

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
ТЕМОЗОЛОМИД

**Регистрационный номер:** ЛП-004068

**Торговое наименование:** ТЕМОЗОЛОМИД

**Международное непатентованное наименование:** Темозоломид

**Лекарственная форма:** капсулы

**Состав:** 1 капсула содержит:

*Дозировка 20 мг. Действующее вещество:* темозоломид 20 мг.

*Вспомогательные вещества:* лактоза безводная, карбоксиметилкрахмал натрия, стеариновая кислота, винная кислота, кремния диоксид коллоидный, твердая желатиновая капсула [*корпус:* титана диоксид (E171), желатин; *крышечка:* титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E172), индигокармин (E132), желатин].

*Дозировка 100 мг. Действующее вещество:* темозоломид 100 мг.

*Вспомогательные вещества:* лактоза безводная, карбоксиметилкрахмал натрия, стеариновая кислота, винная кислота, кремния диоксид коллоидный, твердая желатиновая капсула [*корпус:* титана диоксид (E171), желатин; *крышечка:* титана диоксид (E171), краситель пунцовый 4R, краситель железа оксид красный (E172), желатин].

*Дозировка 140 мг. Действующее вещество:* темозоломид 140 мг.

*Вспомогательные вещества:* лактоза безводная, карбоксиметилкрахмал натрия, стеариновая кислота, винная кислота, кремния диоксид коллоидный, твердая желатиновая капсула [*корпус:* титана диоксид (E171), желатин; *крышечка:* титана диоксид (E171), индигокармин (E132), желатин].

*Дозировка 180 мг. Действующее вещество:* темозоломид 180 мг.

*Вспомогательные вещества:* лактоза безводная, карбоксиметилкрахмал натрия, стеариновая кислота, винная кислота, кремния диоксид коллоидный, твердая желатиновая капсула [*корпус:* титана диоксид (E171), желатин; *крышечка:* титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E172), желатин].

*Дозировка 250 мг. Действующее вещество:* темозоломид 250 мг.

*Вспомогательные вещества:* лактоза безводная, карбоксиметилкрахмал натрия, стеариновая кислота, винная кислота, кремния диоксид коллоидный, твердая желатиновая капсула [*корпус:* титана диоксид (E171), желатин; *крышечка:* титана диоксид (E171), краситель желтый «солнечный закат» FCF (E110), желатин].

## Описание

**Дозировка 20 мг.** Твердые желатиновые капсулы № 2 с корпусом белого цвета и крышечкой зеленого цвета.

**Дозировка 100 мг.** Твердые желатиновые капсулы № 1 с корпусом белого цвета и крышечкой красного цвета.

**Дозировка 140 мг.** Твердые желатиновые капсулы № 1 с корпусом белого цвета и крышечкой голубого цвета.

**Дозировка 180 мг.** Твердые желатиновые капсулы № 0 с корпусом белого цвета и крышечкой желтого цвета.

**Дозировка 250 мг.** Твердые желатиновые капсулы № 0 с корпусом белого цвета и крышечкой оранжевого цвета.

Содержимое капсул – порошок от белого до светло-розового или светло-коричневого с желтоватым оттенком цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** противоопухолевое средство, алкилирующее соединение

**Код АТХ:** L01AX03

## Фармакологические свойства

### Фармакодинамика

Темозоломид – это имидазотетразиновый алкилирующий препарат, обладающий противоопухолевой активностью. При попадании в системную циркуляцию при физиологических значениях рН он подвергается быстрому химическому превращению с образованием активного соединения – монометилтриазеноимидазолкарбоксамид (МТИК). Считается, что цитотоксичность МТИК обусловлена в первую очередь алкилированием гуанина в положении O<sup>6</sup> и дополнительным алкилированием в положении N<sup>7</sup>. По-видимому, возникающие при этом цитотоксические повреждения включают (запускают) механизм аберрантного восстановления метилового остатка.

### Фармакокинетика

Темозоломид после приема внутрь быстро всасывается и также быстро выводится из организма с мочой. Темозоломид быстро проникает через гематоэнцефалический барьер (ГЭБ) и попадает в спинномозговую жидкость. Максимальная концентрация (C<sub>max</sub>) в плазме достигается в среднем через 0,5–1,5 ч (самое раннее – через 20 минут) после приема препарата. Период полувыведения (T<sub>1/2</sub>) из плазмы составляет примерно 1,8 ч. Клиренс, объем распределения в плазме и T<sub>1/2</sub> не зависят от дозы. Темозоломид слабо связывается с белками (12–16 %). После перорального приема темозоломида средняя степень выведения

с фекалиями в течение 7 дней составляла 0,8 %, что свидетельствует о полном всасывании препарата. Основной путь выведения темозоломида – через почки. Через 24 ч после перорального приема приблизительно 5–10 % дозы определяется в неизменном виде в моче; остальная часть выводится в виде 4-амино-5-имидазолкарбоксамида гидрохлорида (АИК), темозоломидовой кислоты или неидентифицированных полярных метаболитов.

Прием темозоломида вместе с пищей вызывает снижение  $C_{\max}$  на 33 % и уменьшение площади под кривой «концентрация–время» (AUC) на 9 %.

Клиренс препарата в плазме крови не зависит от возраста, функции почек или потребления табака. Фармакокинетический профиль препарата у пациентов с нарушением функции печени слабой или средней степени такой же, как и у лиц с нормальной функцией печени. У детей показатель AUC выше, чем у взрослых. Максимальная переносимая доза (МПД) у детей и взрослых оказалась одинаковой и составила 1000 мг/м<sup>2</sup> на один цикл лечения.

