

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden. Zie rubriek 4.8 voor het rapporteren van bijwerkingen.

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Ondexxya 200 mg poeder voor oplossing voor infusie

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elke injectieflacon bevat 200 mg andexanet alfa*.

Na reconstitutie bevat elke ml oplossing 10 mg andexanet alfa.

* Andexanet alfa wordt geproduceerd door middel van recombinant-DNA-techniek in ovariumcellen van Chinese hamsters.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Poeder voor oplossing voor infusie

Wit tot gebroken wit gelyofiliseerd poeder

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Voor volwassen patiënten die worden behandeld met een directe factor Xa-remmer (fXa-remmer) (apixaban of rivaroxaban) wanneer omkering van antistolling nodig is als gevolg van levensbedreigende of ongecontroleerde bloedingen.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Uitsluitend voor gebruik in ziekenhuizen.

Dosering

Andexanet alfa wordt toegediend als een intraveneuze bolus met een streefwaarde van ongeveer 30 mg/min gedurende 15 minuten (lage dosis) of 30 minuten (hoge dosis), gevolgd door toediening van een continue infusie van 4 mg/min (lage dosis) of 8 mg/min (hoge dosis) gedurende 120 minuten (zie tabel 1). De dosering van andexanet alfa is gebaseerd op PK/PD-modellering en simulatieoefeningen (zie rubriek 5.1 en 5.2).

Tabel 1: Doseringsschema's

	Initiële intraveneuze bolus	Continue intraveneuze infusie	Totaal aantal benodigde injectieflacons van 200 mg
Lage dosis	400 mg bij een streefwaarde van 30 mg/min	4 mg/min gedurende 120 minuten (480 mg)	5
Hoge dosis	800 mg bij een streefwaarde van 30 mg/min	8 mg/min gedurende 120 minuten (960 mg)	9

Omkering van apixaban

Het aanbevolen doseringsschema van Ondexxya is gebaseerd op de dosis apixaban die de patiënt gebruikt op het moment van omkering van de antistolling, alsmede op de tijd sinds de laatste dosis apixaban van de patiënt (zie tabel 2). Als de sterkte van de laatste dosis antistollingsmiddel of het interval tussen de laatste dosis en de bloedingsepisode niet bekend is, is er geen dosisaanbeveling beschikbaar. Het klinische besluit om te beginnen met de behandeling moet onderbouwd zijn door meting van het gehalte anti-fXa bij baseline (indien het gehalte binnen een aanvaardbaar tijdsbestek beschikbaar is).

Tabel 2: Overzicht van de dosering voor omkering van apixaban

FXa-remmer	Laatste dosis	Tijdstip van laatste dosis vóór aanvang met Ondexxya	
		< 8 uur	≥ 8 uur
Apixaban	≤ 5 mg	Lage dosis	Lage dosis
	> 5 mg	Hoge dosis	

Omkering van rivaroxaban

Het aanbevolen doseringsschema van Ondexxya is gebaseerd op de dosis rivaroxaban die de patiënt gebruikt op het moment van omkering van de antistolling, alsmede op de tijd sinds de laatste dosis rivaroxaban van de patiënt (zie tabel 3). Als de sterkte van de laatste dosis antistollingsmiddel of het interval tussen de laatste dosis en de bloedingsepisode niet bekend is, is er geen dosisaanbeveling beschikbaar. Het klinische besluit om te beginnen met de behandeling moet onderbouwd zijn door meting van het gehalte anti-fXa bij baseline (indien het gehalte binnen een aanvaardbaar tijdsbestek beschikbaar is).

Tabel 3: Overzicht van de dosering voor omkering van rivaroxaban

FXa-remmer	Laatste dosis	Tijdstip van laatste dosis vóór aanvang met Ondexxya	
		< 8 uur	≥ 8 uur
Rivaroxaban	≤ 10 mg	Lage dosis	Lage dosis
	> 10 mg	Hoge dosis	

Hervatting van antitrombotische therapie

Na toediening van Ondexxya en het beëindigen van een ernstige bloeding moet hernieuwde antistolling worden overwogen om trombotische voorvallen als gevolg van de onderliggende medische aandoening van de patiënt te voorkomen. Antitrombotische therapie kan opnieuw worden gestart zodra dit na de behandeling medisch is geïndiceerd als de patiënt klinisch stabiel is en er voldoende hemostase is bereikt. Bij het medisch oordeel moet een afweging worden gemaakt tussen de voordelen van antistolling en de risico's van hernieuwde bloeding (zie rubriek 4.4).

Speciale patiëntengroepen

Oudere patiënten (65 jaar en ouder): bij oudere patiënten is dosisaanpassing niet nodig (zie rubriek 5.2).

Nierinsufficiëntie: het effect van nierinsufficiëntie op de blootstellingsniveaus aan andexanet alfa is niet geëvalueerd. Op basis van de bestaande gegevens over de klaring wordt er geen dosisaanpassing aanbevolen.

Leverinsufficiëntie: op basis van de bestaande gegevens over de klaring van andexanet alfa wordt er geen dosisaanpassing aanbevolen. De veiligheid en werkzaamheid bij patiënten met leverinsufficiëntie zijn niet onderzocht (zie rubriek 5.2).

Pediatrische patiënten: de veiligheid en werkzaamheid van andexanet alfa bij kinderen en adolescenten zijn niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

Intraveneus gebruik

Nadat een passend aantal injectieflacons met Ondexxya is gereconstitueerd, wordt de gereconstitueerde oplossing (10 mg/ml) zonder verdere verdunning, voorafgaand aan toediening door i.v. infusie, met behulp van een inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter (zie rubriek 6.6), overgebracht naar steriele spuit met groot volume indien er een spuitpomp voor de toediening wordt gebruikt of naar geschikte lege infuuszakken van het materiaal polyolefine (PO) of polyvinylchloride (PVC).

Ondexxya wordt toegediend als een i.v. bolus met een streefwaarde van ongeveer 30 mg/min gedurende 15 minuten (lage dosis) of 30 minuten (hoge dosis), gevolgd door toediening van een continue infusie van 4 mg (lage dosis) of 8 mg (hoge dosis) per minuut gedurende 120 minuten (zie tabel 1).

Voor instructies over reconstitutie van het geneesmiddel voorafgaand aan toediening, zie rubriek 6.6.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

Bekende allergische reactie op hamstereiwitten.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Beperkingen van gebruik

De klinische werkzaamheid is gebaseerd op de omkering van anti-fXa-activiteit bij gezonde vrijwilligers en bloedende patiënten aan wie apixaban of rivaroxaban is toegediend. Andexanet alfa is niet geschikt als voorbehandeling bij spoedeisende operaties. Gebruik voor omkering van edoxaban of enoxaparine wordt niet aanbevolen vanwege een gebrek aan gegevens. Andexanet alfa zal de effecten van niet-fXa-remmers niet omkeren (zie rubriek 5.1).

De monitoring van de behandeling dient voornamelijk gestoeld te zijn op klinische parameters die indicatief zijn voor een geschikte respons (d.w.z. het bereiken van hemostase), gebrek aan werkzaamheid (d.w.z. opnieuw bloeden) en bijwerkingen (d.w.z. trombo-embolische voorvallen). Monitoring van de behandeling met andexanet alfa mag niet gebaseerd zijn op anti-fXa-activiteit. Commerciële anti-fXa-activiteitstests zijn niet geschikt voor het meten van anti-fXa-activiteit na toediening van andexanet alfa, aangezien deze tests leiden tot foutief verhoogde anti-fXa-activiteitsniveaus, met als gevolg een aanzienlijke onderschatting van het omkerend effect van andexanet alfa.

De dosisaanbeveling is gebaseerd op gegevensmodellering van gezonde vrijwilligers. Validatie is nog niet geslaagd. Gegevens over bloedende patiënten zijn beperkt. Gegevens duiden op een hoger risico op trombose bij patiënten die de hogere dosis andexanet ontvangen, voorheen de lagere dosis van de anti-fXa-remmer, en patiënten die rivaroxaban gebruiken.

In onderzoek 14-505 zijn patiënten opgenomen met intracranieële hemorrhagie (ICH) (glasgowcomaschaal [GCS] > 7 en hematoomvolume < 60 ml). De behandeling met andexanet alfa van patiënten met ernstigere ICH is niet onderzocht.

Trombotische voorvallen

Er zijn trombotische voorvallen gemeld na behandeling met andexanet alfa (zie rubriek 4.8 en 5.1). Patiënten die behandeld worden met fXa-remmertherapie hebben onderliggende ziekte toestanden die hen predisponeren voor trombotische voorvallen. Omkerende fXa-remmertherapie stelt patiënten bloot aan het trombotische risico van hun onderliggende ziekte. Bovendien is het onafhankelijk procoagulerend effect van andexanet alfa, gemedieerd door de remming van 'tissue factor pathway inhibitor' (TFPI), aangetoond. Dit kan een risico vormen voor het ontstaan van trombose. De duur van dit effect bij bloedende patiënten is niet bekend. Laboratoriumparameters zoals anti-fXa-activiteit, endogeen trombinepotentieel (ETP) of trombosemarkers zijn mogelijk niet betrouwbaar als leidraad. Om dit risico te verminderen, moet hervatting van de antistollingstherapie na voltooiing van de behandeling worden overwogen zodra dit medisch passend is.

