg tablet	Oxybutynine XL	Feso 2 mg BIC	Feso 4 mg BIC
	N = 41	N = 41	N = 38	N = 25	N = 28
Uitgangswaarde	195,1	173,3	164,1	131,4	126,7
Verandering t.o.v. uitgangswaarde (95%-BI) <sup>a</sup>	58,12 (28,84; 87,39)	83,36 (54,22; 112,49)	87,17 (56,82; 117,53)	23,49 (3,03; 43,95)	40,17 (20,84; 59,50)
p-waarde t.o.v. uitgangswaarde <sup>a</sup>	0,0001	<0,0001	< 0,0001	-- <sup>b</sup>	-- <sup>b</sup>

Afkortingen: BIC = *beads-in-capsule*; BI = betrouwbaarheidsinterval; Feso = fesoterodine, N = aantal patiënten met niet-ontbrekende meting voor de uitgangswaarde; t.o.v. = ten opzichte van. Uitgangswaarde is gedefinieerd als de laatste beschikbare meting vóór aanvang van de behandeling.

<sup>a</sup> Gebaseerd op een analyse van een covariantiemodel met termen voor behandelgroep, uitgangswaarde voor de maximale cystometrische blaascapaciteit en uitgangsgewicht. 'Last

*observation carried forward* luitgangswaarneming werd gebruikt voor het invullen van ontbrekende waarden.

<sup>b</sup> Er was geen hypothesetoetsing voor cohort 2 gepland, daarom worden er geen p-waarden vermeld.

### Secundaire eindpunten

Behandeling met fesoterodine 4 mg of 8 mg tabletten leidde tot statistisch significante verbeteringen in het secundaire eindpunt: urodynamische meting van het blaasvolume bij de eerste onvrijwillige detrusorcontractie.

De meest gemelde bijwerkingen in de werkzaamheidsfase waren diarree, droge mond, obstipatie, buikpijn (waaronder pijn in de bovenbuik) en hoofdpijn. Deze lichte tot matige bijwerkingen komen overeen met de farmacologische, antimuscarinerige eigenschappen van fesoterodine.

Bij patiënten die fesoterodine kregen, werden stijgingen van de hartslag waargenomen die niet gepaard gingen met klinische symptomen. Over het algemeen was het veiligheidsprofiel bij kinderen met neurogene detrusoroveractiviteit vergelijkbaar met het veiligheidsprofiel dat werd waargenomen bij volwassenen met het overactieve blaassyndroom.

## 5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Desfesoterodine is de actieve metaboliet van de prodrug fesoterodine.

### Absorptie

Na orale toediening van fesoterodine was het moederbestanddeel niet in plasma detecteerbaar, als gevolg van een snelle en uitgebreide hydrolyse door niet-specifieke plasma-esterasen.

De farmacokinetiek van desfesoterodine is gelijkwaardig na toediening van orale fesoterodine en desfesoterodine in equimolaire doses zonder of met voeding.

Door het eerste passage metabolisme is de biologische beschikbaarheid van de actieve metaboliet desfesoterodine 52% na orale toediening van fesoterodine. De farmacokinetiek van desfesoterodine is lineair na orale toediening van een enkele dosis in doses van 3,5 en 7 mg.

De blootstellingen aan 5-HMT tijdens steady-state bij gezonde volwassen proefpersonen na fesoterodine 4 mg en 8 mg tabletten eenmaal daags worden samengevat in tabel 3.

**Tabel 3**

**Samenvatting van de geometrische gemiddelde [% CV] farmacokinetische parameters voor de actieve metaboliet na toediening van fesoterodine tijdens steady-state bij gezonde volwassen proefpersonen van 18 t/m 50 jaar**

Dosering/toedieningsvorm	N	C <sub>max,ss</sub> (ng/ml)	AUC <sub>tau,ss</sub> (ng*h/ml)
4 mg QD/tablet	6	1,71 (74,9)	16,39 (69,8)
8 mg QD/tablet	6	4,66 (43,3)	46,51 (46,8)

Afkortingen: AUC<sub>tau,ss</sub> = oppervlakte onder de concentratie-tijdcurve tijdens steady-state over het toedieningsinterval van 24 uur; C<sub>max,ss</sub> = maximale plasmaconcentratie tijdens steady-state; CV = variatiecoëfficiënt; N = aantal patiënten met PK-gegevens; QD = eenmaal daags.

De maximale plasmaconcentraties van desfesoterodine worden na ongeveer 5 uur na toediening van een formulering van desfesoterodine met langdurige afgifte bereikt. Therapeutische plasmaspiegels worden bereikt na de eerste toediening van desfesoterodine. Er treedt geen accumulatie op na toediening van meerdere doses.