#### **Показания к применению**

- Впервые выявленная мультиформная глиобластома – комбинированное лечение с лучевой терапией с последующей адъювантной монотерапией;
- злокачественная глиома (мультиформная глиобластома или анапластическая астроцитома), при наличии рецидива или прогрессирования заболевания после стандартной терапии;
- распространенная метастазирующая злокачественная меланома – в качестве терапевтического средства первого ряда.

#### **Противопоказания**

- Повышенная чувствительность к темозоломиду или другим компонентам препарата, а также к дакарбазину (ДТИК);
- выраженная миелосупрессия;
- беременность;
- период грудного вскармливания;
- детский возраст до 3-х лет (рецидивирующая или прогрессирующая злокачественная глиома) или до 18 лет (впервые выявленная мультиформная глиобластома или злокачественная меланома).

#### **С осторожностью**

- Пожилой возраст (старше 70 лет);
- нарушение функции почек или печени тяжелой степени;

- редкие наследственные заболевания, такие как ~~непереносимость галактозы, дефицит лактазы или глюкозо-галактозная мальабсорбция.~~

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Препарат ТЕМОЗОЛОМИД противопоказан беременным женщинам. Пациентки, применяющие препарат, должны быть осведомлены о потенциальной опасности для плода в случае, если беременность наступает во время лечения препаратом ТЕМОЗОЛОМИД.

Неизвестно, проникает ли темозоломид в грудное молоко, поэтому необходимо прекратить либо кормление грудью, либо терапию препаратом ТЕМОЗОЛОМИД.

Необходимо сообщить беременным женщинам о потенциальном риске для плода. Женщинам с репродуктивным потенциалом необходимо рекомендовать использование эффективной концентрации во время лечения препаратом ТЕМОЗОЛОМИД и в течение не менее 6 месяцев после приема последней дозы. Вследствие потенциального риска генотоксического действия на сперматозоиды необходимо рекомендовать использовать презервативы пациентам-мужчинам с партнершами-женщинами с репродуктивным потенциалом во время лечения препаратом ТЕМОЗОЛОМИД и в течение, как минимум, 3 месяцев после приема последней дозы. Необходимо рекомендовать пациентам-мужчинам не сдавать сперму во время лечения препаратом ТЕМОЗОЛОМИД и в течение, как минимум, 3 месяцев после приема последней дозы.

### **Способ применения и дозы**

Препарат ТЕМОЗОЛОМИД принимают внутрь, натощак, не менее чем за 1 ч до приема пищи. Назначенная доза должна быть принята с использованием минимально возможного числа капсул. Капсулы нельзя вскрывать или разжевывать, а следует проглатывать целиком, запивая стаканом воды.

### ***Впервые выявленная мультиформная глиобластома***

Лечение взрослых пациентов (старше 18 лет). *Первичное лечение* проводят **в комбинации с лучевой терапией**. Препарат ТЕМОЗОЛОМИД применяется в дозе 75 мг/м<sup>2</sup> ежедневно в течение 42 дней одновременно с проведением лучевой терапии (30 фракций в суммарной дозе 60 Гр) с последующими 6 циклами адъювантной терапии.

Снижение дозы не рекомендуется, однако прием препарата может прерываться в зависимости от переносимости. Возобновление приема препарата ТЕМОЗОЛОМИД возможно на протяжении всего 42-дневного периода комбинированного лечения и вплоть до 49 дня, но только при соблюдении всех перечисленных ниже условий:

- абсолютное количество нейтрофилов – не ниже  $1,5 \times 10^9/\text{л}$ ;
- количество тромбоцитов – не ниже  $100 \times 10^9/\text{л}$ ;

- критерий токсичности (СТС) не выше степени 1 (за исключением алопеции, тошноты и рвоты).

Во время лечения следует еженедельно проводить исследование крови с подсчетом количества клеток. Рекомендации по снижению дозы или отмене препарата ТЕМОЗОЛОМИД во время комбинированной фазы лечения даны в таблице 1.

*Таблица 1. Рекомендации по снижению дозы или отмене препарата ТЕМОЗОЛОМИД при комбинированном лечении с лучевой терапией*

Критерий токсичности (СТС)	Перерыв в приеме препарата ТЕМОЗОЛОМИД*	Прекращение приема препарата ТЕМОЗОЛОМИД
Абсолютное количество нейтрофилов	$\geq 0,5 \times 10^9/\text{л}$ , но $< 1,5 \times 10^9/\text{л}$	$< 0,5 \times 10^9/\text{л}$
Количество тромбоцитов	$\geq 10 \times 10^9/\text{л}$ , но $< 100 \times 10^9/\text{л}$	$< 10 \times 10^9/\text{л}$
СТС (негематологическая токсичность за исключением алопеции, тошноты и рвоты)	Степень 2	Степень 3 или 4

\*Возобновление приема препарата ТЕМОЗОЛОМИД возможно при соблюдении всех перечисленных ниже условий: абсолютное количество нейтрофилов – не ниже  $1,5 \times 10^9/\text{л}$ , количество тромбоцитов – не ниже  $100 \times 10^9/\text{л}$ , СТС - не выше степени 1 (за исключением алопеции, тошноты и рвоты).

**Адьювантная терапия** назначается спустя 4 недели после завершения комбинированной терапии и проводится в виде 6 дополнительных циклов.

**Цикл 1:** препарат ТЕМОЗОЛОМИД назначается в дозе  $150 \text{ мг}/\text{м}^2$  в течение 5 дней с последующим 23-дневным перерывом в лечении.