Bij gezonde vrijwilligers werden dosisafhankelijke verhogingen van de stollingsmarkers F1 + 2, TAT en D-dimeer, en dosisafhankelijke verlagingen van TFPI waargenomen na toediening van andexanet alfa, maar er werden geen trombo-embolische voorvallen gemeld. Deze markers werden niet gemeten bij patiënten die deelnamen aan onderzoek 14-505, maar er zijn trombo-embolische voorvallen waargenomen (zie rubriek 4.8 en 5.1). Monitoren op klachten en symptomen van trombose wordt daarom sterk aanbevolen.

Gebruik van andexanet alfa in combinatie met andere ondersteunende maatregelen

Andexanet alfa kan worden gebruikt in combinatie met standaard hemostatische ondersteunende maatregelen die als medisch passend moeten worden beschouwd.

De veiligheid van andexanet alfa is niet geëvalueerd bij patiënten die binnen zeven dagen voorafgaand aan het bloedingsvoorval protrombinecomplexconcentraten, recombinant factor VIIa of volbloed kregen, want zij werden uitgesloten van klinische onderzoeken. Procoagulante factorbehandelingen (bijv. 3- of 4-factor protrombinecomplexconcentraat (PCC)/geactiveerd PCC, recombinant factor VIIa, vers bevroren plasma) en volbloed dienen vanwege het gebrek aan gegevens in combinatie met deze behandelingen vermeden te worden, tenzij beslist noodzakelijk.

Interactie met heparine

Het gebruik van andexanet voorafgaand aan heparinisatie, bijv. tijdens een operatie, moet worden vermeden omdat andexanet ongevoeligheid voor heparine veroorzaakt. Het gebruik van andexanet als antidotum voor heparine of heparine met laag moleculair gewicht is niet geëvalueerd en wordt niet aanbevolen (raadpleeg rubriek 4.5).

Infusiegerelateerde reacties

In geval van lichte of matige infusiereacties kan zorgvuldige observatie voldoende zijn. Bij matige symptomen kan een korte onderbreking of vertraging van de infusie met hervatting van de infusie na het afnemen van de symptomen worden overwogen. Difenhydramine mag worden toegediend.

Terugvinden herkomst

Om het terugvinden van de herkomst van biologicals te verbeteren moeten de naam en het batchnummer van het toegediende product goed geregistreerd worden.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er is geen onderzoek naar interacties met andexanet alfa uitgevoerd.

In-vitro-gegevens duiden op interactie van andexanet alfa met het heparine-antitrombine III-complex (AT III-complex) en neutralisatie van het antistollingseffect van heparine. Er is gemeld dat offlabel-gebruik van andexanet alfa voorafgaand aan een operatie waarbij antistolling door heparine wordt beoogd, ongevoeligheid voor heparine veroorzaakt (raadpleeg rubriek 4.4). Het gebruik van andexanet als antidotum voor heparine of heparine met laag moleculair gewicht is niet geëvalueerd en wordt niet aanbevolen.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn geen gegevens over het gebruik van andexanet alfa bij zwangere vrouwen. Dieronderzoek heeft onvoldoende gegevens opgeleverd wat betreft reproductietoxiciteit (zie rubriek 5.3). Andexanet alfa wordt niet aanbevolen voor gebruik tijdens de zwangerschap en bij vrouwen die zwanger kunnen worden en geen anticonceptie toepassen.

Borstvoeding

Het is niet bekend of andexanet alfa in de moedermelk wordt uitgescheiden. Risico voor pasgeborenen/zuigelingen kan niet worden uitgesloten. Borstvoeding moet worden gestaakt tijdens behandeling met andexanet alfa.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens over de effecten van andexanet alfa op de vruchtbaarheid van de mens.

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

Andexanet alfa heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De veiligheid van andexanet alfa is geëvalueerd in klinische onderzoeken met 417 gezonde proefpersonen die een fXa-remmer toegediend kregen, evenals bij 419 patiënten in een fase IIIb/IV-onderzoek (onderzoek 14-505) die acute ernstige bloedingen hadden en behandeld werden met een fXa-remmer (apixaban en rivaroxaban).

In de klinische onderzoeken bij gezonde proefpersonen die een fXa-remmer kregen toegediend en vervolgens andexanet alfa kregen, was de frequentie van bijwerkingen vergelijkbaar in de met andexanet alfa behandelde groep (16,8%) en in de met placebo behandelde groep (12,2%). De meest frequent waargenomen bijwerkingen waren lichte of matige infusiegerelateerde reacties met symptomen zoals overmatig blozen, het heet hebben, hoesten, dysgeusie en dyspneu binnen enkele minuten tot enkele uren na de infusie. Onder de onderzochte gezonde proefpersonen hadden vrouwen meer bijwerkingen (voornamelijk infusiegerelateerde reacties) dan mannen.

Bij de gezonde proefpersonen werden vaak verhogingen $> 2 \times$ ULN in D-dimeer- en protrombinefragmenten F1 + 2 waargenomen. Deze verhogingen bleven gedurende enkele uren tot enkele dagen na toediening bestaan, maar er werden geen trombotische voorvallen gemeld.

Bij patiënten met ernstige bloedingen is geen onderzoek gedaan naar trombosemarkers, aangezien bloeding de resultaten van trombosemarkers kan verstoren. Tromboses en trombo-embolische voorvallen zijn vaak gedocumenteerd.

Lijst van bijwerkingen in tabelvorm

Tabel 4 geeft de lijst van bijwerkingen bij patiënten met ernstige bloedingen uit onderzoek 14-505, onder wie 419 patiënten met acute ernstige bloedingen die apixaban of rivaroxaban gebruikten, die werden behandeld met andexanet alfa. De bijwerkingen worden ingedeeld per systeem/orgaanklasse

(SOC) en frequentie volgens de volgende conventie: zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100, < 1/10$), soms ($\geq 1/1.000, < 1/100$), zelden ($\geq 1/10.000, < 1/1.000$), zeer zelden ($< 1/10.000$) of niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Tabel 4: Lijst van bijwerkingen bij patiënten met ernstige bloedingen

Systeem/orgaanklasse	Zeer vaak $\geq 1/10$	Vaak $\geq 1/100, < 1/10$	Soms $\geq 1/1.000, < 1/100$
Zenuwstelselaandoeningen		Cerebrovasculair accident Ischemische beroerte	Cerebraal infarct <i>Transient ischaemic attack</i>
Hartaandoeningen		Acuut myocardinfarct Myocardinfarct	Hartstilstand
Bloedvataandoeningen		Diepe veneuze trombose	Arteria iliaca-occlusie
Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen		Longembolie	
Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen		Pyrexie	
Letsels, intoxicaties en verrichtingscomplicaties			Infusie gerelateerde reactie ^a

^agerapporteerde tekenen/symptomen (rigor, koude rillingen, hypertensie, zuurstofdesaturatie, agitatie en verwardheid) waren van voorbijgaande aard en licht tot matig in ernst.

Beschrijving van specifieke bijwerkingen

Op basis van de gegevens van 419 patiënten uit het fase IIIb/IV-onderzoek 14-505 die met apixaban of rivaroxaban werden behandeld en een acute ernstige bloedingsepisode hadden, hadden twee patiënten (0,5%) een infusiegerelateerde reactie; geen van deze reacties werd beoordeeld als ernstig (1 was matig; 1 was licht).

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 nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V.

4.9 Overdosering

Er is geen klinische ervaring met overdosering van andexanet alfa. Er zijn geen dosisbeperkende toxiciteiten waargenomen tijdens klinische onderzoeken.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: alle andere therapeutische producten, antidota. ATC-code: V03AB38

Werkingsmechanisme

Andexanet alfa is een recombinante vorm van humaan fXa-eiwit dat zodanig is gemodificeerd dat enzymatische fXa-activiteit ontbreekt. De serine op de actieve plaats werd vervangen door alanine waardoor het molecuul niet in staat is om protrombine te splitsen en te activeren, en het domein gamma-carboxyglutaminezuur (Gla) werd verwijderd om het vermogen van het eiwit zich te assembleren in het protrombinasecomplex te elimineren, zodat eventuele antistollingseffecten verwijderd zijn.

Andexanet alfa is een specifiek omkeermiddel voor fXa-remmers. Het belangrijkste werkingsmechanisme is de binding en sekwestratie van de fXa-remmer. Bovendien is waargenomen dat andexanet alfa bindt aan 'tissue factor pathway inhibitor' (TFPI) en deze remt. De remming van de TFPI-activiteit kan de door de weefselfactor geïnitieerde trombinegeneratie verhogen, wat een procoagulerend effect induceert.

