

1. LEGEMIDLETS NAVN

Anidulafungin Accord 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hvert hetteglass inneholder 100 mg anidulafungin.

Den rekonstituerte oppløsningen inneholder 3,33 mg/ml anidulafungin og den fortynnede oppløsningen inneholder 0,77 mg/ml anidulafungin.

Hjelpestoff med kjent effekt

Anidulafungin Accord inneholder 102,5 mg fruktose i hvert hetteglass

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning.

Hvit til gråhvit kake eller pulver.

Den rekonstituerte oppløsningen har en pH på 3,5 til 5,5.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

Behandling av invasiv candidiasis hos voksne og pediatriske pasienter i alderen 1 måned til <18 år (se pkt. 4.4 og 5.1).

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Behandling med Anidulafungin Accord skal startes av en lege med erfaring i behandling av invasive soppiinfeksjoner.

Dosering

Prøver til soppkultur bør tas før behandling startes. Behandling kan startes før dyrkningsresultatene er klare og kan justeres i samsvar med disse når de er tilgjengelige.

Voksne (dosering og behandlingsvarighet)

En startdose på 200 mg bør gis på dag 1, etterfulgt av 100 mg daglig. Behandlingens varighet bør baseres på pasientens kliniske respons.

Generelt bør soppdrepende behandling fortsette i minst 14 dager etter siste positive soppkultur.

På grunn av manglende data kan man ikke anbefale doser på 100 mg brukt i mer enn 35 dager.

Pasienter med nedsatt nyre- og leverfunksjon

Ingen dosejustering er nødvendig hos pasienter med lett, moderat eller alvorlig nedsatt leverfunksjon. Ingen dosejustering er nødvendig hos pasienter med noen grad av nyresvikt, inkludert dem som får dialyse. Anidulafungin Accord kan gis uten å ta hensyn til tidspunktet for hemodialyse (se pkt. 5.2).

Andre spesielle populasjoner

Ingen dosejustering er nødvendig hos voksne pasienter basert på kjønn, vekt, etnisitet, hiv-positivitet eller hos eldre (se pkt. 5.2).

Pediatrisk populasjon (1 måned til <18 år) (dosering og behandlingsvarighet)

En enkelt startdose på 3,0 mg/kg (maksimalt 200 mg) bør administreres på dag 1, etterfulgt av en daglig vedlikeholdsdose på 1,5 mg/kg (maksimalt 100 mg).

Behandlingens varighet bør baseres på pasientens kliniske respons.

Generelt bør soppdrepende behandling fortsette i minst 14 dager etter siste positive soppkultur.

Sikkerhet og effekt av Anidulafungin Accord har ikke blitt fastslått hos nyfødte (<1 måned) (se pkt. 4.4).

Administrasjonsmåte

Kun til intravenøs bruk.

Anidulafungin Accord skal rekonstitueres med vann til injeksjonsvæsker til en konsentrasjon på 3,33 mg/ml og deretter fortynnes før bruk til en konsentrasjon på 0,77 mg/ml av den endelige infusjonsoppløsningen. For pediatriske pasienter vil volumet av infusjonsoppløsning som kreves for å gi dosen variere, avhengig av barnets vekt. For instruksjoner vedrørende rekonstituering av dette legemidlet før administrering, se pkt. 6.6.

Det er anbefalt at Anidulafungin Accord administreres med en infusjonshastighet som ikke overstiger 1,1 mg/minutt (tilsvarende 1,4 ml/minutt når den er rekonstituert og fortynnet som anvist). Infusjonsrelaterte reaksjoner er sjeldne når anidulafungin infunderes med en hastighet som ikke overstiger 1,1 mg/minutt (se pkt. 4.4).

Anidulafungin Accord skal ikke gis som bolusinjeksjon.

4.3 Kontraindikasjoner

Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1. Overfølsomhet overfor andre legemidler i echinokandinklassen.

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Anidulafungin Accord har ikke blitt undersøkt hos pasienter med *Candida*-endokarditt, osteomyelitt eller meningitt.

Effekten av Anidulafungin Accord er kun undersøkt hos et begrenset antall nøytropene pasienter (se pkt. 5.1).

Pediatrisk populasjon

Behandling med Anidulafungin Accord hos nyfødte (<1 måned) anbefales ikke. Ved behandling av nyfødte kreves en vurdering av hvor utbredt candidiasisen er, samt involvering av sentralnervesystemet (CNS); prekliniske infeksjonsmodeller indikerer at høyere doser av anidulafungin er nødvendig for å oppnå adekvat CNS-penetrering (se pkt. 5.3), noe som fører til høyere doser med polysorbat 80, et hjelpestoff i formuleringen. Høye doser med polysorbater har i litteraturreporter blitt rapportert å være assosiert med potensielt livstruende toksisiteter hos nyfødte.

Det finnes ingen kliniske data som støtter effekt og sikkerhet av høyere doser med anidulafungin enn det som er anbefalt i pkt. 4.2.

Levereffekter

Det er sett forhøyede nivåer av leverenzymmer hos friske individer og pasienter behandlet med anidulafungin. Hos noen pasienter med alvorlige underliggende sykdommer som fikk flere legemidler samtidig med anidulafungin, har det oppstått klinisk signifikante leverabnormaliteter. Tilfeller med signifikant redusert leverfunksjon, hepatitt og leversvikt var uvanlige i kliniske studier. Hos pasienter

som får forhøyede leverenzymmer under behandling med anidulafungin, bør man se etter tegn på forverring av leverfunksjonen og vurdere nytte/risiko-verdien ved å fortsette behandlingen med anidulafungin.

Anafylaktiske reaksjoner

Anafylaktiske reaksjoner, inkludert sjokk, er rapportert ved bruk av anidulafungin. Dersom slike reaksjoner inntreffer, skal anidulafungin seponeres og hensiktsmessig behandling gis.

Infusjonsrelaterte reaksjoner

Infusjonsrelaterte bivirkninger, inkludert utslett, urticaria, flushing, kløe, dyspné, bronkospasme og hypotensjon, har blitt rapportert med anidulafungin. Infusjonsrelaterte bivirkninger er sjeldne når anidulafungin infunderes med en hastighet som ikke overstiger 1,1 mg/minutt (se pkt. 4.8).