**Цикл 2:** доза препарата ТЕМОЗОЛОМИД может быть увеличена до  $200 \text{ мг}/\text{м}^2$  в день, при условии, что при первом цикле лечения выраженность негематологической токсичности (в соответствии со шкалой токсичности СТС) не превышала степени 2 (за исключением алопеции, тошноты и рвоты), при этом абсолютное количество нейтрофилов было не ниже  $1,5 \times 10^9/\text{л}$ , а количество тромбоцитов – не ниже  $100 \times 10^9/\text{л}$ . Если в цикле 2 доза препарата ТЕМОЗОЛОМИД не была увеличена, ее не следует увеличивать и в следующих циклах. Если в цикле 2 доза была  $200 \text{ мг}/\text{м}^2$ , в такой же суточной дозе препарат назначается и в следующих циклах (при отсутствии токсичности). В каждом цикле прием препарата ТЕМОЗОЛОМИД осуществляют в течение 5 дней подряд с последующим 23-дневным перерывом. Рекомендации по снижению дозы в адьювантной фазе лечения даны в таблицах 2 и 3. На 22 день лечения (21 день после приема первой дозы препарата ТЕМОЗОЛОМИД) необходимо провести исследование крови с подсчетом количества

клеток. Отмену или снижение дозы препарата ТЕМОЗОЛОМИД следует проводить, руководствуясь таблицей 3.

*Таблица 2. Ступени дозирования препарата ТЕМОЗОЛОМИД при адъювантной терапии*

Ступень	Доза (мг/м <sup>2</sup> /день)	Примечание
- 1	100	Уменьшение дозы с учетом предшествующей токсичности (см. таблицу 3)
0	150	Доза во время цикла 1
1	200	Доза во время циклов 2–6 (при отсутствии токсичности)

*Таблица 3. Рекомендации по снижению дозы или отмене препарата ТЕМОЗОЛОМИД при адъювантной терапии*

Критерий токсичности	Уменьшение дозы препарата ТЕМОЗОЛОМИД на 1 ступень (см. таблицу 2)	Прекращение приема препарата ТЕМОЗОЛОМИД
Абсолютное количество нейтрофилов	$<1,0 \times 10^9/\text{л}$	*
Количество тромбоцитов	$<50 \times 10^9/\text{л}$	*
СТС (негематологическая токсичность за исключением алопеции, тошноты и рвоты)	Степень 3	Степень 4*

\*Препарат ТЕМОЗОЛОМИД следует отменить, если требуется снижение дозы до  $< 100 \text{ мг/м}^2$ , а также в случае рецидива негематологической токсичности степени 3 (за исключением алопеции, тошноты и рвоты) после снижения дозы.

***Прогрессирующая или рецидивирующая злокачественная глиома в форме мультиформной глиобластомы или анапластической астроцитомы (лечение взрослых и детей старше 3-х лет). Распространенная метастазирующая злокачественная меланома (лечение взрослых)***

Пациентам, ранее не получавшим химиотерапию, препарат ТЕМОЗОЛОМИД назначается в дозе  $200 \text{ мг/м}^2$  1 раз в день на протяжении 5 дней подряд с последующим перерывом в приеме препарата в течение 23 дней (общая продолжительность одного цикла лечения составляет 28 дней). Для пациентов, ранее проходивших курс химиотерапии, начальная доза составляет  $150 \text{ мг/м}^2$  1 раз в день; во втором цикле доза может быть повышена до  $200 \text{ мг/м}^2$  в день в течение 5 дней при условии, что в первый день следующего цикла абсолютное количество нейтрофилов не ниже  $1,5 \times 10^9/\text{л}$ , а количество тромбоцитов не ниже  $100 \times 10^9/\text{л}$ . Корректировка дозы препарата ТЕМОЗОЛОМИД должна быть основана на

токсичности в соответствии с минимальным значением абсолютного количества нейтрофилов или количества тромбоцитов.

### **Особые группы пациентов**

#### *Дети*

Препарат ТЕМОЗОЛОМИД у детей 3 лет и старше следует применять только при рецидивирующей или прогрессирующей злокачественной глиоме. Опыт применения препарата у детей данной возрастной категории очень ограниченный. Данные о применении препарата у детей младше 3 лет отсутствуют.

#### *Пациенты с печеночной или почечной недостаточностью*

Фармакокинетические данные темозоломида у пациентов с нормальной функцией печени были сопоставимы с данными у пациентов с печеночной недостаточностью легкой и средней степени. Данные по режиму дозирования темозоломида у пациентов с печеночной недостаточностью тяжелой степени (класс С по классификации Чайлд-Пью) и почечной недостаточностью отсутствуют. Основываясь на данных фармакокинетики, маловероятно, что требуется снижение дозы у пациентов с печеночной недостаточностью тяжелой степени и любой степенью почечной недостаточности. Однако следует соблюдать осторожность при применении препарата ТЕМОЗОЛОМИД у данных групп пациентов.

#### *Пациенты пожилого возраста*

На основании данных, полученных методом фармакокинетического анализа у пациентов 19–78 лет, клиренс темозоломида не зависит от возраста. Однако у пациентов пожилого возраста (старше 70 лет) возрастает риск развития нейтропении и тромбоцитопении.