Farmacodynamische effecten

De effecten van andexanet alfa kunnen worden gemeten door middel van farmacodynamische markers, waaronder vrije fractie van de beschikbare fXa-remmer en door herstel van de trombinevorming. Bovendien is aangetoond dat andexanet alfa de TFPI-activiteit remt.

Commerciële anti-fXa-activiteitstests zijn niet geschikt voor het meten van anti-fXa-activiteit na toediening van andexanet alfa. Vanwege de omkeerbare binding van andexanet alfa aan de fXa-remmer, leidt de hoge monsterverdunning die momenteel in deze tests wordt gebruikt tot dissociatie van de andexanet alfa-remmer, hetgeen resulteert in detectie van foutief verhoogde anti-fXa-activiteitsniveaus, waardoor een substantiële onderschatting van het omkerend effect van andexanet alfa ontstaat.

In prospectieve, gerandomiseerde, placebogecontroleerde, dosisbereikonderzoeken bij gezonde proefpersonen werden de dosis en het doseringsschema van andexanet alfa die nodig zijn om anti-fXa-activiteit om te keren en trombinevorming voor fXa-remmers (apixaban of rivaroxaban) te herstellen vastgesteld door middel van gemodificeerde tests die niet in de handel verkrijgbaar zijn.

De maximale omkering van de anti-fXa-activiteit werd binnen twee minuten na voltooiing van de bolustoediening bereikt. Toediening van andexanet alfa als bolus gevolgd door continue infusie resulteerde in een blijvende afname van de anti-fXa-activiteit. Afhankelijk van de dosering keerde de anti-fXa-activiteit ongeveer twee uur na het einde van een bolus of infusie terug naar het placeboniveau en daarboven.

Toen andexanet alfa werd toegediend als een bolus, gevolgd door continue infusie, trad de maximale afname van ongebonden fXa-remmers snel op (binnen twee minuten na het einde van de bolus). Deze bleef tijdens de infusie gehandhaafd om vervolgens in de loop van de tijd geleidelijk te stijgen, waarbij ongeveer twee uur na het einde van de infusie een maximum werd bereikt.

Herstel van trombinegeneratie na toediening was dosis- en dosisschema-afhankelijk en correleerde niet met anti-fXa-activiteit na ongeveer vier uur (zie hieronder, "Herstel van trombinegeneratie").

Het is aangetoond dat de plasma TFPI-activiteit vanaf 2 minuten tot 14,5 uur na een bolustoediening van andexanet alfa bij gezonde proefpersonen volledig wordt geremd en binnen 3 dagen terugkeert naar de baselinewaarde. De door de weefselfactor geïnitieerde trombinegeneratie steeg onmiddellijk boven de baselinewaarde (vóór antistolling) en bleef gedurende > 20 uur verhoogd in tegenstelling tot placebo. De aannemelijkheid van een procoagulerend effect van de TFPI-remming wordt ondersteund door opeenvolgende en aanhoudende hellingen van D-dimeren, TAT en F1+2.

Populatie farmacokinetische/farmacodynamische (PK/PD) modellering en simulatie

PK/PD-modellering en simulaties berusten op het samenspel tussen andexanet alfa en de fXa-remmer PK en op de relaties tussen biomarkers, hier anti-fXa-activiteit, TFPI-activiteit en ETP. Er blijven onzekerheden over het verschillende effect van het antistollingsmiddel apixaban of rivaroxaban, de duur van het omkerende effect afhankelijk van het anti-TFPI-effect en de noodzaak van continue

infusie. De precisie van simulaties bij bloedende patiënten is minder dan die bij gezonde vrijwilligers vanwege de hoge interindividuele variabiliteit.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

De werkzaamheid en veiligheid van andexanet alfa zijn in het onderstaande geëvalueerd:

1) gerandomiseerde, placebogecontroleerde, fase II dosisbereikonderzoeken met gezonde vrijwilligers aan wie fXa-remmers werden toegediend om de vereiste doses voor omkering te bepalen; 2) twee fase III-onderzoeken, de ene met apixaban en de andere met rivaroxaban, om de werkzaamheid van de doseringsschema's met een hoge en lage dosis te bevestigen; en 3) een wereldwijd, multicentrisch, prospectief gedefinieerd, open-label fase IIIb/IV-onderzoek 14-505 bij patiënten met een acute ernstige bloedingsepisode bij wie urgente omkering van fXa-antistolling vereist is.

Omkering van antistolling bij gezonde proefpersonen van 50-75 jaar (onderzoek 14-503 en 14-504)

In een prospectief, gerandomiseerd, placebogecontroleerd onderzoek kregen gezonde proefpersonen met een mediane leeftijd van 56,5 jaar die tweemaal daags 5 mg apixaban gebruikten andexanet alfa (n = 24) als een i.v. bolus van 400 mg toegediend, onmiddellijk gevolgd door een i.v. infusie van 4 mg per minuut gedurende 120 minuten (480 mg) of placebo (n = 8).

In een vergelijkbaar onderzoek met proefpersonen met een mediane leeftijd van 57 jaar die dagelijks 20 mg rivaroxaban gebruikten, werd andexanet alfa (n = 26) toegediend als een i.v. bolus van 800 mg, onmiddellijk gevolgd door een i.v. infusie van 8 mg per minuut gedurende 120 minuten (960 mg) of placebo (n = 13).

Afname van anti-fXa-activiteit

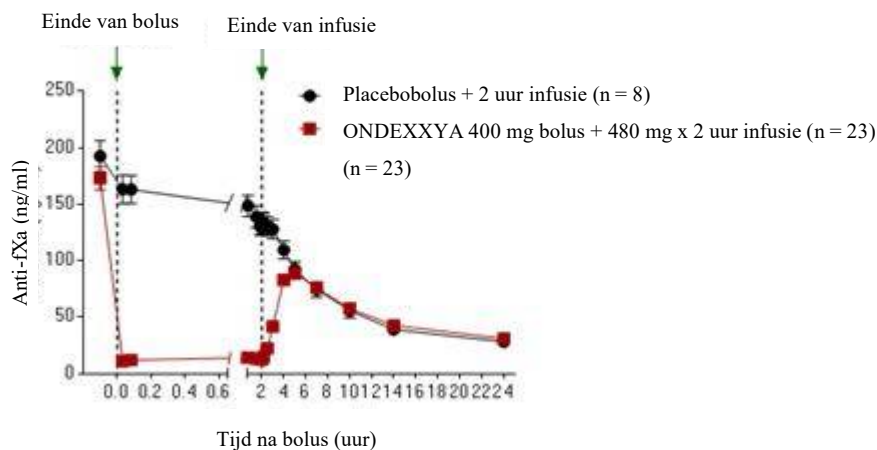
Het primaire eindpunt voor zowel onderzoek 14-503 (apixaban) als onderzoek 14-504 (rivaroxaban) was de procentuele verandering in anti-fXa-activiteit vanaf baseline tot nadir na infusie.

Onder de met apixaban behandelde proefpersonen in onderzoek 14-503 was de procentuele verandering [\pm standaarddeviatie (SD)] in anti-fXa-activiteit -92,34% (\pm 2,809%) voor de groep met andexanet alfa en -32,70% (\pm 5,578%) voor de placebogroep ($p < 0,0001$), waarbij de laatste de intrinsieke klaring van de anticoagulans weergeeft.

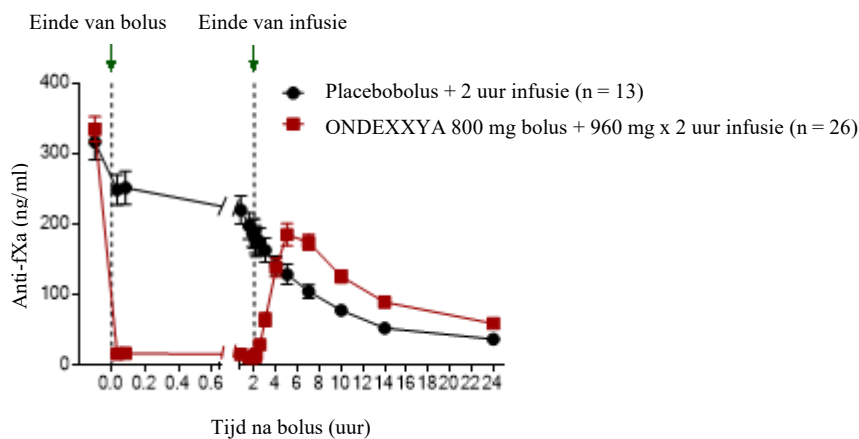
Onder de met rivaroxaban behandelde proefpersonen in onderzoek 14-504 was de procentuele verandering (\pm SD) in anti-fXa-activiteit -96,72% (\pm 1,838%) voor de groep met andexanet alfa en -44,75% (\pm 11,749%) voor de placebogroep ($p < 0,0001$), waarbij de laatste de intrinsieke klaring van de anticoagulans weergeeft.