Forverring av infusjonsrelaterte reaksjoner ved samtidig administrasjon av anestetika har blitt sett i en dyrestudie (rotter) (se pkt. 5.3). Den kliniske relevansen av dette er ikke kjent. Likevel bør man vise forsiktighet ved samtidig administrasjon av anidulafungin og anestetika.

Fruktoseinnhold

Anidulafungin Accord inneholder fruktose. Pasienter med medfødt fruktoseintoleranse skal ikke gis dette legemidlet uten at det er strengt nødvendig.

Babyer og barn (under 2 år) har kanskje ennå ikke fått diagnosen medfødt fruktoseintoleranse. Legemidler (som inneholder fruktose) gitt intravenøst, kan være livstruende og bør ikke administreres til denne populasjonen med mindre det er et ekstremt stort medisinsk behov og ingen andre alternativer er tilgjengelige.

En detaljert sykdomshistorie med symptomer på medfødt fruktoseintoleranse skal registreres for hver enkelt pasient før legemidlet gis til pasienten.

Natriuminnhold

Anidulafungin Accord inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per hetteglass. Pasienter på lav natrium dietter kan være informert om at dette legemidlet er så godt som ”natriumfritt”.

Anidulafungin Accord kan fortynnes med natriumholdige oppløsninger (se pkt. 6.6), og dette bør vurderes i forhold til det totale natrium fra alle kilder som skal administreres til pasienten.

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Anidulafungin er ikke et klinisk relevant substrat, induser eller hemmer av cytokrom P450 isoenzymer (1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 3A). Til informasjon, *in vitro*-studier ekskluderer ikke fullstendig mulige *in vivo*-interaksjoner.

Interaksjonsstudier ble utført med anidulafungin og andre legemidler som sannsynligvis kommer til å bli administrert samtidig. Dosejustering er ikke anbefalt for noen av legemidlene når anidulafungin gis sammen med ciklosporin, vorikonazol eller takrolimus. Det er heller ikke anbefalt noen dosejustering av anidulafungin når det gis sammen med amfotericin B eller rifampicin.

Pediatrisk populasjon

Interaksjonsstudier har kun blitt utført hos voksne.

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Det foreligger ikke data på bruk av anidulafungin hos gravide kvinner. Studier på dyr har vist reproduksjonstoksisitet (se pkt. 5.3).

Anidulafungin Accord er ikke anbefalt under graviditet med mindre fordelene for moren tydelig

oppveier den potensielle risikoen for fosteret.

Amming

Det er ukjent om anidulafungin blir skilt ut i morsmelk hos mennesker. Tilgjengelige farmakodynamiske/toksikologiske data fra dyr har vist at anidulafungi skilles ut i melk.

En risiko for barnet som ammes kan ikke utelukkes. Tatt i betraktning fordelene av amming for barnet og fordelene av behandling for moren, må det tas en beslutning om ammingen skal opphøre eller om man skal avstå fra eller avslutte behandling med Anidulafungin Accord.

Fertilitet

Det var ingen effekt av anidulafungin på fertilitet i studier på hann- og hunnrotter (se pkt. 5.3).

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Ikke relevant.

4.8 Bivirkninger

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

Infusjonsrelaterte bivirkninger har vært rapportert for anidulafungin i kliniske studier. Disse inkluderer utslett, kløe, dyspnè, bronkospasme, hypotensjon (vanlige bivirkninger), flushing, hetetokter og urticaria (mindre vanlige bivirkninger), og er oppsummert i Tabell 1 (se pkt. 4.4).

Bivirkningstabell

Følgende tabell inkluderer bivirkninger (MedDRA-terminologi), uansett årsak, fra 840 pasienter som fikk 100 mg anidulafungin, med frekvenser tilsvarende svært vanlige ($\geq 1/10$), vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/100$) eller mindre vanlige ($\geq 1/1000$ til $< 1/100$), sjeldne ($\geq 1/10\ 000$ til $< 1/1000$), svært sjeldne ($< 1/10\ 000$) samt spontanrapporter med frekvens ikke kjent (kan ikke anslås utifra tilgjengelige data). Innenfor hver frekvensgruppering er bivirkninger presentert etter synkende alvorlighetsgrad.

Tabell 1. Bivirkningstabell

Organklasse-system	Svært vanlige $\geq 1/10$	Vanlige $\geq 1/100$ til $1/10$	Mindre vanlige $\geq 1/1000$ til $< 1/100$	Sjeldne $\geq 1/10\ 000$ til $< 1/1000$	Svært sjeldne $< 1/10\ 000$	Ikke kjent
Sykdommer i blod og lymfatiske organer			Koagulopati			
Forstyrrelser i immunsystemet						Anafylaktisk sjokk, anafylaktisk reaksjon*
Stoffskifte- og ernærings-betingede sykdommer	Hypokalemi	Hyperglykemi				
Nevrologiske sykdommer		Kramper, hodepine				
Karsykdommer		Hypotensjon, hypertensjon	Flushing, hetetokter			
Sykdommer i respirasjons-organer, thorax og mediastinum		Bronkospasme, dyspnè				
Gastrointestinale sykdommer	Diaré, kvalme	Oppkast	Smerter i øvre del av abdomen			
Sykdommer i		Økning av	Økning av			

Organklasse-system	Svært vanlige ≥1/10	Vanlige ≥1/100 til 1/10	Mindre vanlige ≥1/1000 til <1/100	Sjeldne ≥1/10 000 til <1/1000	Svært sjeldne <1/10 000	Ikke kjent
lever og galleveier		alanin-amino-transferase, økt nivå av alkaliske fosfater i blodet, økning av aspartat-amino-transferase, økt bilirubin-nivå i blodet, kolestase	gamma-glutamyl-transferase			
Hud- og underhudssykdommer		Utslett, kløe	Urticaria			
Sykdommer i nyre og urinveier		Økt nivå av kreatinin i blodet				
Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonss- stedet			Smerter på infusjonsstedet			

* Se pkt. 4.4.