Blootstelling aan desfesoterodine was ongeveer 5-10% verhoogd in gevoede toestand in vergelijking met nuchtere toestand na orale toediening van desfesoterodine. Hoewel bioequivalentie tussen de 2 behandelingen niet kan worden aangetoond, wordt het verschil niet klinisch relevant geacht. Daarom is dosisaanpassing met betrekking tot voedsel niet noodzakelijk voor fesoterodine.

Fesoterodine en desfesoterodine tonen een vergelijkbare farmacokinetiek na toediening van geneesmiddelen in respectievelijk gevoede toestand en nuchtere toestand.

#### Distributie

De plasmaproteïnebinding van desfesoterodine is laag met ongeveer 50% gebonden aan albumine en alfa-1-zuur glycoproteïne. Het gemiddelde steady-state volume van de verdeling na intraveneuze infusie van desfesoterodine is 169 l.

#### Biotransformatie

Na orale toediening van fesoterodine, wordt het moederbestanddeel snel en in hoge mate gehydrolyseerd tot de actieve metaboliet desfesoterodine. Desfesoterodine wordt verder in de lever gemetaboliseerd tot de carboxy- en N-desisopropyl-metaboliet, gemedieerd door respectievelijk CYP2D6 en CYP3A4. Bovendien kan CYP2A6 betrokken zijn bij de vorming van de N-desisopropylmetaboliet. De gemiddelde  $C_{max}$  en AUC van de actieve metaboliet zijn respectievelijk 1,7 en 2 maal hoger bij trage CYP2D6 metaboliseerders dan bij snelle metaboliseerders.

Er werd geen in vivo interconversie van het R-enantiomeer waargenomen na de toediening van R-desfesoterodine in een formulering met langdurige afgifte.

#### Eliminatie

Levermetabolisme en renale excretie dragen significant bij aan de eliminatie van de actieve metaboliet. Na orale toediening van fesoterodine werd ongeveer 70% van de toegediende dosis teruggevonden in de urine als de actieve metaboliet (16%), carboxy-metaboliet (34%), carboxy-N-desisopropyl-metaboliet (18%) of N-desisopropyl-metaboliet (1%), en een kleinere hoeveelheid (7%) werd in de feces teruggevonden. De terminale halfwaardetijd van desfesoterodine na orale toediening van fesoterodine is ongeveer 7 uur en wordt gelimiteerd door de absorptiesnelheid.

#### Leeftijd en geslacht

Voor deze subpopulaties wordt geen dosisaanpassing aanbevolen. De farmacokinetiek van desfesoterodine na orale toediening van fesoterodine wordt door leeftijd en geslacht niet significant beïnvloed.

#### Nierfunctiestoornissen

Bij patiënten met een lichte tot matige nierfunctiestoornis (GFR 30-80 ml/min) stegen de  $C_{max}$  en AUC van desfesoterodine na orale toediening van fesoterodine in vergelijking met gezonde proefpersonen tot respectievelijk een factor 1,5 en 1,8. Bij patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (GFR < 30 ml/min) stegen de  $C_{max}$  en AUC respectievelijk met een factor 2,0 en 2,3.

#### Leverfunctiestoornissen

Bij patiënten met een matige leverfunctiestoornis (ChildPugh B) stegen de  $C_{max}$  en AUC van desfesoterodine na orale toediening van fesoterodine tot respectievelijk een factor 1,4 en 2,1, in vergelijking met gezonde proefpersonen. De farmacokinetiek van fesoterodine is bij patiënten met een ernstige leverfunctiestoornis niet bestudeerd.

#### Pediatrische patiënten

De farmacokinetiek van desfesoterodine werd niet beoordeeld bij pediatrische patiënten.

Bij kinderen van 6 jaar t/m 17 jaar met neurogene detrusoroveractiviteit en een gewicht van 35 kg die snelle metabolisierders van CYP2D6 zijn en fesoterodine-tabletten krijgen, worden de gemiddelde waarden van schijnbare orale klaring, distributievolume en de absorptiesnelheidsconstante van 5-HMT geschat op respectievelijk ongeveer 72 l/uur, 68 l en 0,09 uur<sup>1</sup>. De  $T_{max}$  en de halfwaardetijd van 5-HMT worden geschat op respectievelijk ongeveer 2,55 uur en 7,73 uur. Net zoals bij volwassenen wordt de blootstelling aan 5-HMT bij trage CYP2D6 metabolisierders geschat op een factor 2 hoger dan bij snelle metabolisierders.

De post-hoc schattingen van de blootstellingen aan 5-HMT tijdens steady-state bij kinderen na fesoterodine 4 mg en 8 mg tabletten eenmaal daags worden samengevat in tabel 4.