Het tijdsverloop van anti-fXa-activiteit vóór en na toediening van andexanet alfa is weergegeven in afbeelding 1. Afname van de anti-fXa-activiteit correleert met het herstel van trombinegeneratie. De anti-fXa-activiteitsdrempels voor de normalisatie van trombinegeneratie (gedefinieerd als gemiddelde ETP en standaarddeviaties) werden op basis van gepoolde gegevens uit de onderzoeken 14-503 en 14-504 geschat op 44,2 ng/ml (binnen één standaarddeviatie van normaal ETP), zoals wordt aangegeven in de afbeelding.

Afbeelding 1: Verandering in anti-fXa-activiteit (ng/ml) bij gezonde proefpersonen, ontstold met apixaban (A) en rivaroxaban (B)



(A)



(B)

Herstel van trombinegeneratie

Zowel in onderzoek 14-503 als in onderzoek 14-504 leidde behandeling met andexanet alfa ook tot een statistisch significante toename van trombinegeneratie bij gezonde proefpersonen die ontstold werden met apixaban of rivaroxaban, versus placebo ($p < 0,0001$). Herstel van trombinegeneratie tot binnen een normaal bereik (gedefinieerd als één standaarddeviatie ten opzichte van het niveau bij baseline) binnen twee minuten en gedurende 20 uur werd bereikt met alleen bolus en bolus plus infusie voor een lage dosis andexanet alfa bij proefpersonen die apixaban gebruikten. Bij proefpersonen die rivaroxaban gebruikten, leidde een hoge dosis andexanet alfa (bolus plus infusie) tot een verhoogde trombinegeneratie boven twee standaarddeviaties. Er werd in deze onderzoeken geen klinische evaluatie uitgevoerd voor met apixaban behandelde proefpersonen met een hoge dosis andexanet alfa en geen evaluatie voor met rivaroxaban behandelde proefpersonen met een lage dosis andexanet alfa.

Verandering ten opzichte van baseline in de vrije fXa-remmerconcentratie bij nadir

De gemiddelde ongebonden concentraties apixaban en rivaroxaban na toediening van een bolus andexanet alfa waren respectievelijk $< 3,5$ ng/ml en 4 ng/ml en deze bleven gehandhaafd tijdens de hele continue infusie. Deze gehalten aan ongebonden fXa-remmers geven weinig of geen antistollingseffect.

Omkering van antistolling door fXa-remmers bij patiënten met acute ernstige bloeding (onderzoek 14-505)

In onderzoek 14-505 (ANNEXA-4), een fase IIIb/IV multinational, prospectief, enkelarmig open-labelonderzoek, werd Ondexxya toegediend aan 477 patiënten met acute ernstige bloedingen die fXa-remmers gebruikten, van wie 419 patiënten apixaban of rivaroxaban gebruikten. De twee coprimaire eindpunten waren: a) procentuele verandering in anti-fXa-activiteit vanaf de baseline tot de nadir tussen vijf minuten na het einde van de bolus tot het einde van de infusie, en b) snelheid van goede of uitstekende (in vergelijking met slechte of geen) hemostatische werkzaamheid binnen 12 uur na infusie, zoals beoordeeld door een onafhankelijke beoordelingscommissie voor het eindpunt.

Ongeveer de helft van de patiënten was man en de gemiddelde leeftijd was 77,9 jaar. De meeste patiënten hadden eerder respectievelijk al apixaban (245/477; 51,4%) of rivaroxaban (174/477; 36,5%), of edoxaban (36/477; 7,5%) of enoxaparine (22/477; 4,6%) gekregen en hadden een ICH (329/477; 69%) of een gastro-intestinale (GI) bloeding (109/477; 22,9%).

381/477 patiënten (79,9%) kregen het doseringsschema met een lage dosis andexanet, terwijl 96/477 patiënten (20,1%) het doseringsschema met een hoge dosis kregen conform rubriek 4.2.

Van de 477 ingeschreven patiënten kon de werkzaamheid bij 347 (73%) worden beoordeeld, omdat zij andexanet kregen vanwege een bevestigde ernstige bloeding en omdat de anti-fXa-activiteit bij deze patiënten bij baseline hoger was dan 75 ng/ml. Voor deze patiënten was de mediane anti-fXa-activiteit bij baseline 147 ng/ml bij patiënten die apixaban namen en 214 ng/ml bij patiënten die rivaroxaban namen. De mediane afname van anti-fXa-activiteit (95%-BI) ten opzichte van baseline tot nadir was -93,3% (-94,2%; -92,5%) voor apixaban en -94,1% (-95,1%; -93,0%) voor rivaroxaban.

De hemostatische werkzaamheid was goed of uitstekend bij 79% van de 169 patiënten die apixaban gebruikten en bij 80% van de 127 patiënten die rivaroxaban gebruikten.

Anti-TFPI-effect

Een onmiddellijk optredend en aanhoudend procoagulerend effect tegen TFPI (gedurende ongeveer 3 dagen na de infusie) werd gedocumenteerd bij patiënten met ernstige bloeding; dit komt overeen met de respectievelijke resultaten uit onderzoeken bij gezonde vrijwilligers (14-503, 14-504, 16-508, 19-514).

Analyse van onderzoek 14-505 liet zien dat de verandering in anti-fXa-activiteit (surrogaat) geen voorspeller was voor het bereiken van hemostatische werkzaamheid.

Sterfgevallen

In de veiligheidspopulatie (N = 419) kwamen 75 patiënten (18%) te overlijden. Van de 75 proefpersonen die overleden, was het bloedingstype bij 55 proefpersonen (73%) intracraniale bloeding, bij 14 proefpersonen (19%) gastro-intestinale bloeding en bij 6 proefpersonen (8%) een ander soort bloeding. De sterftcijfers waren 19,0% (55/289) bij patiënten met ICH, 14,7% (14/95) met GI-bloedingen en 17,1% (6/35) met andere soorten bloedingen. De sterftcijfers waren 23,0% (64/278) bij patiënten van > 75 jaar en 7,8% (11/141) bij patiënten van ≤ 75 jaar. Op basis van de regio bedroeg het sterftcijfer 24,9% (53/213) bij patiënten die in de Europese Unie waren aangeworven en 11,3% (22/194) bij patiënten die in Noord-Amerika waren aangeworven. Het hogere sterftcijfer in Europa is alleen aanwezig bij oudere patiënten of patiënten met hartfalen. Vergeleken met patiënten die in Noord-Amerika waren aangeworven, hadden EU-patiënten een significant hogere leeftijd (81,0 jaar vs. 79,0 jaar), vaker ICH als indexvoorval (75,1% vs. 60,3%) en meer ICH's die intraparenchymaal waren (69,3% vs. 42,7%). De cardiovasculaire oorzaken van sterfte (n = 36) waren: hemorrhagische beroerte (n = 6), ischemische beroerte (n = 10), plotse hartdood (inclusief ongemerkt) (n = 6), cardiomechanisch/pompefalen (n = 4), myocardinfarct (n = 2), bloedingen anders dan hemorrhagische beroerte (n = 2) en andere cardiovasculaire oorzaken (n = 6). De niet-cardiovasculaire sterfgevallen (n = 39) waren: infectie/sepsis (n = 11), respiratoire insufficiëntie (n = 6), ongeval/trauma (n = 2), kanker (n = 2) en andere/niet-vasculaire oorzaken (n = 18).

De gemiddelde tijd tot overlijden was 15 dagen na de behandeling. Alle sterfgevallen vonden plaats vóór dag 44.

Trombo-embolische voorvallen

In onderzoek 14-505 hadden 45/419 patiënten (11%) één of meer van de volgende trombo-embolische voorvallen: cerebrovasculair accident (CVA) (19/45; 42%), diepe veneuze trombose (11/45; 24%), myocardinfarct (MI) waaronder acuut myocardinfarct en myocardischemie (9/45; 20%), longembolie (PE) (5/45; 11%) en *transient ischaemic attack* (TIA) (1/45; 2%). De mediane tijd tot het eerste trombo-embolische voorval was 10 dagen. Een totaal van 38% van de patiënten met trombo-embolische voorvallen (17/45) kregen de trombo-embolische voorvallen tijdens de eerste drie dagen. Van de 419 proefpersonen die werden behandeld met andexanet alfa, kregen 266 personen binnen 30 dagen na de behandeling ten minste één dosis anticoagulans bij wijze van profylaxe. Van deze 266 proefpersonen hadden 14 personen (5%) een trombotisch voorval na hervatting van de antistollingstherapie; van de 153 proefpersonen die geen profylactische stollingstherapie kregen, hadden er 31 (20,3%) een trombotisch voorval (zie rubriek 4.4).