Pediatrik populasjon

Sikkerheten av anidulafungin ble undersøkt hos 68 pediatriske pasienter (1 måned til <18 år) med ICC i en prospektiv, åpen, ikke-komparativ pediatrik studie (se pkt. 5.1). Enkelte bivirkninger på lever og i galleveier, inkludert økt alaninaminotransferase (ALAT) og økt aspartataminotransferase (ASAT), forekom med en høyere frekvens (7–10 %) hos disse pediatriske pasientene enn det som ble observert hos voksne (2 %). Selv om ulikhetene kan skyldes tilfeldigheter eller forskjeller i alvorlighetsgrad av underliggende sykdommer, er det ikke mulig å utelukke at bivirkninger på lever og i galleveier forekommer oftere hos pediatriske pasienter enn hos voksne.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema.

4.9 Overdosering

Som ved enhver overdose, skal generell, støttende behandling utføres om nødvendig. Ved overdose kan bivirkninger inntreffe som nevnt i pkt. 4.8.

Under kliniske studier, ble en enkeltdose på 400 mg anidulafungin utilsiktet gitt som startdose. Ingen kliniske bivirkninger ble rapportert. Ingen dosebegrensende toksisitet ble observert i en studie av 10 friske individer som fikk en startdose på 260 mg etterfulgt av 130 mg daglig; 3 av de 10 personene opplevde forbigående, asymptomatiske forhøyninger av transaminaser ($\leq 3 \times$ øvre normalgrense (Upper Limit of Normal; ULN)).

Under en pediatrik klinisk studie fikk ett individ to doser med anidulafungin, som var 143 % av forventet dose. Ingen kliniske bivirkninger ble rapportert.

Anidulafungin Accord er ikke dialyserbart.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Antimykotika til systemisk bruk, andre antimykotika til systemisk bruk, ATC-kode: J02AX06

Virkningsmekanisme

Anidulafungin er et halvsyntetisk echinokandin, et lipopeptid fremstilt fra et fermenteringsprodukt av *Aspergillus nidulans*.

Anidulafungin hemmer selektivt 1,3- β -D glukansyntase, et enzym som finnes i soppceller, men ikke i celler hos pattedyr. Dette fører til at dannelsen av 1,3- β -D glukose hemmes, en essensiell komponent i soppens cellevegg. Anidulafungin har vist fungicid aktivitet mot *Candida*-arter og aktivitet mot regioner med aktiv cellevekst i hyfer av *Aspergillus fumigatus*.

In vitro-aktivitet

Anidulafungin viste *in vitro*-aktivitet mot *C. albicans*, *C. glabrata*, *C. parapsilosis*, *C. krusei* og *C. tropicalis*. For klinisk relevans av disse funnene se ”Klinisk effekt og sikkerhet”.

Isolater med mutasjoner i aktiveringsregionene til målgenet har blitt assosiert med kliniske feil eller gjennombruddsinfeksjoner. De fleste kliniske tilfellene involverer kaspofunginbehandling. I eksperimentene på dyr gir imidlertid disse mutasjonene kryssresistens mot alle tre echinokandinene. Slike isolater klassifiseres derfor som echinokandinresistente inntil det er samlet ytterligere klinisk erfaring vedrørende anidulafungin.

In vitro-aktiviteten til anidulafungin mot *Candida*-arter er ikke ensartet. Spesielt for *C. parapsilosis* er MIC-verdiene til anidulafungin høyere enn de til andre *Candida*-arter. En standardisert teknikk for følsomhetstesting av *Candida*-arter for anidulafungin samt tilhørende forklarende brytningspunkt har blitt fastsatt av European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST).

Tabell 2. EUCAST-brytningspunkter

Tabell 2: EUCOR1 brytningspunkter		
Candida-arter	MIC-brytningspunkt (mg/l)	
	≤ S (Følsom)	> R (Resistent)
Candida albicans	0,03	0,03
Candida glabrata	0,06	0,06
Candida tropicalis	0,06	0,06
Candida krusei	0,06	0,06
Candida parapsilosis	4	4
Andre Candida spp. ¹	Utilstrekkelig bevis	
¹ Brytningspunkter som ikke kunne relateres til arter ble hovedsakelig fastslått på basis av PK/PD-data, og er uavhengig av MIC-distribusjon av spesifikke Candida-arter. De kan kun benyttes for organismer som ikke har spesifikke brytningspunkter.		

In vivo-aktivitet

Anidulafungin administrert parenteralt var effektivt mot *Candida*-arter hos immunkompetente og immunkompromitterte mus og kaninmodeller. Behandling med anidulafungin forlenget overlevelsestiden og reduserte organbelastningen av *Candida*-arter bestemt ved intervaller fra 24 til 96 timer etter siste behandling.

Eksperimentelle infeksjoner inkluderte utbredte *C. albicans*-infeksjoner hos nøytropene kaniner, øsofageale/orofaryngeale infeksjoner hos nøytropene kaniner med flukonazolresistent *C. albicans* og utbredte infeksjoner hos nøytropene mus med flukonazolresistent *C. glabrata*.

Klinisk effekt og sikkerhet

Candidemi og andre former for invasive Candida-infeksjoner

Sikkerheten og effekten av anidulafungin ble vurdert i en randomisert, dobbeltblindet, multisenter, multinasjonal pivotal fase 3-studie på primært ikke-nøytropene pasienter med candidemi og et begrenset antall pasienter med Candida-utløst sykdom, som dype bløtdelsinfeksjoner eller abscessdannelser.

Pasienter med *Candida*-endokarditt, osteomyelitt eller meningitt, eller dem med infeksjoner grunnet *C. krusei*, ble ekskludert fra studien. Pasientene ble randomisert til enten anidulafungin (200 mg intravenøs startdose, etterfulgt av 100 mg intravenøst daglig) eller flukonazol (800 mg intravenøs startdose, etterfulgt av 400 mg intravenøst daglig), og ble fordelt etter APACHE II-score (≤ 20 og > 20) og etter tilstedeværelse eller fravær av nøytropeni. Behandlingen pågikk i minst 14 og ikke mer enn 42 dager. Hos pasienter i begge studiearmene ble bytte til oral flukonazol tillatt etter minst 10 dager med intravenøs behandling, forutsatt at de var i stand til å tolerere orale legemidler og var afebrile i minst 24 timer, samt at de nyeste blodkulturene var negative for *Candida*-arter.

