

BEVYX

(bevacizumabe)

BIOMM S.A.

Solução injetável 25 mg/mL 4 mL e 16 mL



Bula para o profissional de saúde

Bevyx

bevacizumabe

APRESENTAÇÕES

Solução para diluição para infusão.

Está disponível em embalagem contendo 1 frasco-ampola de dose única de 100 mg (4 mL) ou 400 mg (16 mL).

USO INTRAVENOSO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Bevyx injetável 100 mg

Princípio ativo: bevacizumabe (anticorpo monoclonal anti-VEGF humanizado)....100 mg (25 mg/mL).

Excipientes: trealose di-hidratada, fosfato de sódio monobásico monoidratado, fosfato de sódio dibásico, polissorbato 20 e água para injetáveis.

Bevyx injetável 400 mg

Princípio ativo: bevacizumabe (anticorpo monoclonal anti-VEGF humanizado)....400 mg (25 mg/mL).

Excipientes: trealose di-hidratada, fosfato de sódio monobásico monoidratado, fosfato de sódio dibásico, polissorbato 20 e água para injetáveis.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Câncer Colorretal Metastático (CCRm)

Bevyx, em combinação com quimioterapia à base de fluoropirimidina, é indicado para o tratamento depacientes com carcinoma colorretal metastático.

Câncer de pulmão de não pequenas células localmente avançado, metastático ou recorrente

Bevyx, em combinação com quimioterapia à base de platina, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, não escamoso, irressecável, localmente avançado, metastático ou recorrente.



Bevyx em combinação com erlotinibe, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, não escamoso, irressecável, avançado, metastático ou recorrente com mutações ativadoras de EGFR (receptor do fator de crescimento epidérmico).

Câncer de mama metastático ou localmente recorrente (CMM)

Bevyx, em combinação com paclitaxel, é indicado para o tratamento em primeira linha de pacientes com câncer de mama localmente recorrente ou metastático que não tenham recebido quimioterapia prévia para doença metastática ou localmente recorrente.

Bevyx, em combinação com capecitabina, é indicado para o tratamento em primeira linha de pacientes com câncer de mama localmente recorrente ou metastático para os quais o tratamento com outras opções de quimioterapia, incluindo taxanos e antraciclinas, não seja considerado apropriado. Pacientes que tenham recebido regimes de tratamento adjuvante contendo taxanos e antraciclinas nos últimos 12 meses não são elegíveis ao tratamento com **Bevyx** em combinação com capecitabina.

Câncer de células renais metastático e / ou avançado (mRCC)

Bevyx em combinação alfainterferona 2a, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de células renais avançado e/ou metastático.

Câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário

Bevyx, em combinação com carboplatina e paclitaxel, é indicado para o tratamento de primeira linha de pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário avançados (International Federation of Gynecology and Obstetrics – FIGO – III B, III C e IV).

Bevyx, em combinação com carboplatina e gencitabina, é indicado para o tratamento de pacientes adultos com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário com primeira recorrência e sensível à platina, sem terapia prévia com bevacizumabe ou outros inibidores de VEGF ou agentes direcionados a receptores de VEGF.

Bevyx, em combinação com carboplatina e paclitaxel, é indicado para o tratamento de pacientes adultos com câncer epitelial primário de ovário, tuba uterina e peritônio, recorrente e sensível à platina.

Bevyx, em combinação com paclitaxel, topotecana ou doxorrubicina lipossomal peguilada, é indicado para o tratamento de pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário, recorrentes e resistentes à platina, que não tenham recebido mais do que dois regimes prévios de quimioterapia e que não receberam terapia prévia com bevacizumabe ou outros inibidores de VEGF ou agentes direcionados a receptores de VEGF.

Câncer de colo do útero



Bevyx, em combinação com paclitaxel e cisplatina ou, alternativamente, paclitaxel e topotecana em pacientes que não podem receber terapia com platina, é indicado para o tratamento de câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Bevyx é um medicamento biológico desenvolvido pela via da comparabilidade (biossimilar). O programa de desenvolvimento do produto foi projetado para mostrar a comparabilidade entre **Bevyx** e o medicamento comparador Avastin[®], com base em:

Estudos de Fase I realizado com o produto Bevyx

Estudo pivotal de Fase I - BAT1706-001-CR ²⁶

O estudo pivotal de Fase I BAT1706-001-CR foi realizado na Nova Zelândia para estabelecer a equivalência farmacocinética (PK) de BAT1706 bevacizumabe (**Bevyx**) ao bevacizumabe comercializado Avastin® [Avastin® de origem da União Europeia (EU-Avastin®) e Avastin® de origem dos EUA (US-Avastin®)].

Este ensaio clínico de fase I foi um estudo randomizado, duplo-cego, de três braços em 128 indivíduos adultos saudáveis do sexo masculino. Cada indivíduo recebeu uma única infusão IV de 1 mg/kg do medicamento do estudo e foi subsequentemente monitorado por 14 semanas. Foram coletados dados de farmacocinética, segurança e imunogenicidade de cada paciente.

Foram incluídos no estudo homens adultos com idade entre 18 e 50 anos com índice de massa corporal (IMC) entre 19 e 28 kg/m² e peso corporal entre 55 e 100 kg.

O desfecho primário farmacocinético deste estudo clínico foi a área sob a curva de concentração do tempo zero ao infinito (AUC_{0-inf}). A biossimilaridade dos medicamentos do estudo foi confirmada se o intervalo de confiança (IC) de 90% bilateral das razões das médias geométricas para as três comparações pares estivessem contidas no intervalo de 80-125%. Outros parâmetros farmacocinéticos, incluindo área sob a curva de concentração até o tempo t (AUC_{0-t}), concentração máxima do medicamento no plasma (C_{max}), meia-vida ($t_{1/2}$) e tempo até a C_{max} (t_{max}) também foram mensurados.