Protrombotische laboratoriummarkers

Dosisafhankelijke stijgingen van de stollingsmarkers F1 + 2, TAT en D-dimeren na toediening van andexanet alfa werden waargenomen bij 233 gezonde vrijwilligers die fXa-remmers kregen en behandeld werden met andexanet alfa; bij deze gezonde vrijwilligers kwamen geen trombo-embolische voorvallen voor. F1 + 2, TAT en D-dimeren werden niet gemeten bij patiënten die deelnamen aan onderzoek 14-505; de relevantie van deze markers bij bloedende patiënten is niet bekend.

Immunogeniciteit

De 345 gezonde proefpersonen die met andexanet alfa werden behandeld, werden getest op antistoffen die kruisreactief waren met andexanet alfa en antistoffen tegen factor X en factor Xa. Bij ongeveer 10% (35/345) werden niet-neutraliserende antistoffen tegen andexanet alfa gedetecteerd die optraden tijdens de behandeling. Deze antistoffen hadden meestal een lage titer en er werden geen klinische gevolgen waargenomen. Er werden geen neutraliserende antistoffen of antistoffen tegen factor X of factor Xa gedetecteerd. Het optreden van positieve, niet-neutraliserende antistoffen tegen andexanet alfa na behandeling bij patiënten in onderzoek 14-505 (8% of 22/276 patiënten) was vergelijkbaar met hetgeen werd waargenomen bij gezonde proefpersonen.

Pediatrische patiënten

Het Europees Geneesmiddelenbureau heeft besloten tot uitstel van de verplichting voor de fabrikant om de resultaten in te dienen van onderzoek met andexanet alfa in een of meerdere subgroepen van pediatrische patiënten bij de behandeling en preventie van met fXa-remmers geassocieerde bloedingen (zie rubriek 4.2 voor informatie over pediatrich gebruik).

Voorwaardelijke toelating

Dit geneesmiddel is geregistreerd in het kader van een zogeheten ‘voorwaardelijke toelating’.

Dit betekent dat aanvullend bewijs over de baten van dit geneesmiddel wordt afgewacht.

Het Europees Geneesmiddelenbureau zal nieuwe informatie over dit geneesmiddel op zijn minst eenmaal per jaar beoordelen en zo nodig deze SPC aanpassen.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Onderzoeken van andexanet alfa bij aanwezigheid van directe fXa-remmers bij gezonde proefpersonen lieten een dosisproportionele farmacokinetiek zien over het beoogde therapeutische dosisbereik, geëvalueerd voor zowel C_{max} als oppervlak onder de curve (AUC). De farmacokinetiek van andexanet alfa is vanwege haalbaarheidsredenen niet onderzocht bij bloedende patiënten.

Tabel 5. Farmacokinetische parameters voor Andexanet bolusinjectie van 400 en 800mg

Farmacokinetische parameter	Bolus van 400 mg	Bolus van 800 mg
-----------------------------	------------------	------------------

AUC _{0-∞} (uur*µg/ml)	61,3 [43,8; 94,9]	127 [57,5; 209]
C _{max} (µg/ml)	61,0 [40,3; 98,5]	118 [50,2; 191]
Klaring (l/uur)	6,52 [4,21; 9,13]	6,29 [3,83; 13,9]
T _{1/2} (uur)	3,78 [2,59; 6,39]	4,24 [2,47; 6,52]
V _{ss} (l)	9,47 [6,08; 15,3]	8,94 [5,36; 23,1]

Bron: Onderzoek 19-514

De weergegeven gegevens zijn het geometrisch gemiddelde [min, max]

Farmacokinetiek bij speciale patiëntengroepen

Oudere patiënten

In een onderzoek waarin de farmacokinetiek van andexanet alfa werd vergeleken bij oudere (65-69 jaar) en jongere (26-42 jaar) gezonde proefpersonen die apixaban hadden gekregen, was de farmacokinetiek van andexanet alfa bij de oudere proefpersonen statistisch niet anders dan bij de jongere proefpersonen.

Nierinsufficiëntie

Er zijn geen onderzoeken verricht om de farmacokinetiek van andexanet alfa te bestuderen bij patiënten met een nierfunctiestoornis. Op basis van de beschikbare PK-gegevens heeft andexanet alfa weinig tot geen renale klaring en is dosisaanpassing bij patiënten met nierinsufficiëntie dus niet vereist.

Leverinsufficiëntie

Er zijn geen onderzoeken verricht om de farmacokinetiek van andexanet alfa te bestuderen bij patiënten met leverinsufficiëntie. Eliminatie van eiwittherapeutica via de gal en/of feces is geen bekende route voor de eliminatie van eiwit. Daarom wordt dosisaanpassing niet nodig geacht voor patiënten met leverinsufficiëntie.

Geslacht

Op basis van farmacokinetische populatieanalyse heeft het geslacht geen klinisch relevant effect op de farmacokinetiek van andexanet alfa.

Pediatrische patiënten

De farmacokinetiek van andexanet alfa is bij pediatrische patiënten niet onderzocht.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Niet-klinische gegevens duiden niet op een speciaal risico voor mensen. Deze gegevens zijn afkomstig van conventioneel onderzoek op het gebied van veiligheidsfarmacologie en toxiciteit bij herhaalde dosering met een duur van maximaal twee weken bij ratten en apen.

Er zijn geen onderzoeken uitgevoerd om het mutagene en carcinogene potentieel van andexanet alfa te evalueren. Op basis van het werkingsmechanisme en de kenmerken van eiwitten worden er geen carcinogene of genotoxische effecten verwacht.

Er zijn geen onderzoeken naar de reproductie en ontwikkeling van dieren met andexanet alfa uitgevoerd.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Tris-base
Tris-hydrochloride
L-argininehydrochloride
Sucrose
Mannitol
Polysorbaat 80

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Bij gebrek aan onderzoek naar onverenigbaarheden, mag dit geneesmiddel niet met andere geneesmiddelen gemengd worden.

6.3 Houdbaarheid

Injectieflacon (ongeopend)

Vier jaar bewaren bij 2 °C tot 8 °C.

Gereconstitueerd geneesmiddel

Chemische en fysische stabiliteit na opening zijn aangetoond gedurende 16 uur bij 2 °C tot 8 °C in de injectieflacon uit de primaire verpakking. Indien nodig kan de gereconstitueerde oplossing na overdracht in de infuuszak nog eens acht uur bij kamertemperatuur worden bewaard. Vanuit microbiologisch oogpunt moet het product, na reconstitutie, onmiddellijk worden gebruikt. Als het middel niet onmiddellijk wordt gebruikt, zijn de bewaarperiode na opening en de condities voorafgaand aan gebruik voor de verantwoordelijkheid van de gebruiker.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de koelkast (2 °C tot 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Voor de bewaarcondities van het geneesmiddel na reconstitutie, zie rubriek 6.3.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Poeder in een injectieflacon van 20 ml (type I-glas) met een stop (butylrubber).

Verpakkingsgrootte van vier of vijf injectieflacons.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Reconstitutie

Het volgende is nodig voordat met de reconstitutie wordt gestart:

- Berekend aantal injectieflacons (zie rubriek 4.2).
- Hetzelfde aantal spuiten met oplosmiddel van 20 ml (of groter) voorzien van een naald van 20 gauge (of groter).
- Alcoholdoekjes.
- Grote (50 ml of groter) steriele spuit. Als voor toediening een spuitpomp wordt gebruikt, moeten meerdere spuiten worden gebruikt om het uiteindelijke volume van het gereconstitueerde product te bevatten.

- Infuuszakken van het materiaal polyolefine (PO) of polyvinylchloride (PVC) (150 ml of groter) om het uiteindelijke volume van het gereconstitueerde product te bevatten (bij toediening met een infuuszak).
- Water voor injecties.
- Inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter.

Andexanet alfa hoeft voorafgaand aan reconstitutie of toediening aan de patiënt niet op kamertemperatuur te worden gebracht. Tijdens de reconstitutieprocedure moeten aseptische technieken worden gebruikt.

Elke injectieflacon wordt gereconstitueerd overeenkomstig de volgende instructies:

1. Verwijder de flipdop van elke injectieflacon.
2. Veeg de rubberen stop van elke injectieflacon af met een alcoholdoekje.
3. Gebruik een spuit van 20 ml (of groter) en een naald van 20 gauge (of groter) om 20 ml water voor injecties op te zuigen.
4. Steek de naald van de spuit door het midden van de rubberen stop.
5. Duw de plunjer naar beneden om langzaam de 20 ml water voor injecties in de injectieflacon te injecteren en richt de stroom naar de binnenwand van de injectieflacon om schuimvorming te beperken.
6. Draai elke injectieflacon zachtjes rond totdat al het poeder volledig is opgelost. SCHUD de injectieflacons NIET, want dit kan leiden tot schuimvorming. De oplostijd voor elke injectieflacon is ongeveer drie tot vijf minuten.
7. De gereconstitueerde oplossing moet voorafgaand aan toediening op deeltjes en/of verkleuring worden gecontroleerd. Niet gebruiken als er troebele deeltjes of verkleuringen aanwezig zijn.
8. Voor de meest efficiënte reconstitutie van de benodigde dosis en om fouten tot een minimum te beperken, dient elke benodigde injectieflacon met 20 ml water voor injecties te worden geïnjecteerd alvorens verder te gaan met de volgende stap.
9. Gebruiken binnen acht uur na reconstitutie indien bewaard bij kamertemperatuur.