Pasienter som fikk minst én dose studielegemiddel og som hadde en positiv kultur med *Candida*-arter fra et vanligvis sterilt sted før studiestart ble inkludert i "modified intent-to-treat" (MITT)-populasjonen. I den primære effektanalysen, global respons i MITT-populasjonen ved slutten av den intravenøse behandlingen, ble anidulafungin sammenliknet med flukonazol i en totrinns statistisk sammenligning som var spesifisert på forhånd (non-inferioritet fulgt av superioritet). En vellykket global respons krevde klinisk forbedring og mikrobiologisk utrydding. Pasientene ble fulgt opp i seks uker etter at all behandling var avsluttet.

Tohundreogfemtiseks pasienter, i alderen 16 til 91 år, ble randomisert til behandling og fikk minst én dose studiemedisin. De vanligste artene isolert ved baseline var *C. albicans* (63,8 % anidulafungin, 59,3 % flukonazol), etterfulgt av *C. glabrata* (15,7 %, 25,4 %), *C. parapsilosis* (10,2 %, 13,6 %) og *C. tropicalis* (11,8 %, 9,3 %) – med henholdsvis 20, 13 og 15 isolater av de siste 3 artene, i anidulafungin-gruppen. Flertallet av pasientene hadde Apache II score ≤ 20 og svært få var nøytropene.

Effektivitetsdata, både generelt og i ulike undergrupper, er vist under i tabell 3.

Tabell 3. Global suksess i MITT-populasjonen: primære og sekundære endepunkter

	Anidulafungin	Flukonazol	Forskjell mellom gruppene ^a (95 % CI)
Slutt på IV-behandling (1. endepunkt)	96/127 (75,6 %)	71/118 (60,2 %)	15,42 (3,9, 27,0)
Kun candidemia	88/116 (75,9 %)	63/103 (61,2 %)	14,7 (2,5, 26,9)
Andre sterile steder ^b	8/11 (72,7 %)	8/15 (53,3 %)	-
Peritonealvæske/IA ^c abscess	6/8	5/8	
Andre	2/3	3/7	
<i>C. albicans</i> ^d	60/74 (81,1 %)	38/61 (62,3 %)	-
Non- <i>albicans</i> -arter ^d	32/45 (71,1 %)	27/45 (60,0 %)	-
Apache II-score ≤ 20	82/101 (81,2 %)	60/98 (61,2 %)	-
Apache II-score > 20	14/26 (53,8 %)	11/20 (55,0 %)	-
Ikke-nøytropene (ANC, celler/mm ³ > 500)	94/124 (75,8 %)	69/114 (60,5 %)	-
Nøytropene (ANC, celler/mm ³ ≤ 500)	2/3	2/4	-

Ved andre endepunkter			
Avsluttet all behandling	94/127 (74,0 %)	67/118 (56,8 %)	17,24 (2,9, 31,6) ^e
2 ukers oppfølging	82/127 (64,6 %)	58/118 (49,2 %)	15,41 (0,4, 30,4) ^e
6 ukers oppfølging	71/127 (55,9 %)	52/118 (44,1 %)	11,84 (-3,4, 27,0) ^e

- a Beregnet som anidulafungin minus flukonazol.
b Med eller uten samtidig candidemi
c Intra-abdominal
d Data presentert for pasienter med en enkelt baseline patogen.
e 98,3 % konfidensintervaller, regulert post hoc for multiple sammenligninger ved sekundære tidspunkt.

Mortalitetsraten i både anidulafungin- og flukonazolarmen er vist i tabell 4 under:

Tabell 4. Mortalitet

	Anidulafungin	Flukonazol
Samlet mortalitet i studien	29/127 (22,8 %)	37/118 (31,4 %)
Mortalitet i løpet av Studiebehandlingen	10/127 (7,9 %)	17/118 (14,4 %)
Mortalitet tilskrevet <i>Candida</i> -infeksjon	2/127 (1,6 %)	5/118 (4,2 %)

Ytterligere data hos nøytropene pasienter

Effekten av anidulafungin (200 mg intravenøs startdose etterfulgt av 100 mg intravenøst daglig), hos voksne nøytropene pasienter (definert som absolutt nøytrofittall ≤ 500 celler/mm³, WBC ≤ 500 celler/mm³ eller klassifisert av utprøver som nøytrophen ved baseline) med mikrobiologisk bekreftet invasiv candidiasis, ble vurdert i en analyse av sammenslåtte data fra 5 tilsvarende utformede prospektive studier (1 komparativ versus kaspofungin og 4 åpne, ikke-komparative). Pasientene ble behandlet i minst 14 dager. Hos klinisk stabile pasienter ble et bytte til oral azolterapi tillatt etter minst 5 til 10 dagers behandling med anidulafungin. Totalt 46 pasienter ble inkludert i analysen. Flertallet av pasientene hadde kun candidemi (84,8 %, 39/46). De vanligste patogenene som ble isolert ved baseline var *C. tropicalis* (34,8 %; 16/46), *C. krusei* (19,6 %; 9/46), *C. parapsilosis* (17,4 %; 8/46), *C. albicans* (15,2 %; 7/46) og *C. glabrata* (15,2 %; 7/46). Vellykket global responsrate var 26/46 (56,5 %) ved avslutning av intravenøs behandling (primært endepunkt), og 24/46 (52,2 %) ved avslutning av all behandling. Total mortalitet frem til studieslutt (oppfølgingsbesøket etter 6 uker) var 21/46 (45,7 %).

Effekten av anidulafungin hos voksne nøytropene pasienter (definert som absolutt nøytrofittall ≤ 500 celler/mm³ ved baseline) med invasiv candidiasis ble vurdert i en prospektiv, dobbeltblindet, randomisert, kontrollert studie. Kvalifiserte pasienter mottok enten anidulafungin (200 mg intravenøs startdose etterfulgt av 100 mg intravenøst daglig) eller kaspofungin (70 mg intravenøs startdose etterfulgt av 50 mg intravenøst daglig) (2:1 randomisering). Pasienter ble behandlet i minst 14 dager. Hos klinisk stabile pasienter ble et bytte til oral azolterapi tillatt etter minst 10 dager med studiebehandling. Til sammen 14 nøytropene pasienter med mikrobiologisk bekreftet invasiv candidiasis (MITT-populasjon) ble med i studien (11 anidulafungin; 3 kaspofungin). Flertallet av pasientene hadde kun candidemi. De vanligste patogenene som ble isolert ved baseline, var *C. tropicalis* (4 anidulafungin, 0 kaspofungin), *C. parapsilosis* (2 anidulafungin, 1 kaspofungin), *C. krusei* (2 anidulafungin, 1 kaspofungin), og *C. ciferrii* (2 anidulafungin, 0 kaspofungin). Vellykket global responsrate ved avslutning av intravenøs behandling (primært endepunkt) var 8/11 (72,7 %) for anidulafungin og 3/3 (100,0 %) for kaspofungin (forskjell -27,3, 95 % KI -80,9, 40,3 %). Vellykket global responsrate ved avslutning av all behandling var 8/11 (72,7 %) for anidulafungin og 3/3 (100,0 %) for kaspofungin (forskjell -27,3, 95 % KI -80,9, 40,3 %). Total mortalitet frem til studieslutt (oppfølgingsbesøket etter 6 uker) for anidulafungin (MITT-populasjon) var 4/11 (36,4 %) og 2/3 (66,7 %) for kaspofungin.