#### *Рекомендации по модификации дозы препарата ТЕМОЗОЛОМИД при лечении прогрессирующей или рецидивирующей злокачественной глиомы или злокачественной меланомы*

У пациентов, принимающих препарат ТЕМОЗОЛОМИД, может развиваться миелосупрессия, включая длительную панцитопению. Возможно развитие апластической анемии, которая в единичных случаях приводила к летальному исходу. Развитие апластической анемии также может быть связано с применением ряда препаратов, таких как карбамазепин, фенитоин или сульфаметоксазол/триметоприм, поэтому при одновременном применении препарата ТЕМОЗОЛОМИД и данных препаратов сложно установить причину развития апластической анемии. Начинать лечение препаратом ТЕМОЗОЛОМИД можно только при абсолютном количестве нейтрофилов  $\geq 1,5 \times 10^9/\text{л}$  и тромбоцитов  $\geq 100 \times 10^9/\text{л}$ . Полный клинический анализ крови должен быть выполнен на 22 день (21 день после приема первой дозы), но не позднее 48 ч после этого дня и далее – еженедельно, пока абсолютное

количество нейтрофилов не станет выше  $1,5 \times 10^9/\text{л}$ , а количество тромбоцитов не превысит  $100 \times 10^9/\text{л}$ . При абсолютном количестве нейтрофилов ниже  $1,0 \times 10^9/\text{л}$  или тромбоцитов ниже  $50 \times 10^9/\text{л}$  в ходе любого цикла лечения, доза в следующем цикле должна быть снижена на одну ступень. Возможные дозы:  $100 \text{ мг}/\text{м}^2$ ,  $150 \text{ мг}/\text{м}^2$  и  $200 \text{ мг}/\text{м}^2$ . Минимальная рекомендованная доза составляет  $100 \text{ мг}/\text{м}^2$ .

Длительность лечения составляет максимально 2 года. При появлении признаков прогрессирования заболевания применение препарата ТЕМОЗОЛОМИД следует прекратить.

### **Побочное действие**

#### ***Опыт применения темозоломида в клинических исследованиях***

У пациентов, получавших терапию темозоломидом в комбинации с лучевой терапией или при адъювантной терапии после лучевой терапии для лечения впервые выявленной мультиформной глиобластомы, или при адъювантной терапии у пациентов с рецидивирующей или прогрессирующей глиомой, очень часто сообщались сходные нежелательные реакции: тошнота, рвота, запор, анорексия, головная боль и повышенная утомляемость. Очень часто сообщалось о судорогах у пациентов с впервые выявленной мультиформной глиобластомой, получавших адъювантную терапию. Очень часто сообщалось о сыпи у пациентов с впервые выявленной мультиформной глиобластомой, получавших терапию темозоломидом одновременно с лучевой терапией, а также при монотерапии, и часто – при рецидивирующей глиоме. Большинство гематологических нежелательных явлений было зарегистрировано часто или очень часто при обоих показаниях (таблицы 4 и 5); после каждой таблицы представлена частота изменения лабораторных показателей 3–4 степени тяжести.

В таблицах нежелательные явления классифицируются в соответствии с системно-органным классом и частотой. Группы частоты определяются в соответствии со следующей градацией: очень часто ( $\geq 1/10$ ); часто (от  $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечасто (от  $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ); редко (от  $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ); очень редко (от  $< 1/10000$ ). В рамках каждой группы частот нежелательные явления представлены в порядке уменьшения серьезности.

#### ***Впервые выявленная мультиформная глиобластома***

В таблице 4 указаны нежелательные явления, возникшие после начала лечения у пациентов с впервые выявленной мультиформной глиобластомой во время фазы комбинированной терапии и адъювантной терапии.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 17.09.2024 № 19766  
(Входящий МЗ №4279925)

Таблица 4. Нежелательные явления, возникшие после начала лечения во время фазы одновременного лечения и адъювантной терапии у пациентов с впервые выявленной мультиформной глиобластомой

Системно-органый класс/частота	Комбинированная терапия (лучевая+темозоломид) n=288*	Адьювантная терапия n=224
<b>Инфекционные и паразитарные заболевания</b>		
<i>Часто</i>	прочие инфекции, <i>Herpes simplex</i> , раневая инфекция, фарингит <sup>1</sup> , кандидоз слизистой оболочки полости рта	прочие инфекции, кандидоз слизистой оболочки полости рта
<i>Нечасто</i>		<i>Herpes simplex</i> , <i>Herpes zoster</i> , гриппоподобный синдром
<b>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</b>		
<i>Часто</i>	нейтропения, тромбоцитопения, лимфопения, лейкопения	фебрильная нейтропения, тромбоцитопения, анемия, лейкопения
<i>Нечасто</i>	фебрильная нейтропения, анемия	лимфопения, петехии
<b>Нарушения со стороны эндокринной системы</b>		
<i>Нечасто</i>	синдром Иценко-Кушинга	синдром Иценко-Кушинга
<b>Нарушения со стороны обмена веществ и питания</b>		
<i>Очень часто</i>	анорексия	анорексия
<i>Часто</i>	гипергликемия, снижение массы тела	снижение массы тела
<i>Нечасто</i>	гипокалиемия, повышение щелочной фосфатазы, повышение массы тела	гипергликемия, повышение массы тела
<b>Нарушения психики</b>		
<i>Часто</i>	беспокойство, эмоциональная лабильность, бессонница	беспокойство, депрессия, эмоциональная лабильность, бессонница
<i>Нечасто</i>	возбуждение, апатия, поведенческие расстройства, депрессия, галлюцинации	галлюцинации, амнезия
<b>Нарушения со стороны нервной системы</b>		
<i>Очень часто</i>	головная боль	судороги, головная боль
<i>Часто</i>	судороги, снижение сознания, сонливость, афазия, нарушение равновесия, головокружение, спутанность сознания, расстройство памяти, нарушение концентрации внимания, нейропатия <sup>2</sup> , парестезия, расстройство речи, тремор	гемипарез, афазия, нарушение равновесия, сонливость, спутанность сознания, головокружение, расстройство памяти, нарушение концентрации внимания, дисфазия, неврологические расстройства (неуточненные), нейропатия <sup>2</sup> , периферическая нейропатия, парестезия, нарушения речи, тремор