Toediening met behulp van een spuitpomp

1. Zodra alle benodigde injectieflacons zijn gereconstitueerd, zuigt u de gereconstitueerde oplossing uit elke injectieflacon op met behulp van de spuit met groot volume (50 ml of groter) voorzien van een naald van 20 gauge (of groter).
2. Bereid de bolus en infusie voor in aparte spuiten met groot volume.
3. Vanwege het extra volume moeten de bolus en infusie met hoge dosis verder worden gescheiden in extra spuiten (twee spuiten per stuk voor bolus en infusie).
4. Om het onbedoeld overbrengen van lucht te voorkomen, moet de naald van de spuit omhoog worden gehouden en mag de spuit tussen meerdere opzuigingen uit injectieflacons niet worden neergelegd.
5. Breng hulpapparatuur (zoals verlengslangen, inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter, spuitpomp) aan ter voorbereiding op de toediening.
6. Dien de gereconstitueerde oplossing met de juiste snelheid toe.
7. Voer alle gebruikte spuiten, naalden en injectieflacons af, inclusief eventuele ongebruikte restanten van de gereconstitueerde oplossing.

Toediening met behulp van infuuszakken

1. Zodra alle benodigde injectieflacons zijn gereconstitueerd, zuigt u de gereconstitueerde oplossing uit elke injectieflacon op met behulp van de spuit met groot volume (50 ml of groter) voorzien van een naald van 20 gauge (of groter).
2. Breng de gereconstitueerde oplossing van de spuit over naar een geschikte infuuszak.
3. Herhaal, indien nodig, stap 1 en 2 om het volledige volume van de bolus en de infusie naar infuuszakken van PO of PVC over te brengen.
4. Het wordt aanbevolen om de bolus en de infusie in twee afzonderlijke zakken te splitsen om de juiste toedieningssnelheid te waarborgen. Hoewel het ook is toegestaan om één infuuszak

van PO of PVC voor de bolus en de infusie te gebruiken, moet de juiste infusiesnelheid worden gewaarborgd wanneer van de bolus naar de infusie wordt overgestapt.

5. Breng hulpapparatuur (zoals verlengslangen, inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter, infuuspomp) aan ter voorbereiding op de toediening.
6. Dien de gereconstitueerde oplossing met de juiste snelheid toe.

Verwijderen

Alle gebruikte spuiten, naalden en injectieflacons, met inbegrip van ongebruikte restanten van gereconstitueerde oplossingen, dienen te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

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

AstraZeneca AB
SE-151 85 Södertälje
Zweden

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/18/1345/001 4 injectieflacons
EU/1/18/1345/002 5 injectieflacons

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

Datum van eerste verlening van de vergunning: 26 april 2019
Datum van laatste verlenging: 24 april 2023

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau <http://www.ema.europa.eu>.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF EN FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**
- B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK**
- C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN**
- D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL**
- E. SPECIFIEKE VERPLICHTINGEN WAARAAN NA TOEKENNING VAN EEN VOORWAARDELIJKE VERGUNNING MOET WORDEN VOLDAAN**

A. FABRIKANT VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF EN FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Naam en adres van de fabrikant van de biologisch werkzame stof

Lonza Biologics Porrino, S.L.
C/ La Relba s/n
Porrino
Pontevedra 36410
Spanje

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte

Alexion Pharma International Operations Limited
Alexion Dublin Manufacturing Facility
College Business and Technology Park
Blanchardstown Rd North
Dublin D15 R925
Ierland

B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan beperkt medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel (zie bijlage I: Samenvatting van de productkenmerken, rubriek 4.2).

C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN

- Periodieke veiligheidsverslagen

De vereisten voor de indiening van periodieke veiligheidsverslagen voor dit geneesmiddel worden vermeld in Artikel 9 van Richtsnoer (EC) No 507/2006 en de vergunninghouder dient daarom elke 6 maanden een periodiek veiligheidsverslag in te dienen.

De vereisten voor de indiening van periodieke veiligheidsverslagen voor dit geneesmiddel worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hierop volgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

De vergunninghouder zal het eerste periodieke veiligheidsverslag voor dit geneesmiddel binnen 6 maanden na toekenning van de vergunning indienen.

D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

- **Risk Management Plan (RMP)**

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

- op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
- steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de bestaande verhouding tussen de voordelen en risico's of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico's tot een minimum) is bereikt.

E. SPECIFIEKE VERPLICHTINGEN WAARAAN NA TOEKENNING VAN EEN VOORWAARDELIJKE VERGUNNING MOET WORDEN VOLDAAN

Dit is een voorwaardelijke vergunning en overeenkomstig artikel 14-a van Verordening (EG) nr. 726/2004 moet de vergunninghouder binnen het vastgestelde tijdschema de volgende verplichtingen nakomen:

Beschrijving	Uiterste datum
<p>Om de correlatie van de biomarker (anti-fXa-activiteit) met hemostatische werkzaamheid te onderbouwen en het risico op trombose en trombo-embolische voorvallen te verduidelijken, moet de vergunninghouder de resultaten indienen van een mondiaal gerandomiseerd, gecontroleerd klinisch onderzoek ten behoeve van onderzoek naar het gebruik van andexanet versus de standaardbehandeling bij patiënten met intracranieële hemorragie (ICH) die apixaban, rivaroxaban of edoxaban gebruiken (onderzoek 18-513).</p> <p>Resterend van vorige SOB 001: de resultaten van onderzoek 14-505 (ANNEXA-4) bieden geen onderbouwing van de correlatie van de biomarker (procentuele verandering in anti-fXa ten opzichte van baseline) met hemostatische werkzaamheid en het risico op tromboses en trombo-embolische voorvallen.</p> <p>Deze kwestie houdt rechtstreeks verband met de dosering, aangezien de dosering uitsluitend gebaseerd is op de biomarker. Een doseringsschema met een hoge dan wel lage dosis en de aanbeveling om na omkering opnieuw een antistollingsbehandeling in te stellen, dienen gevalideerd te worden.</p> <p>De resultaten van onderzoek 18-513 (ANNEXA-I) moeten ten slotte opheldering bieden ten aanzien van de openstaande kwesties en de dosering rechtvaardigen, in combinatie met de resultaten van de voltooide modellerings- en simulatiebenaderingen.</p>	<p>Indiening van de definitieve CSR vóór 31 juli 2024</p>

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

OMDOOS

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Ondexxya 200 mg poeder voor oplossing voor infusie
andexanet alfa

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)

Elke injectieflacon bevat 200 mg andexanet alfa.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Hulpstoffen: tris-base, tris-hydrochloride, L-argininehydrochloride, sucrose, mannitol, polysorbaat 80

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

Poeder voor oplossing voor infusie
4 x 1 injectieflacon van 200 mg
5 x 1 injectieflacon van 200 mg

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Uitsluitend voor eenmalig gebruik.
Lees voor het gebruik de bijsluiter.
Intraveneus gebruik.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING

Bewaren in de koelkast. Niet in de vriezer bewaren.

10. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)

11. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

AstraZeneca AB
SE-151 85 Södertälje
Zweden

12. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/18/1345/001 4 injectieflacons
EU/1/18/1345/002 5 injectieflacons

13. PARTIJNUMMER

Lot

14. ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING

15. INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

16. INFORMATIE IN BRAILLE

Rechtvaardiging voor uitzondering van braille is aanvaardbaar.

17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE

2D matrixcode met het unieke identificatiekenmerk.

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC
SN
NN

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD

ETIKET INJECTIEFLACON

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGSWEG(EN)

Ondexxya 200 mg poeder voor oplossing voor infusie
andexanet alfa
Intraveneus gebruik

2. WIJZE VAN TOEDIENING

3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

4. PARTIJNUMMER

Lot

5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID

200 mg

6. OVERIGE

Bewaren in de koelkast.
Niet in de vriezer bewaren.
Uitsluitend voor eenmalig gebruik.
AstraZeneca AB

B. BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de patiënt en gebruiker

Ondexxya 200 mg poeder voor oplossing voor infusie andexanet alfa

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door melding te maken van alle bijwerkingen die u eventueel zou ervaren. Aan het einde van rubriek 4 leest u hoe u dat kunt doen.