Pasienter med mikrobiologisk bekreftet invasiv candidiasis (MITT-populasjon) og nøytropeni ble identifisert i en analyse av sammenslåtte data fra 4 tilsvarende utformede prospektive, åpne, ikke-komparative studier. Effekten av anidulafungin (200 mg intravenøs startdose etterfulgt av 100 mg

intravenøst daglig) ble vurdert hos 35 voksne nøytropene pasienter definert som absolutt nøytrofilitall ≤ 500 celler/mm³ eller WBC ≤ 500 celler/mm³ hos 22 pasienter eller klassifisert av utprøver som nøytrophen ved baseline hos 13 pasienter. Alle pasienter fikk behandling i minst 14 dager. Hos klinisk stabile pasienter ble et bytte til oral azolterapi tillatt etter minst 5 til 10 dagers behandling med anidulafungin. Flertallet av pasientene hadde kun candidemi (85,7 %). De vanligste patogenene som ble isolert ved baseline, var *C. tropicalis* (12 pasienter), *C. albicans* (7 pasienter), *C. glabrata* (7 pasienter), *C. krusei* (7 pasienter) og *C. parapsilosis* (6 pasienter). Vellykket global responsrate ved avslutning av intravenøs behandling (primært endepunkt) var 18/35 (51,4 %), og 16/35 (45,7 %) ved avslutning av all behandling. Total mortalitet ved dag 28 var 10/35 (28,6 %). Vellykket global responsrate ved avslutning av intravenøs behandling og ved avslutning av all behandling var i begge tilfeller 7/13 (53,8 %) hos de 13 pasientene som ble vurdert av utprøver som nøytropene ved baseline.

Ytterligere data hos pasienter med dype bløtdelsinfeksjoner

Effekten av anidulafungin (200 mg intravenøs startdose etterfulgt av 100 mg intravenøst daglig) hos voksne pasienter med mikrobiologisk bekreftet candidiasis i dypt vev ble vurdert i en analyse av sammenslåtte data fra 5 lignende utformede prospektive studier (1 komparativ og 4 åpne). Pasientene fikk behandling i minst 14 dager. I de 4 åpne studiene ble et bytte til oral azolterapi tillatt etter minst 5 til 10 dagers behandling med anidulafungin. Totalt 129 pasienter ble inkludert i analysen. Tjueen (16,3 %) hadde ledsagende candidemi. Gjennomsnittlig APACE II-score var 14,9 (fra 2–44). De vanligste infeksjonsstedene var blant annet bukhalen (54,3 %; 70 av 129), lever- og galleganger (7,0 %; 9 av 129), brysthulen (5,4 %, 7 av 129) og nyrene (3,1 %; 4 av 129). De vanligste patogenene isolert fra et punkt i dypt vev ved baseline var *C. albicans* (64,3 %; 83 av 129), *C. glabrata* (31,0 %; 40 av 129), *C. tropicalis* (11,6 %; 15 av 129) og *C. krusei* (5,4 %; 7 av 129). Vellykket global responsrate ved avslutning av intravenøs behandling (primært endepunkt) og ved avslutning av all behandling og total mortalitet frem til studieslutt (oppfølgingsbesøket etter 6 uker) vises i tabell 5.

Tabell 5. Frekvens av vellykket global respons^a og total mortalitet hos pasienter med candidiasis i dypt vev – sammenslått analyse

	MITT-populasjon n/N (%)
Vellykket global respons ved EOIVT^b	
Totalt	102/129 (79,1)
Bukhalen	51/70 (72,9)
Lever- og galleganger	7/9 (77,8)
Brysthulen	6/7 (85,7)
Nyrene	3/4 (75,0)
Vellykket global respons ved EOT^b	94/129 (72,9)
Total mortalitet	40/129 (31,0)
^a En vellykket global respons ble definert som både klinisk og mikrobiologisk suksess	
^b EOIVT, End of Intravenous Treatment (avslutning av intravenøs behandling); EOT, End of All Treatment (avslutning av all behandling)	

Pediatrik populasjon

En prospektiv, åpen, ikke-komparativ, multinasjonal studie vurderte sikkerhet og effekt av anidulafungin hos 68 pediatriske pasienter i alderen 1 måned til <18 år med invasiv candidiasis inkludert candidemi (ICC). Pasientene ble stratifisert etter alder (1 måned til <2 år, 2 til <5 år, og 5 til <18 år) og fikk anidulafungin intravenøst én gang daglig (3,0 mg/kg startdose på dag 1, og deretter 1,5 mg/kg daglig vedlikeholdsdose) i inntil 35 dager, etterfulgt av et valgfritt bytte til oral flukonazol (6–12 mg/kg/dag, maksimalt 800 mg/dag). Pasientene ble fulgt opp i 2 og 6 uker etter at all behandling var avsluttet.

Av 68 pasienter som fikk anidulafungin, hadde 64 fått mikrobiologisk bekreftet *Candida*-infeksjon og ble evaluert for effekt i ”modified intent to-treat” (MITT)-populasjonen. Totalt hadde 61 pasienter (92,2 %) *Candida* isolert kun fra blod. De mest vanlige isolerte patogenene var *Candida albicans* (25 [39,1 %] pasienter), fulgt av *Candida parapsilosis* 17 [26,6 %] pasienter) og *Candida tropicalis* (9 [14,1 %] pasienter). En vellykket global respons ble definert som å ha både en klinisk vellykket respons (kur eller forbedring) og en mikrobiologisk vellykket respons (utryddelse eller antatt

utryddelse). De samlede verdiene for vellykket global respons i MITT-populasjonen er presentert i tabell 6.