<i>Нечасто</i>	эпилептический статус, экстрапирамидные расстройства, гемипарез, атаксия, когнитивные нарушения, дисфазия, нарушение походки, гиперестезия, гипестезия, неврологические расстройства (неуточненные), периферическая нейропатия	гемиплегия, атаксия, нарушение координации, нарушение походки, гиперестезия, сенсорное нарушение
<b>Нарушения со стороны органа зрения</b>		
<i>Часто</i>	нечеткость зрения	ограничение поля зрения, нечеткость зрения, диплопия
<i>Нечасто</i>	гемианопсия, снижение остроты зрения, нарушение зрения, дефект поля зрения, боль в глазу	снижение остроты зрения, боль в глазу, сухость глаз
<b>Нарушения со стороны органов слуха и лабиринтные нарушения</b>		
<i>Часто</i>	снижение слуха	снижение слуха, звон в ушах
<i>Нечасто</i>	средний отит, звон в ушах, гиперракузия, боль в ухе <sup>4</sup>	глухота <sup>3</sup> , головокружение, боль в ухе <sup>4</sup>
<b>Нарушения со стороны сердца</b>		
<i>Нечасто</i>	сердцебиение	
<b>Нарушения со стороны сосудов</b>		
<i>Часто</i>	кровоизлияния, отеки <sup>5</sup> , отеки ног	кровоизлияния, тромбоз глубоких вен, отеки ног
<i>Нечасто</i>	мозговое кровоизлияние, гипертония	эмболия легочной артерии, отеки <sup>5</sup> , периферические отеки
<b>Нарушения со стороны органов дыхания, грудной клетки и средостения</b>		
<i>Часто</i>	одышка, кашель	одышка, кашель
<i>Нечасто</i>	пневмония, инфекция верхних дыхательных путей, заложенность носа	пневмония, синусит, инфекция верхних дыхательных путей, бронхит
<b>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</b>		
<i>Очень часто</i>	запор, тошнота, рвота	запор, тошнота, рвота
<i>Часто</i>	стоматит, диарея, боль в животе, диспепсия, дисфагия	стоматит, диарея, диспепсия, дисфагия, сухость во рту
<i>Нечасто</i>		вздутие живота, недержание кала, желудочно-кишечные расстройства (неуточненные), гастроэнтерит <sup>6</sup> , геморрой
<b>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</b>		
<i>Очень часто</i>	сыпь, алопеция	сыпь, алопеция
<i>Часто</i>	дерматит, сухость кожи, эритема, зуд	сухость кожи, зуд

<i>Нечасто</i>	экфолиация, реакция фотосенсибилизации, нарушение пигментации	эритема, нарушение пигментации, повышенное потоотделение
<b><i>Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани</i></b>		
<i>Часто</i>	мышечная слабость, артралгия	мышечная слабость, артралгия, мышечно-скелетные боли, миалгия
<i>Нечасто</i>	миопатия, боль в спине, мышечно-скелетные боли, миалгия	миопатия, боль в спине
<b><i>Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей</i></b>		
<i>Часто</i>	учащенное мочеиспускание, недержание мочи	недержание мочи
<i>Нечасто</i>		дизурия
<b><i>Нарушения со стороны половых органов и молочной железы</i></b>		
<i>Нечасто</i>	импотенция	вагинальные кровотечения, меноррагия, аменорея, вагинит, боль в молочной железе
<b><i>Общие расстройства и нарушения в месте введения</i></b>		
<i>Очень часто</i>	усталость	усталость
<i>Часто</i>	аллергическая реакция, лихорадка, лучевое повреждение <sup>7</sup> , отек лица, боль, извращение вкуса	аллергическая реакция, лихорадка, лучевое повреждение <sup>5</sup> , боль, извращение вкуса
<i>Нечасто</i>	астения, покраснение, ощущение «приливов» жара к телу, ухудшение состояния, дрожь, изменение цвета языка, паросмия, жажда	астения, отек лица, боль, ухудшение состояния, дрожь, нарушения со стороны зубов
<b><i>Влияние на результаты лабораторных и инструментальных исследований</i></b>		
<i>Часто</i>	повышение АЛТ	повышение АЛТ
<i>Нечасто</i>	повышение печеночных ферментов, повышение ГГТ, повышение активности АСТ	

\*Пациент, который был рандомизирован в группу только лучевой терапии, получал темозоломид + лучевую терапию.

<sup>1</sup> – включая фарингит, назофарингит, стрептококковый фарингит;

<sup>2</sup> – включая нейропатию, полинейропатию, периферическую сенсорную нейропатию, периферическую моторную нейропатию;

<sup>3</sup> – включая глухоту, глухоту двустороннюю, глухоту нейросенсорную, глухоту одностороннюю;

<sup>4</sup> – включая боль в ухе, дискомфорт в ухе;

<sup>5</sup> – включая периферическую отечность;

<sup>6</sup> – включая гастроэнтерит, вирусный гастроэнтерит;

<sup>7</sup> – включая лучевое поражение, лучевое поражение кожи.

### **Лабораторные показатели**

Была зарегистрирована миелосупрессия (нейтропения и тромбоцитопения), которая является известным дозолимитирующим побочным эффектом для большинства цитотоксических препаратов, включая темозоломид. Когда отклонения лабораторных показателей от нормы и нежелательные явления были объединены для комбинированной фазы и монотерапии, у 8 % пациентов были зарегистрированы отклонения со стороны нейтрофилов 3 или 4 степени тяжести, включая нейтропению. Отклонения со стороны тромбоцитов 3 или 4 степени тяжести, включая тромбоцитопению, были зарегистрированы у 14 % пациентов, получавших темозоломид.