Lees goed de hele bijsluiter want er staat belangrijke informatie in voor u. Let op: dit geneesmiddel wordt hoofdzakelijk gebruikt in noodsituaties en de arts heeft besloten dat u het nodig had.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ondexxya en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ondexxya en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Ondexxya bevat de werkzame stof andexanet alfa. Het keert de effecten om van bepaalde antistollingsmiddelen die factor Xa-remmers worden genoemd (apixaban of rivaroxaban). Factor Xa-remmers worden gegeven om stolsels in uw bloedvaten te voorkomen. Uw arts kan besluiten u Ondexxya te geven om de effecten van het antistollingsmiddel snel om te keren in geval van een levensbedreigende of ongecontroleerde bloeding.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U bent allergisch voor hamstereiwitten.
- U krijgt heparine.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Het omkeren van het effect van een factor Xa-remmer met Ondexxya kan het risico op bloedstolsels vergroten. Na behandeling met Ondexxya zal uw arts beslissen wanneer de antistollingstherapie wordt hervat.

Een ander, hiervan losstaand stollingsbevorderend effect van andexanet alfa kan leiden tot een bijkomend risico op het ontstaan van trombose.

Als u last heeft van bijwerkingen wanneer u Ondexxya door middel van infusie (druppelinfuus) krijgt, kan uw arts besluiten om uw behandeling te vertragen of te onderbreken. Uw arts kan u een middel tegen onder andere allergische reacties (antihistaminica) geven om u te helpen met eventuele bijwerkingen (zie rubriek 4).

Als er een operatie is gepland waarvoor antistolling met heparine nodig is, moet Ondexxya worden vermeden.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Er is geen informatie over het gebruik van Ondexxya bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ondexxya nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts.

Dit geneesmiddel is ontworpen om uitsluitend de effecten van factor Xa-remmers om te keren. Het is onwaarschijnlijk dat Ondexxya het effect van andere geneesmiddelen zal beïnvloeden of dat andere geneesmiddelen Ondexxya zullen beïnvloeden.

Behandeling met Ondexxya moet worden vermeden als antistolling met heparine nodig zou kunnen worden. Ondexxya veroorzaakt ongevoeligheid voor heparine.

Zwangerschap en borstvoeding

Neem contact op met uw arts als u zwanger bent of borstvoeding geeft, denkt dat u zwanger bent of zwanger wilt worden.

Het gebruik van Ondexxya wordt niet aanbevolen tijdens de zwangerschap of als u zwanger kunt worden en geen voorbehoedsmiddelen gebruikt.

Geef geen borstvoeding aan uw kind terwijl u dit geneesmiddel gebruikt. Het is niet bekend of andexanet alfa in de moedermelk wordt uitgescheiden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het is onwaarschijnlijk dat dit geneesmiddel uw vermogen om te rijden en machines te gebruiken zal beïnvloeden.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Dit geneesmiddel is uitsluitend bedoeld voor gebruik in ziekenhuizen.

Uw arts of verpleegkundige geeft u dit geneesmiddel door middel van een injectie of infusie in een ader.

Uw arts of verpleegkundige bepaalt welke dosis van dit geneesmiddel u nodig heeft. Dit wordt gebaseerd op het specifieke antistollingsmiddel dat u neemt en op de dosis en de tijd sinds uw laatste dosis van het antistollingsmiddel.

Nadat u Ondexxya heeft gekregen, zal uw arts beslissen wanneer de behandeling met het antistollingsmiddel kan worden hervat.

Uitgebreide instructies voor uw arts of verpleegkundige over de manier waarop Ondexxya moet worden gegeven, staan aan het einde van deze bijsluiter (zie 'Instructies voor de bereiding en hantering').

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Lijst van bijwerkingen gezien bij mensen met bloedingen

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- beroerte
- hartaanval
- bloedstolsel in een arm, been, long of de hersenen
- koorts

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- miniberoerte
- hartstilstand
- Verschijnselen/klachten van reacties die met de infusie te maken hebben, zoals koude rillingen, verhoogde bloeddruk, kortademigheid, verwardheid of gevoelens van nervositeit, opwinding of onrust (agitatie)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via [het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te [verkrijgen](#) over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Dit geneesmiddel wordt bewaard in het ziekenhuis en deze instructies zijn alleen bedoeld voor ziekenhuispersoneel.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de injectieflacon en op de doos na “EXP”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de koelkast (2 °C tot 8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Na reconstitutie kan Ondexxya onmiddellijk worden gebruikt.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is andexanet alfa.
- De andere stoffen in dit middel zijn tris-base, tris-hydrochloride, L-argininehydrochloride, sucrose, mannitol en polysorbaat 80.

Hoe ziet Ondexxya eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ondexxya wordt geleverd in glazen injectieflacons als een wit tot gebroken wit poeder voor oplossing voor infusie dat vóór gebruik wordt gereconstitueerd (opgelost). De gereconstitueerde oplossing is een heldere, kleurloze of enigszins gele oplossing.

Elke verpakking bevat vier of vijf injectieflacons.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

AstraZeneca AB
SE-151 85 Södertälje
Zweden

Fabrikant

Alexion Pharma International Operations Limited
Alexion Dublin Manufacturing Facility
College Business and Technology Park
Blanchardstown Rd North
Dublin D15 R925
Ierland

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

België/Belgique/Belgien

AstraZeneca S.A./N.V.
Tel: +32 2 370 48 11

Lietuva

UAB AstraZeneca Lietuva
Tel: +370 5 2660550

България

АстраЗенека България ЕООД
Тел.: +359 24455000

Luxembourg/Luxemburg

AstraZeneca S.A./N.V.
Tél/Tel: +32 2 370 48 11

Česká republika

AstraZeneca Czech Republic s.r.o.
Tel: +420 222 807 111

Magyarország

AstraZeneca Kft.
Tel.: +36 1 883 6500

Danmark

AstraZeneca A/S
Tlf: +45 43 66 64 62

Malta

Associated Drug Co. Ltd
Tel: +356 2277 8000

Deutschland

AstraZeneca GmbH
Tel: +49 40 809034100

Nederland

AstraZeneca BV
Tel: +31 85 808 9900

Eesti

AstraZeneca
Tel: +372 6549 600

Norge

AstraZeneca AS
Tlf: +47 21 00 64 00

Ελλάδα

AstraZeneca A.E.
Τηλ: +30 210 6871500

Österreich

AstraZeneca Österreich GmbH
Tel: +43 1 711 31 0

España

AstraZeneca Farmacéutica Spain, S.A.
Tel: +34 91 301 91 00

Polska

AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 245 73 00

France

AstraZeneca
Tél: +33 1 41 29 40 00

Portugal

AstraZeneca Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel: +351 21 434 61 00

Hrvatska

AstraZeneca d.o.o.
Tel: +385 1 4628 000

Ireland

AstraZeneca Pharmaceuticals (Ireland) DAC
Tel: +353 1609 7100

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

AstraZeneca S.p.A.
Tel: +39 02 00704500

Κύπρος

Αλέκτωρ Φαρμακευτική Λτδ
Τηλ: +357 22490305

Latvija

SIA AstraZeneca Latvija
Tel: +371 67377100

România

AstraZeneca Pharma SRL
Tel: +40 21 317 60 41

Slovenija

AstraZeneca UK Limited
Tel: +386 1 51 35 600

Slovenská republika

AstraZeneca AB, o.z.
Tel: +421 2 5737 7777

Suomi/Finland

AstraZeneca Oy
Puh/Tel: +358 10 23 010

Sverige

AstraZeneca AB
Tel: +46 8 553 26 000

United Kingdom (Northern Ireland)

AstraZeneca UK Ltd
Tel: +44 1582 836 836

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Dit geneesmiddel is voorwaardelijk toegelaten. Dit betekent dat er in de toekomst meer definitieve gegevens worden verwacht over dit geneesmiddel. Het Europees Geneesmiddelenbureau zal ieder jaar nieuwe informatie over het geneesmiddel beoordelen. Als dat nodig is, zal deze bijsluiter worden aangepast.

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg.

Andexanet is niet effectief gebleken bij en is niet geïndiceerd voor de behandeling van bloedingen die verband houden met een andere fXa-remmer dan rivaroxaban of apixaban. Het middel zal tevens de effecten van niet-fXa-remmers niet omkeren.

Dosering en toediening

Andexanet alfa wordt toegediend als een intraveneuze (i.v.) bolus met een streefwaarde van ongeveer 30 mg/min gedurende 15 (lage dosis) of 30 minuten (hoge dosis), onmiddellijk gevolgd door toediening van een continue infusie van 4 mg/min (lage dosis) of 8 mg/min (hoge dosis) gedurende 120 minuten (zie tabel 1).