Tabell 6. Oppsummering av vellykket global respons etter aldersgruppe, MITT-populasjon					
		Vellykket global respons, n (%)			
Tidspunkt	Global respons	1 måned til <2 år (N=16) n (n/N, %)	2 til <5 år (N=18) n (n/N, %)	5 til <18 år (N=30) n (n/N, %)	Totalt (N=64) n (n/N, %)
EOIVT	Vellykket	11 (68,8)	14 (77,8)	20 (66,7)	45 (70,3)
	95 % KI	(41,3; 89,0)	(52,4; 93,6)	(47,2; 82,7)	(57,6; 81,1)
EOT	Vellykket	11 (68,8)	14 (77,8)	21 (70,0)	46 (71,9)
	95 % KI	(41,3; 89,0)	(52,4; 93,6)	(50,6; 85,3)	(59,2; 82,4)
2-ukers FU	Vellykket	11 (68,8)	13 (72,2)	22 (73,3)	46 (71,9)
	95 % KI	(41,3; 89,0)	(46,5; 90,3)	(54,1; 87,7)	(59,2; 82,4)
6-ukers FU	Vellykket	11 (68,8)	12 (66,7)	20 (66,7)	43 (67,2)
	95 % KI	(41,3; 89,0)	(41,0; 86,7)	(47,2; 82,7)	(54,3; 78,4)

95 % KI = nøyaktig 95 % konfidensintervall for binomiale proporsjoner ved bruk av Clopper-Pearson-metoden; EOIVT = avslutning av intravenøs behandling; EOT = avslutning av all behandling; FU = oppfølging; MITT = «modified intent to-treat»; N = antall individer i populasjonen; n = antall individer med responser

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Generelle farmakokinetiske egenskaper

Farmakokinetikken til anidulafungin har blitt undersøkt hos friske individer, spesielle populasjoner og pasienter. En liten variasjon i systemisk eksponering mellom de ulike individene (variasjonskoeffisient ~25 %) ble observert. Steady state ble oppnådd den første dagen etter en startdose (to ganger den daglige vedlikeholdsdosen).

Distribusjon

Farmakokinetikken til anidulafungin karakteriseres ved en rask distribusjonshalveringstid (0,5–1 time) og et distribusjonsvolum på 30–50 l, noe som tilsvarer kroppens totale væskevolum.

Anidulafungin bindes i stor grad (>99 %) til humane plasmaproteiner. Det er ikke utført noen spesifikke vevsdistribusjonsstudier på mennesker. Det er derfor ikke tilgjengelig informasjon om penetrasjonen av anidulafungin inn i cerebrospinalvæsken (CSF) og/eller over blod-hjerne-barrieren.

Biotransformasjon

Hepatisk metabolisme av anidulafungin er ikke sett. Anidulafungin er ikke et klinisk relevant substrat, en induser eller hemmer av cytokrom P450-isoenzymer. Det er lite trolig at anidulafungin vil ha klinisk relevante effekter på metabolismen av legemidler som metaboliseres av cytokrom P450.

Ved fysiologisk temperatur og pH gjennomgår anidulafungin en langsom kjemisk nedbrytning til et peptid med åpen ring som mangler antifungal aktivitet. Nedbrytningshalveringstiden for anidulafungin *in vitro* under fysiologiske forhold er ca. 24 timer. *In vivo* vil peptidet med åpen ring deretter omdannes til andre peptider (nedbrytningsprodukter) og elimineres hovedsakelig via utskillelse av galle.

Eliminasjon

Clearance for anidulafungin er ca 1 l/t. Anidulafungin har en dominerende eliminasjonshalveringstid på ca. 24 timer som karakteriserer majoriteten av plasmakonsentrasjon-tids-profilen, og en terminal halveringstid på 40–50 timer som karakteriserer profilens terminale eliminasjonsfase.

I en enkeltdose klinisk studie ble radiomerket (^{14}C) anidulafungin (~88 mg) gitt til friske individer. Ca. 30 % av den radioaktive dosen ble eliminert i feces i løpet av 9 dager. Av dette var mindre enn 10 % intakt legemiddel. Mindre enn 1 % av den administrerte radioaktive dosen ble utskilt i urinen. Dette indikerer at renal clearance er ubetydelig. Seks dager etter administrert dose var

anidulafunginkonsentrasjonene under deteksjonsgrensen for mengdebestemmelse. Åtte uker etter administrert dose ble det kun funnet ubetydelige mengder av radioaktivitet fra legemidlet i blod, urin og feces.

Linearitet

Anidulafungin viser lineær farmakokinetikk over et stort område av doser gitt én gang daglig (15–130 mg).

Spesielle populasjoner

Pasienter med soppinfeksjoner

Farmakokinetikken for anidulafungin hos pasienter med soppinfeksjoner er tilsvarende den som ble sett hos friske individer basert på farmakokinetiske populasjonsanalyser. Med 200/100 mg daglig doseringsregime der infusjonshastigheten er på 1,1 mg/min, kunne steady state $C_{\max}$ og laveste konsentrasjon før neste dose ($C_{\min}$) være henholdsvis ca. 7 og 3 mg/l, med en gjennomsnittlig steady state AUC på ca. 110 mg·t/l.

Vekt

Selv om vekt ble identifisert som en kilde til variabilitet i clearance i farmakokinetiske populasjonsanalyser, har vekt liten klinisk relevans for farmakokinetikken til anidulafungin.

Kjønn

Plasmakonsentrasjonene av anidulafungin hos friske menn og kvinner var like. I flerdosestudier, var clearance litt raskere (ca. 22 %) hos menn.

Eldre

Farmakokinetiske populasjonsanalyser viste at median forclearance varierte litt mellom den eldre gruppen (pasienter ≥ 65 , median CL = 1,07 l/t) og den yngre gruppen (pasienter < 65 , median CL = 1,22 l/t), likevel var clearance-området likt.

Etnisitet

Farmakokinetikken til anidulafungin var lik blant pasienter med europeisk avstamning og lys hudfarge, mørkhudede med afrikansk avstamning, asiater og latinamerikanere.

Hiv-positivitet

Det er ikke nødvendig med noen dosejustering basert på hiv-positivitet, uavhengig av samtidig antiretroviral behandling.