### **Рецидивирующая или прогрессирующая злокачественная глиома**

В клинических исследованиях наиболее частыми возникшими после начала лечения нежелательными явлениями были желудочно-кишечные расстройства, в частности тошнота (43 %) и рвота (36 %). Эти реакции обычно были 1 или 2 степени тяжести (0–5 эпизодов рвоты в течение 24 ч) и либо проходили самостоятельно, либо легко контролировались с помощью стандартной противорвотной терапии. Частота тяжелой тошноты и рвоты составляла 4 %.

В таблице 5 перечислены нежелательные явления, зарегистрированные при рецидивирующей или прогрессирующей злокачественной глиоме во время клинических исследований и в постмаркетинговый период применения темозоломида.

*Таблица 5. Нежелательные явления у пациентов с рецидивирующей или прогрессирующей злокачественной глиомой*

<b>Инфекционные и паразитарные заболевания</b>	
<i>Редко</i>	оппортунистические инфекции, включая пневмонию, вызванную <i>Pneumocystis jirovecii</i>
<b>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</b>	
<i>Очень часто</i>	нейтропения или лимфопения (степень 3–4), тромбоцитопения (степень 3–4)
<i>Нечасто</i>	панцитопения, анемия (степень 3–4), лейкопения
<b>Нарушения со стороны обмена веществ и питания</b>	
<i>Очень часто</i>	анорексия
<i>Часто</i>	снижение массы тела
<b>Нарушения со стороны нервной системы</b>	
<i>Очень часто</i>	головная боль
<i>Часто</i>	сонливость, головокружение, парестезия
<b>Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения</b>	
<i>Часто</i>	одышка
<b>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</b>	

<i>Очень часто</i>	рвота, тошнота, запор
<i>Часто</i>	диарея, боль в животе <sup>1</sup> , диспепсия
<b><i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i></b>	
<i>Часто</i>	сыпь, зуд, алопеция
<i>Очень редко</i>	многоформная эритема, эритродермия, крапивница, экзантема
<b><i>Общие расстройства и нарушения в месте введения</i></b>	
<i>Очень часто</i>	усталость
<i>Часто</i>	лихорадка, астения, дрожь, недомогание, боль, нарушение вкуса
<i>Очень редко</i>	аллергические реакции, включая анафилаксию, ангионевротический отек

<sup>1</sup> – включая боль в животе, боль внизу живота, боль вверху живота, дискомфорт в животе.

### ***Результаты лабораторных исследований***

Тромбоцитопения и нейтропения 3 или 4 степени были зарегистрированы у 19 % и 17 % соответственно пациентов, получавших лечение по поводу злокачественной глиомы. Это привело к госпитализации и/или прекращению лечения темозоломидом в 8 % и 4 % случаев соответственно. Миелосупрессия была предсказуемой (обычно в течение первых нескольких циклов, с максимальным уровнем цитопении между 21-м днем и 28-м днем), а восстановление было быстрым, обычно в течение 1–2 недель. Признаков кумулятивной миелосупрессии не наблюдалось. Наличие тромбоцитопении может увеличить риск кровотечения, а наличие нейтропении или лейкопении может увеличить риск развития инфекции.

### ***Пол***

В популяционном фармакокинетическом анализе опыта применения в клинических исследованиях у 101 женщины и 169 мужчин были доступны данные о минимальном количестве нейтрофилов, и у 110 женщин и 174 мужчин были доступны данные о минимальном количестве тромбоцитов. В первом цикле терапии у женщин в сравнении с мужчинами была зарегистрирована более высокая частота нейтропении 4 степени тяжести (абсолютное количество нейтрофилов  $<0,5 \times 10^9/\text{л}$ ), (12 % в сравнении с 5 %) и тромбоцитопении 4 степени тяжести ( $<20 \times 10^9/\text{л}$ ), (9 % в сравнении с 3 %). У 400 пациентов с рецидивирующей глиомой нейтропения 4 степени тяжести была зарегистрирована у 8 % женщин в сравнении с 4 % мужчин, а тромбоцитопения 4 степени тяжести была зарегистрирована у 8 % женщин в сравнении с 3 % мужчин в первом цикле терапии. В исследовании 288 пациентов с впервые выявленной мультиформной глиобластомой нейтропения 4 степени тяжести была зарегистрирована у 3 % женщин в сравнении с 0 % мужчин, и тромбоцитопения 4 степени тяжести была зарегистрирована у 1 % женщин в сравнении с 0 % мужчин в первом цикле терапии.

### ***Пациенты детского возраста***

Темозоломид для перорального применения изучали у пациентов детского возраста (возраст 3–18 лет) с рецидивирующей глиомой ствола головного мозга или рецидивирующей низкодифференцированной астроцитомой в режиме ежедневного приема в течение 5 дней каждые 28 дней. Несмотря на то, что данные ограничены, ожидается, что переносимость у детей будет такой же, как у взрослых. Безопасность темозоломида у детей в возрасте до 3 лет не установлена.