Tabel 1: Doseringsschema's

	Initiële intraveneuze bolus	Continue intraveneuze infusie	Totaal aantal benodigde injectieflacons van 200 mg
Lage dosis	400 mg bij een streefwaarde van 30 mg/min	4 mg/min gedurende 120 minuten (480 mg)	5
Hoge dosis	800 mg bij een streefwaarde van 30 mg/min	8 mg/min gedurende 120 minuten (960 mg)	9

De doseringsaanbevelingen zijn gedefinieerd op basis van de effecten van andexanet alfa bij gezonde vrijwilligers die een directe fXa-remmer toegediend kregen en op de mogelijkheid om de niveaus van anti-fXa-activiteit om te keren. De dosering werd gebruikt in een onderzoek bij patiënten met acute ernstige bloedingen.

Omkering van apixaban

Het aanbevolen doseringsschema van andexanet alfa is gebaseerd op de dosis apixaban die de patiënt gebruikt op het moment van omkering van de antistolling, alsmede op de tijd sinds de laatste dosis apixaban van de patiënt (zie tabel 2). Als de sterkte van de laatste dosis antistollingsmiddel of het interval tussen de laatste dosis en de bloedingsepisode niet bekend is, is er geen dosisaanbeveling beschikbaar. Het klinische besluit om te beginnen met de behandeling moet onderbouwd zijn door meting van het gehalte anti-fXa bij baseline (indien het gehalte binnen een aanvaardbaar tijdsbestek beschikbaar is).

Tabel 2: Overzicht van de dosering voor omkering van apixaban

FXa-remmer	Laatste dosis fXa-remmer	Tijdstip van laatste dosis fXa-remmer vóór aanvang met andexanet alfa	
		< 8 uur	≥ 8 uur
Apixaban	≤ 5 mg	Lage dosis	Lage dosis
	> 5 mg	Hoge dosis	

Omkering van rivaroxaban

Het aanbevolen doseringsschema van andexanet alfa is gebaseerd op de dosis rivaroxaban die de patiënt gebruikt op het moment van omkering van de antistolling, alsmede op de tijd sinds de laatste dosis rivaroxaban van de patiënt (zie tabel 3). Als de sterkte van de laatste dosis antistollingsmiddel of het interval tussen de laatste dosis en de bloedingsepisode niet bekend is, is er geen dosisaanbeveling beschikbaar. Het klinische besluit om te beginnen met de behandeling moet onderbouwd zijn door meting van het gehalte anti-fXa bij baseline (indien het gehalte binnen een aanvaardbaar tijdsbestek beschikbaar is).

Tabel 3: Overzicht van de dosering voor omkering van rivaroxaban

FXa-remmer	Laatste dosis fXa-remmer	Tijdstip van laatste dosis fXa-remmer vóór aanvang met andexanet alfa	
		< 8 uur	≥ 8 uur
Rivaroxaban	≤ 10 mg	Lage dosis	Lage dosis
	> 10 mg	Hoge dosis	

Patiënten die met fXa-remmertherapie behandeld worden, hebben onderliggende ziekte-toestanden die hen predisponeren voor trombo-embolische voorvallen. Omkerende fXa-remmertherapie stelt patiënten bloot aan het trombotische risico van hun onderliggende ziekte. Om dit risico te verminderen, moet hervatting van de antistollingstherapie worden overwogen zodra dit medisch passend is.

Instructies voor de bereiding en hantering

Andexanet alfa moet worden gereconstitueerd en de oplossing van 10 mg/ml moet vervolgens zonder verdere verdunning, voorafgaand aan toediening door i.v. infusie, met behulp van een inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter, worden overgebracht naar steriele spuiten met groot volume indien er een spuitpomp voor de toediening wordt gebruikt of naar geschikte infuuszakken van het materiaal polyolefine (PO) of polyvinylchloride (PVC).

Voor gereconstitueerde oplossingen is de chemische en fysische stabiliteit tijdens het gebruik gedurende ten minste acht uur bij 25 °C aangetoond. Vanuit microbiologisch oogpunt moet het product, zodra het is geopend, onmiddellijk worden gebruikt. Als het middel niet onmiddellijk wordt gebruikt, zijn de bewaarperiode na opening en de condities voorafgaand aan gebruik voor de verantwoordelijkheid van de gebruiker.

Reconstitutie

Voordat u met de reconstitutie begint, heeft u het volgende nodig:

- Berekend aantal injectieflacons zoals vermeld in tabel 1.
- Hetzelfde aantal spuiten met oplosmiddel van 20 ml (of groter) voorzien van een naald van 20 gauge (of groter).
- Alcoholdoekjes.
- Grote (50 ml of groter) steriele spuit. Als voor de toediening een spuitpomp wordt gebruikt, moeten meerdere spuiten worden gebruikt om het uiteindelijke volume van het gereconstitueerde product te bevatten.
- Infuuszakken van het materiaal polyolefine (PO) of polyvinylchloride (PVC) (150 ml of groter) om het uiteindelijke volume van het gereconstitueerde product te bevatten (bij toediening met infuuszakken).
- Water voor injectie.
- Inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter.

Andexanet alfa hoeft voorafgaand aan reconstitutie of toediening aan de patiënt niet op kamertemperatuur te worden gebracht. Gebruik aseptische technieken tijdens de reconstitutieprocedure.

Reconstitueer elke injectieflacon overeenkomstig de volgende instructies:

1. Verwijder de flipdop van elke injectieflacon.
2. Veeg de rubberen stop van elke injectieflacon af met een alcoholdoekje.
3. Gebruik een spuit van 20 ml (of groter) en een naald van 20 gauge (of groter) om 20 ml water voor injectie op te zuigen.
4. Steek de naald van de spuit door het midden van de rubberen stop.
5. Duw de plunjer naar beneden om langzaam de 20 ml water voor injecties in de injectieflacon te injecteren en richt de stroom naar de binnenwand van de injectieflacon om schuimvorming te beperken.
6. Draai elke injectieflacon zachtjes rond totdat al het poeder volledig is opgelost. **SCHUD** de injectieflacons **NIET**, want dit kan leiden tot schuimvorming. De oplostijd voor elke injectieflacon is ongeveer drie tot vijf minuten.
7. De gereconstitueerde oplossing moet voorafgaand aan toediening op deeltjes en/of verkleuring worden gecontroleerd. Niet gebruiken als er troebele deeltjes of verkleuringen aanwezig zijn.

8. Voor de meest efficiënte reconstitutie van de benodigde dosis en om fouten tot een minimum te beperken, dient elke benodigde injectieflacon met 20 ml water voor injecties te worden geïnjecteerd alvorens verder te gaan met de volgende stap.
9. Gebruik andexanet alfa binnen acht uur na reconstitutie indien bewaard bij kamertemperatuur.

Toediening met behulp van een spuitpomp

1. Zodra alle benodigde injectieflacons zijn gereconstitueerd, zuigt u de gereconstitueerde oplossing uit elke injectieflacon op met behulp van de spuit met groot volume (50 ml of groter) voorzien van een naald van 20 gauge (of groter).
2. Bereid de bolus en infusie voor in aparte spuiten met groot volume.
3. Vanwege het extra volume moeten de bolus en infusie met hoge dosis verder worden gescheiden in extra spuiten (twee spuiten per stuk voor bolus en infusie).
4. Om het onbedoeld overbrengen van lucht te voorkomen, moet de naald van de spuit omhoog worden gehouden en mag de spuit tussen meerdere opzuigingen uit injectieflacons niet worden neergelegd.
5. Breng hulpapparatuur (zoals verlengslangen, inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter, spuitpomp) aan ter voorbereiding op de toediening.
6. Dien de gereconstitueerde oplossing met de juiste snelheid toe.
7. Voer alle gebruikte spuiten, naalden en injectieflacons af, inclusief eventuele ongebruikte restanten van de gereconstitueerde oplossing.

Toediening met behulp van infuuszakken

1. Zodra alle benodigde injectieflacons zijn gereconstitueerd, zuigt u de gereconstitueerde oplossing uit elke injectieflacon op met behulp van de spuit met groot volume (50 ml of groter) voorzien van een naald van 20 gauge (of groter).
2. Breng de gereconstitueerde oplossing van de spuit over naar geschikte infuuszakken.
3. Herhaal, indien nodig, stap 1 en 2 om het volledige volume van de bolus en de infusie naar infuuszakken van PO of PVC over te brengen.
4. Het wordt aanbevolen om de bolus en het infuus in twee afzonderlijke zakken te splitsen om de juiste toedieningssnelheid te waarborgen. Hoewel het ook is toegestaan om één infuuszak van PO of PVC voor de bolus en de infusie te gebruiken, moet de juiste infusiesnelheid worden gewaarborgd wanneer van de bolus naar de infusie wordt overgestapt.
5. Breng hulpapparatuur (zoals verlengslangen, inlinefilter van polyethersulfon (PES) van 0,2 of 0,22 micron of een gelijkwaardig laag eiwitbindend filter, infuuspomp) aan ter voorbereiding op de toediening.
6. Dien de gereconstitueerde oplossing met de juiste snelheid toe.

Verwijderen

Alle gebruikte spuiten, naalden en injectieflacons, met inbegrip van ongebruikte restanten van gereconstitueerde oplossingen, dienen te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.