Nedsatt leverfunksjon

Anidulafungin metaboliseres ikke i leveren. Farmakokinetikken til anidulafungin ble undersøkt hos pasienter med nedsatt leverfunksjon, Child-Pugh klasse A, B eller C. Konsentrasjonen av anidulafungin økte ikke hos pasienter med grad av nedsatt leverfunksjon. Det ble observert en svak reduksjon i AUC hos pasienter med nedsatt leverfunksjon, Child-Pugh C, men reduksjonen var innenfor det området som er populasjonsestimert for friske individer.

Nedsatt nyrefunksjon

Anidulafungin har ubetydelig renal clearance (< 1 %). I en klinisk studie på pasienter med lett, moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon eller pasienter som var dialyseavhengige, var farmakokinetikken til anidulafungin lik den som ble observert hos individer med normal nyrefunksjon. Anidulafungin er ikke dialyserbar og kan gis uten å ta hensyn til tidspunktet for hemodialyse.

Pediatriske populasjon

Farmakokinetikken til anidulafungin etter minst 5 daglige doser ble undersøkt hos 24 immunkompromiterte barn (2 til 11 år) og ungdom (12 til 17 år) med nøytropeni. Steady state ble oppnådd den første dagen etter at startdosen (2 ganger vedlikeholdsdosen) var gitt. Steady state $C_{\max}$ og AUC_{ss} økte proporsjonalt med doseringen. Systemisk eksponering ved en daglig vedlikeholdsdose på 0,75 og 1,5 mg/kg/dag i denne populasjonen var tilsvarende observert hos voksne ved dose på henholdsvis 50 og 100 mg/dag. Begge regimer ble tolerert godt av disse pasientene.

Farmakokinetikken til anidulafungin ble undersøkt hos 66 pediatriske pasienter (1 måned til <18 år) med ICC i en prospektiv, åpen, ikke-komparativ pediatrisk studie etter administrering av 3,0 mg/kg startdose og 1,5 mg/kg/dag vedlikeholdsdose (se pkt. 5.1). Basert på farmakokinetiske populasjonsanalyser av kombinerte data fra voksne og pediatriske pasienter med ICC, var de gjennomsnittlige eksponeringsparametrene (AUC_{0-24} , ss og $C_{min, ss}$) ved steady state hos alle de pediatriske pasientene, på tvers av alle aldersgrupper (1 måned til <2 år, 2 til <5 år og 5 til <18 år) sammenlignbare med de hos voksne som fikk 200 mg startdose og 100 mg/dag vedlikeholdsdose. Kroppsvektjustert CL (l/time/kg) og distribusjonsvolum ved steady state (l/kg) var lik i alle aldersgruppene

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

I 3 måneders studier ble det sett levertoksisitet, inkludert forhøyede enzymer og morfologiske alterasjoner, både hos rotter og aper ved doser 4 til 6 ganger høyere enn forventet klinisk terapeutisk eksponering. *In vitro* og *in vivo* gentoksisitetsstudier med anidulafungin gav ingen bevis på gentoksisk potensiale. Det har ikke blitt utført langtidsstudier på dyr for å vurdere om anidulafungin har karsinogent potensiale.

Administrasjon av anidulafungin hos rotter indikerte ingen effekter på reproduksjon, inklusiv mannlig og kvinnelig fertilitet.

Anidulafungin krysser placenta-barrieren hos rotter og ble funnet i føtalt plasma.

Utviklingsstudier på embryo-foster ble gjennomført med doser på mellom 0,2 og 2 ganger (rotter) og på mellom 1 og 4 ganger (kaniner) den foreslåtte terapeutiske vedlikeholdsdosen på 100 mg/dag. Anidulafungin viste ikke legemiddelrelatert utviklingstoksisitet hos rotter ved den høyest testede dosen. Effekt på utvikling hos kaniner (svakt redusert fostervekt) inntraff kun ved den høyest testede dosen. Dette var en dose som også var toksisk for moren.

Konsentrasjonen av anidulafungin i hjernen var lav (hjerne-plasma ratio på ca. 0,2) hos ikke-infiserte voksne og nyfødte rotter etter én engangsdose. Konsentrasjonen i hjernen økte imidlertid hos ikke-infiserte nyfødte rotter etter fem daglige doser (hjerne-plasma ratio på ca. 0,7). Flerdose-studier på kaniner med utbredt candidiasis og i mus med candidainfeksjon i sentralnervesystemet (CNS), viste at anidulafungin reduserer soppmengden i hjernen.

Resultater fra farmakokinetiske-farmakodynamiske studier i kaninmodeller med utbredt candidiasis og hematogenøs *Candida* meningoencefalitt indikerte at det var nødvendig med høyere doser med anidulafungin for optimal behandling av infeksjoner i CNS-vev enn i ikke-CNS-vev (se pkt. 4.4).

Rotter fikk anidulafungin i tre dosenivåer og ble bedøvet innen en time med en kombinasjon av ketamin og xylazin. Rotter i høyeste dosenivågruppen opplevde infusjonsrelaterte reaksjoner som ble forverret av anestetika. Noen rotter i den midtre gruppen opplevde liknende reaksjoner, men kun etter administrasjon av anestetika. Det var ingen bivirkninger hos dyrene som fikk de laveste dosenivåene enten anestetika var til stede eller fraværende og ingen infusjonsrelaterte reaksjoner i den midtre dosenivågruppen ved fravær av anestetika.

Studier utført på juvenile rotter indikerte ikke større mottakelighet for anidulafungin-hepatotoksisitet sammenlignet med voksne dyr.

6 FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

Fruktose
Mannitol

Polysorbat 80
Melkesyre
Natriumhydroksid (til pH-justering)
Saltsyre (til pH-justering)

6.2 Uforlikeligheter

Dette legemidlet må ikke blandes eller administreres samtidig med andre legemidler eller elektrolytter enn de som er angitt under pkt. 6.6.

6.3 Holdbarhet

36 måneder

Kan oppbevares ved temperaturer opptil 25 °C i maksimalt 96 timer, og pulveret kan så settes tilbake i kjøleskap for videre oppbevaring.

Rekonstituert oppløsning

Den rekonstituerte oppløsningen kan oppbevares ved opptil 25 °C i inntil 24 timer.