**Tabel 4**

**Samenvatting van de geometrische gemiddelde [% CV] farmacokinetische parameters voor de actieve metaboliet na toediening van fesoterodine tijdens steady-state bij kinderen met NDO of OAB, met een gewicht > 25 kg**

Leeftijd	Dosering/ toedieningsvorm	N	$C_{max,ss}$ (ng/ml)	$AUC_{tau,ss}$ (ng*h/ml)
6 t/m 17 jaar (patiënten met NDO)	4 mg QD/tablet	32	4,88 (48,2)	59,1 (51,7)
	8 mg QD/tablet	39	8,47 (41,6)	103 (46,2)
8 t/m 17 jaar (patiënten met NDO of OAB)	8 mg QD/tablet <sup>1</sup>	21	7,15 (39,5)	86,4 (44,0)

<sup>1</sup> De dosering werd gestart met 4 mg QD gedurende 4 weken en verhoogd tot 8 mg QD gedurende de volgende 4 weken.

Afkortingen:  $AUC_{tau,ss}$  = oppervlakte onder de concentratie-tijdcurve tijdens steady-state over het toedieningsinterval van 24 uur;  $C_{max,ss}$  = maximale plasmaconcentratie tijdens steady-state; CV = variatiecoëfficiënt; N = aantal patiënten met PK-gegevens; QD = eenmaal daags.

### 5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

In niet-klinisch onderzoek naar veiligheidsfarmacologie, algemene toxiciteit, genotoxiciteit en carcinogeniteit zijn geen klinisch relevante effecten waargenomen, behalve die gerelateerd waren aan het farmacologisch effect van het actieve bestanddeel.

Reproductieonderzoeken met fesoterodine hebben geringe embryotoxiciteit aangetoond bij doses die voor de moeder net niet toxisch waren (verhoogd aantal resorpties, pre- en postimplantatie verliezen).

Van suprathérapeutische concentraties van desfesoterodine is aangetoond dat ze de K<sup>+</sup>-stroom in gekloonde hERG-kanalen (human ether-à-go-go-related gene) remmen en de duur van de actiepotentiaal in geïsoleerde Purkinje-vezels van de hond verlengen (70% en 90% repolarisatie). In honden die bij bewustzijn waren, had de actieve metaboliet echter geen effect op het QT-interval en het QTc-interval bij plasmaconcentraties van minimaal een factor 33 hoger dan de gemiddelde maximale vrije plasmaconcentratie bij proefpersonen die snelle metabolisierders zijn en een factor 21 hoger dan gemeten bij proefpersonen die trage CYP2D6 metabolisierders zijn na toediening van eenmaal daags 8 mg fesoterodine.

In een studie naar de vruchtbaarheid en de vroege embryonale ontwikkeling bij muizen had fesoterodine geen effect op de mannelijke reproductie of vruchtbaarheid bij doses tot 45 mg/kg/dag. Bij 45 mg/kg/dag werd een lager aantal corpora lutea, innestelingsplaatsen en levensvatbare foetussen

waargenomen bij wijfjesmuizen die fesoterodine kregen toegediend vanaf twee weken vóór het paren tot en met dag zeven van de dracht. De maternale “No-Observed-Effect Level” (NOEL) en de NOEL voor effecten op de reproductie en de vroege embryonale ontwikkeling waren beide 15 mg/kg/dag. Gebaseerd op de AUC was de systemische blootstelling 0,6 tot 1,5 keer hoger bij muizen dan bij de mens bij de MRHD, terwijl de blootstelling, gebaseerd op de piek-plasmaconcentraties, bij muizen 5 tot 9 keer hoger was.

## **6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **6.1 Lijst van hulpstoffen**

Microkristallijne cellulose (Type 101)  
Povidon 25  
Hypromellose 2208  
Microcelac 100 (bevat lactosemonohydraat en microkristallijne cellulose)  
Magnesiumstearaat  
Hypromellose 2910  
Glycerol 85%  
Titaandioxide (E171)  
Indigokarmijn-aluminiumpigment (E132).

### **6.2 Gevallen van onverenigbaarheid**

Niet van toepassing.

### **6.3 Houdbaarheid**

2 jaar

### **6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Bewaren beneden 30°C.  
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

### **6.5 Aard en inhoud van de verpakking**

Aluminium-aluminium blisterverpakkingen die 14, 28, 56, 84, 98, 100 en 112 tabletten met verlengde afgifte bevatten.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geen bijzondere vereisten.

## **7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Teva Pharma Belgium N.V.

Laarstraat 16  
B-2610 Wilrijk

**8. NUMMERS VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

3,5 mg: BE514800

7 mg: BE514817

**9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/ VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste verlening van de vergunning: 14/08/2017

Datum van laatste verlenging: 03/03/2022.

**10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

Datum van herziening van de tekst: 06/2024.

Datum van goedkeuring van de tekst: 06/2024.