### **Постмаркетинговый опыт применения**

Следующие дополнительные нежелательные явления были зарегистрированы во время постмаркетингового применения:

*Таблица 6. Краткий обзор нежелательных явлений, зарегистрированных при лечении темозоломидом в постмаркетинговом периоде*

<b>Инфекционные и паразитарные заболевания<sup>1</sup></b>	
<i>Нечасто</i>	цитомегаловирусная инфекция, реактивация таких инфекций как цитомегаловирус, вирус гепатита В <sup>2</sup> , герпетический менингоэнцефалит <sup>2</sup> , сепсис <sup>2</sup>
<b>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</b>	
<i>Очень редко</i>	длительная панцитопения, апластическая анемия <sup>2</sup>
<b>Доброкачественные, злокачественные и неуточненные новообразования</b>	
<i>Очень редко</i>	миелодиспластический синдром (МДС), вторичные новообразования, включая миелолейкоз
<b>Нарушения со стороны эндокринной системы<sup>1</sup></b>	
<i>Нечасто</i>	несахарный диабет
<b>Нарушения со стороны органов дыхания, грудной клетки и средостения</b>	
<i>Очень редко</i>	интерстициальный пневмонит/пневмонит, легочный фиброз, дыхательная недостаточность <sup>2</sup>
<b>Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей<sup>1</sup></b>	
<i>Часто</i>	повышение печеночных ферментов
<i>Нечасто</i>	гипербилирубинемия, холестаза, гепатит, повреждение печени, печеночная недостаточность <sup>2</sup>
<b>Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки</b>	
<i>Очень редко</i>	токсический эпидермальный некролиз, синдром Стивенса-Джонсона
<i>Частота неизвестна</i>	лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами (DRESS)

<sup>1</sup> – Частота рассчитана на основании соответствующих клинических исследований.

<sup>2</sup> – Включая случаи с летальным исходом.

### **Передозировка**

Использование препарата в дозах 500, 750, 1000 и 1250 мг/м<sup>2</sup> (суммарная доза на цикл) было оценено клинически у пациентов. Дозолимитирующей токсичностью была гематологическая токсичность, которая отмечалась при приеме любой дозы, но более выражено – при более высоких дозах. Описан случай передозировки (прием дозы 2000 мг в день в течение 5 дней), в результате которой развились панцитопения, пирексия,

полиорганная недостаточность и смерть. При приеме препарата дольше 5 дней (вплоть до 64 дней), в числе других побочных эффектов отмечалось угнетение кроветворения, осложненное или не осложненное инфекцией, в некоторых случаях длительное и выраженное, с летальным исходом.

**Лечение.** Антидот к препарату ТЕМОЗОЛОМИД не известен. Рекомендуется гематологический контроль и при необходимости – симптоматическая терапия.

### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

В отдельном исследовании I фазы назначение темозоломида с ранитидином не приводило к изменениям степени всасывания темозоломида или экспозиции его активного метаболита – МТИК.

На основании популяционного анализа фармакокинетики в исследованиях II фазы совместный прием дексаметазона, прохлорперазина, фенитоина, карбамазепина, ондансетрона, антагонистов H<sub>2</sub>-гистаминовых рецепторов или фенобарбитала не изменяет клиренс темозоломида. Совместный прием с вальпроевой кислотой был связан с небольшим, но статистически значимым снижением клиренса темозоломида.

Исследований, направленных на выяснение воздействия темозоломида на метаболизм и выведение других препаратов, не проводилось. В связи с тем, что темозоломид не метаболизируется в печени и слабо связывается с белками, его действие на фармакокинетику других лекарственных средств маловероятно.

Применение темозоломида совместно с другими веществами, угнетающими костный мозг, может увеличить вероятность миелосупрессии.

### ***Пациенты детского возраста.***

Исследования взаимодействия проводилось только у взрослых пациентов.

### **Особые указания**

#### ***Опportunистические инфекции и реактивация инфекций***

Опportunистические инфекции (такие как пневмония, вызванная *Pneumocystis jirovecii*) и реактивация инфекций (таких как вирус гепатита В, цитомегаловирус) наблюдались при лечении темозоломидом.

#### ***Герпетический менингоэнцефалит***

В постмаркетинговый период у пациентов, получавших темозоломид в комбинации с лучевой терапией, наблюдался герпетический менингоэнцефалит (включая случаи с летальным исходом), в том числе при одновременном применении стероидов.

#### ***Пневмония, вызванная *Pneumocystis jirovecii****

Пациенты, получавшие комбинированное лечение темозоломидом в сочетании с лучевой терапией в течение 42 дней в пилотном исследовании, имели высокий риск развития пневмонии, вызванной *Pneumocystis jirovecii*. В связи с этим рекомендуется проведение профилактического лечения против возбудителя *Pneumocystis jirovecii* пациентам, получающим комбинированное лечение с лучевой терапией в рамках 42-дневной схемы (вплоть до 49 дней) независимо от количества лимфоцитов. При развитии лимфопении, пациенты должны продолжать профилактику до разрешения лимфопении до  $\leq 1$  степени. Может наблюдаться более высокая частота возникновения пневмонии, вызванной *Pneumocystis jirovecii*, при приеме темозоломида в более длительном режиме. Однако все пациенты, получающие темозоломид, особенно пациенты, получающие стероиды, подлежат пристальному наблюдению в отношении развития пневмонии, вызванной *Pneumocystis jirovecii*, независимо от схемы лечения. Были зарегистрированы случаи дыхательной недостаточности с летальным исходом у пациентов, получающих темозоломид, в частности в комбинации с дексаметазоном или другими стероидами.

#### ***Вирус гепатита В***

Сообщалось о случаях гепатита, вызванных реактивацией вируса гепатита В, включая случаи с летальным исходом. Перед началом лечения у пациентов с положительными результатами серологического исследования на вирус гепатита В (в том числе с активным заболеванием) следует проконсультироваться со специалистами в области заболеваний печени. Во время лечения пациенты подлежат наблюдению и соответствующему лечению.

#### ***Гепатотоксичность***

У пациентов, получавших темозоломид, были зарегистрированы случаи поражения печени, в том числе случаи печеночной недостаточности с летальным исходом. Перед началом лечения необходимо проводить контроль функции печени. Если показатели превышают норму, врач должен оценить пользу/риск до начала терапии, включая риск развития печеночной недостаточности с летальным исходом. На 42 день лечения (в середине цикла лечения) необходимо повторно провести контроль функции печени. У всех пациентов необходимо контролировать функцию печени после каждого цикла лечения. У пациентов со значительными отклонениями функции печени необходимо оценить пользу/риск продолжения терапии. Токсическое поражение печени может возникнуть через несколько недель и более после окончания применения препарата.