Kjemisk og fysisk stabilitet for den rekonstituerte oppløsningen er vist i 24 timer ved 25 °C.

Av mikrobiologiske hensyn skal legemidlet brukes umiddelbart. Hvis det ikke brukes umiddelbart, er brukeren ansvarlig for oppbevaringstidene under bruk og oppbevaringsbetingelsene før bruk.

Infusjonsoppløsning

Infusjonsoppløsningen kan oppbevares ved 25 °C i 48 timer.

Skal ikke fryses.

Kjemisk og fysisk stabilitet for infusjonsoppløsningen er vist i 48 timer ved 25 °C.

Av mikrobiologiske hensyn skal legemidlet brukes umiddelbart. Hvis det ikke brukes umiddelbart, er brukeren ansvarlig for oppbevaringstidene under bruk og oppbevaringsbetingelsene før bruk. Normalt vil dette være høyst 24 timer ved 2 til 8 °C, med mindre rekonstitusjon/fortynning har blitt utført under kontrollerte og validerte aseptiske forhold.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i kjøleskap (2 °C - 8 °C). Skal ikke fryses.

Oppbevaringsbetingelser etter rekonstituering og fortynning av legemidlet, se pkt. 6.3.

6.5 Emballasje (type og innhold)

30 ml type 1 fargeløst hetteglass med bromobutylgummipropp og «flip-off»-aluminium/ plasthette.

Pakningsstørrelse: 1 hetteglass.

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering

Ingen spesielle forholdsregler for destruksjon.

Anidulafungin Accord må rekonstitueres med vann til injeksjonsvæsker og deretter fortynnes med KUN natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) oppløsning til injeksjon eller 50 mg/ml (5 %) glukose til infusjon. Forlikeligheter av rekonstituert Anidulafungin Accord med andre intravenøse substanser, tilsetningsstoffer eller legemidler annet enn 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid til infusjon eller 50 mg/ml

(5 %) glukose til infusjon, er ikke kjent. Infusjonsoppløsningen skal ikke fryses.

Rekonstituering

Rekonstituer hvert hetteglass aseptisk med 30 ml vann til injeksjonsvæsker for å få en konsentrasjon på 3,33 mg/ml. Rekonstitueringstiden kan være inntil 5 minutter. Etter påfølgende fortynning, skal oppløsningen kasseres hvis partikler eller misfarging identifiseres.

Fortynning og infusjon

Parenterale legemidler skal kontrolleres visuelt for partikler og misfarging før administrering dersom oppløsningen og beholderen muliggjør dette. Oppløsningen skal kastes hvis det påvises partikler eller misfarging.

Voksne pasienter

Overfør innholdet i det rekonstituerte hetteglasset(ene) aseptisk til en intravenøs pose (eller flaske) som inneholder enten 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid til infusjon eller 50 mg/ml (5 %) glukose til infusjon for å oppnå aktuelle Anidulafungin Accord-konsentrasjon. Tabellen under angir fortynningskrav for en konsentrasjon på 0,77 mg/ml for den endelige infusjonsoppløsningen samt infusjonsinstruksjoner for hver dose.

Fortynningskrav for Anidulafungin Accord-administrasjon

Dose	Antall hetteglass med pulver	Totalt rekonstituert volum	Infusjons volum ^A	Totalt infusjonsvolum ^B	Infusjons-hastighet	Minimum varighet av infusjonen
100 mg	1	30 ml	100 ml	130 ml	1,4 ml/min eller 84 ml/time	90 min
200 mg	2	60 ml	200 ml	260 ml	1,4 ml/min eller 84 ml/time	180 min

A Enten 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid til infusjon eller 50 mg/ml (5 %) glukose til infusjon.

B Infusjonsoppløsningen har en konsentrasjon på 0,77 mg/ml.

Infusjonshastigheten bør ikke overstige 1,1 mg/min (som tilsvarer 1,4 ml/min eller 84 ml/time når tilberedt og fortynnet som anvist) (se pkt. 4.2, 4.4 og 4.8).

Pediatriske pasienter

For pediatriske pasienter i alderen 1 måned til < 18 år vil volumet av infusjonsoppløsning som kreves for å gi dosen variere, avhengig av pasientens vekt. Den rekonstituerte oppløsningen må fortynnes ytterligere til en konsentrasjon på 0,77 mg/ml for den endelige infusjonsoppløsningen. En programmerbar sprøyte eller infusjonspumpe anbefales. **Infusjonshastigheten skal ikke overskride 1,1 mg/minutt (tilsvarer 1,4 ml/min eller 84 ml/time etter rekonstituering og fortynning i samsvar med instruksjonene)** (se pkt. 4.2 og 4.4).

1. Regn ut pasientdosen, og rekonstituer det antallet hetteglass som kreves iht. instruksjonene for rekonstituering, for å få en konsentrasjon på 3,33 mg/ml (se pkt. 2 og 4.2).
2. Regn ut volumet av rekonstituert anidulafungin (ml) som kreves:
 - anidulafunginvolum (ml) = anidulafungindose (mg) ÷ 3,33 mg/ml
3. Regn ut det totale volumet av doseringsoppløsningen (ml) som kreves for å få en endelig konsentrasjon på 0,77 mg/ml:
 - totalt volum av doseringsoppløsningen (ml) = anidulafungindose (mg) ÷ 0,77 mg/ml.

4. Regn ut fortynningsvolumet [glukose 5 % injeksjonsvæske, oppløsning, USP eller natriumklorid 0,9 % injeksjonsvæske, oppløsning, USP (vanlig saltvannsløsning)] som kreves for å klargjøre doseringsoppløsningen:
 - $\text{fortynningsvolum (ml)} = \text{totalt volum av doseringsoppløsningen (ml)} - \text{anidulafunginvolum (ml)}$
5. Overfør det aktuelle volumet av anidulafungin (ml) og glukose 5 % injeksjonsvæske, oppløsning USP eller natriumklorid 0,9 % injeksjonsvæske oppløsning USP (vanlig saltvannsoppløsning) med aseptisk teknikk til en infusjonssprøyte eller intravenøs infusjonspose som brukes ved administrering.

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Nederland

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

17-11602

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 1. februar 2019
Dato for siste fornyelse: 30. oktober 2023

10. OPPDATERINGSDATO

07.09.2023