#### ***Злокачественные заболевания***

Также очень редко наблюдались случаи миелодиспластического синдрома и вторичные злокачественные заболевания, в том числе миелолейкоз.

#### ***Противорвотная терапия***

Тошнота и рвота часто связаны с приемом препарата ТЕМОЗОЛОМИД.

Противорвотная терапия может применяться до или после введения темозоломида.

***Впервые выявленная мультиформная глиобластома у взрослых пациентов***

Противорвотная терапия рекомендуется перед началом комбинированной фазы и настоятельно рекомендуется во время фазы монотерапии.

***Пациенты с рецидивирующей или прогрессирующей глиомой***

Пациентам, у которых наблюдалась тяжелая (степень 3 или 4) рвота в предыдущих циклах лечения, может потребоваться противорвотная терапия.

***Лабораторные показатели***

У пациентов, получающих темозоломид может развиваться миелосупрессия, включая длительную панцитопению, которая может приводить к апластической анемии, которая в некоторых случаях приводила к летальному исходу. Развитие апластической анемии также может быть связано с применением ряда препаратов, таких как карбамазепин, фенитоин или сульфаметоксазол/триметоприм, поэтому при одновременном применении препарата ТЕМОЗОЛОМИД и данных препаратов сложно установить причину развития апластической анемии. Вводить препарат ТЕМОЗОЛОМОД можно только при абсолютном числе нейтрофилов  $\geq 1,5 \times 10^9/\text{л}$  и тромбоцитов  $\geq 100 \times 10^9/\text{л}$ . Клинический анализ крови должен быть выполнен на 22-й день (через 21 день после получения первой дозы) или в течение 48 ч с этого дня и еженедельно до тех пор, пока абсолютное число нейтрофилов не составит  $> 1,5 \times 10^9/\text{л}$  и количество тромбоцитов не составит  $> 100 \times 10^9/\text{л}$ . При абсолютном числе нейтрофилов ниже  $1,0 \times 10^9/\text{л}$  или тромбоцитов ниже  $50 \times 10^9/\text{л}$  в ходе любого цикла лечения доза в следующем цикле должна быть снижена на одну ступень (на  $50 \text{ мг}/\text{м}^2$ ). Уровни дозы включают  $100 \text{ мг}/\text{м}^2$ ,  $150 \text{ мг}/\text{м}^2$  и  $200 \text{ мг}/\text{м}^2$ . Минимальная рекомендуемая доза составляет  $100 \text{ мг}/\text{м}^2$ .

***Дети***

Нет клинических данных по применению темозоломида у детей младше 3 лет. Опыт применения у детей ограничен.

***Пациенты пожилого возраста (старше 70 лет)***

В клинических исследованиях у пожилых пациентов наблюдался повышенный риск развития нейтропении и тромбоцитопении по сравнению с более молодыми пациентами, поэтому требуется особая осторожность при применении темозоломида у пожилых пациентов.

***Пациенты мужского пола***

Мужчины репродуктивного возраста во время лечения препаратом ТЕМОЗОЛОМИД и, как минимум, в течение 6 месяцев после окончания должны использовать надежные методы контрацепции.

Перед началом лечения рекомендуется обсудить возможность криоконсервации спермы.

#### **Лактоза**

Препарат ТЕМОЗОЛОМИД содержит лактозу. Пациентам с наследственными заболеваниями, такими как непереносимость галактозы, дефицит лактазы и глюкозо-галактозная мальабсорбция не следует применять препарат ТЕМОЗОЛОМИД.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

Некоторые побочные эффекты препарата ТЕМОЗОЛОМИД, такие как сонливость и чувство усталости, могут отрицательно влиять на способность управления транспортными средствами или выполнения потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций. В связи с этим следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и работе с механизмами.

#### **Форма выпуска**

Капсулы, 20 мг, 100 мг, 140 мг, 180 мг, 250 мг.

По 5 или 20 капсул в полиэтиленовый флакон высокой плотности, укупоренный полипропиленовой крышкой с влагопоглотителем и контролем первого вскрытия. На флакон наклеивают этикетку из бумаги этикеточной или писчей, или самоклеящуюся.

По 5 или 20 капсул в стеклянный флакон коричневого стекла, укупоренный полиэтиленовой крышкой. На флакон наклеивают этикетку из бумаги этикеточной или писчей, или самоклеящуюся.

Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению, помещают в пачку картонную.

#### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

#### **Срок годности**

2 года. Не использовать по истечении срока годности.

#### **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

#### **Производитель**

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 17.09.2024 № 19766  
(Входящий МЗ №4279925)

ООО «ИИХР», Россия

Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1

**Держатель РУ и Организация, принимающая претензии от потребителя**

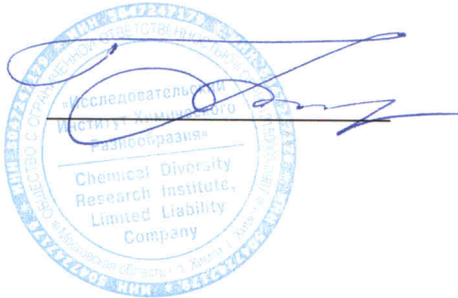
ООО «ИИХР», Россия

141401, Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1

тел.: +7 (495) 995-49-41, [www.iihr.ru](http://www.iihr.ru)

Генеральный директор

ООО «ИИХР»



Н.А. Папазова