Os parâmetros farmacocinéticos foram comparáveis para os três medicamentos avaliados. Nas comparações, o IC de 90% para a AUC_{0 - inf} foi de 99-112% para BAT1706 (**Bevyx**) *versus* EU-Avastin®, 97-110% para BAT1706 (**Bevyx**) *vs* US-Avastin® e 92-104% EU-Avastin® *versus* US-Avastin®, respectivamente, demonstrando biossimilaridade. Não houve eventos adversos significativos atribuíveis ao BAT1706 (**Bevyx**), em comparação com EU-Avastin® e US-Avastin®. O BAT1706 (**Bevyx**) demonstrou um perfil de segurança similar ao EU-Avastin® e US-Avastin®. Além disso, não houve relato de resultado positivo de anticorpo antifármaco para qualquer indivíduo incluído no estudo. No geral, a equivalência farmacocinética foi demonstrada para todas as comparações (BAT1706 (**Bevyx**) contra EU-Avastin®, BAT1706 (**Bevyx**) contra US-Avastin® e EU-Avastin® contra US-



Avastin®). Para todas as comparações, os ICs de 90% para AUC_{0 – inf} estavam contidos nos limites predefinidos de bioequivalência de 80,00–125,00%. A infusão IV de 1 mg/kg de BAT1706 (**Bevyx**), EU-Avastin® e US-Avastin® como uma infusão de 90 minutos foi considerada segura e bem tolerada neste estudo. Não houve diferenças notáveis entre os grupos de tratamento nos parâmetros de segurança e tolerabilidade.

Estudo de Fase I - BAT1706-002-CR ²⁷

O estudo de Fase I (BAT1706-002-CR) foi realizado na China a pedido da National Medical Products Association (NMPA) da China e confirmou a equivalência farmacocinética de BAT1706 (**Bevyx**) com EU-Avastin®.

Este foi um estudo randomizado, duplo-cego, de dose única, de 2 grupos paralelos para comparar a farmacocinética e avaliar a segurança, tolerância e imunogenicidade de BAT1706 (**Bevyx**) com EU-Avastin® em indivíduos saudáveis do sexo masculino. Foi inscrito um total de 82 indivíduos e randomizados para receber uma única infusão IV de 1 mg/kg de BAT1706 ou EU-Avastin® em uma proporção de 1: 1.

Foram incluídos no estudo indivíduos saudáveis do sexo masculino com idade entre 18-45 anos, com índice de massa corporal de 18,5-26,0 kg/m² e peso corporal total de 50-85 kg.

O objetivo principal do estudo foi comparar os perfis farmacocinéticos de BAT1706 (**Bevyx**) com EU-Avastin® de uma única aplicação de infusão IV em indivíduos saudáveis do sexo masculino. O objetivo secundário foi avaliar a segurança, tolerabilidade e imunogenicidade da administração de BAT1706 e EU-Avastin® em indivíduos saudáveis do sexo masculino.

A exposição sistêmica (AUC_{0-inf} , AUC_{0-t} e C_{max}) foi muito similar entre BAT1706 (**Bevyx**) e EU-Avastin®. A razão média geométrica e IC 90% dos principais parâmetros farmacocinéticos (AUC_{0-inf} , AUC_{0-t} e C_{max}) estavam no intervalo de equivalência aceitável (0,8 a 1,25), indicando que a farmacocinética de BAT1706 (**Bevyx**) é equivalente ao bevacizumabe EU-Avastin®.

Este estudo sugeriu um baixo potencial de imunogenicidade, uma vez que não foi detectado anticorpo antifármaco ou anticorpo antifármaco neutralizante em nenhum dos grupos de tratamento.

Estudo de Fase III - BAT-1706-003-CR²⁸

Trata-se de um estudo de Fase III, randomizado, duplo-cego, multicêntrico, com comparador ativo, paralelo de 2 braços para comparar e avaliar a eficácia e segurança e imunogenicidade de BAT1706 (**Bevyx**) e EU-Avastin® em pacientes com nsNSCLC (câncer de pulmão de não pequenas células não escamoso), avançado não tratado anteriormente, e demonstrar a equivalência entre BAT1706 e EU-Avastin®. O objetivo principal deste estudo de Fase III foi comparar a eficácia de BAT1706 e EU-Avastin® administrados com quimioterapia como tratamento de primeira linha usando a proporção ou a diferença na taxa de resposta global (ORR) na 18ª semana para mostrar a equivalência clínica.



Os objetivos secundários foram avaliar melhor a eficácia do BAT1706 e do EU-Avastin® administrado com quimioterapia usando ORR em diferentes pontos de tempo, duração da resposta (DoR), sobrevida livre de progressão (SLP) e sobrevida global (SG) (tempo e taxa) em 12 meses; avaliar a segurança e imunogenicidade de BAT1706 e EU-Avastin®. Aproximadamente, 632 pacientes foram planejados para inscrição. Um total de 651 pacientes foram inscritos e incluídos na população ITT, 325 no grupo BAT1706 e 326 no Grupo EU-Avastin®.

A farmacocinética foi avaliada em um subgrupo de 200 pacientes.

Resumo dos resultados de eficácia: em pacientes com nsNSCLC avançado e nenhuma alteração no EGFR/ALK /ROS-1 (ou status desconhecido, desde que a quimioterapia fosse padrão de tratamento no centro de estudo), equivalência clínica de BAT1706 e EU-Avastin® (ambos os medicamentos administrados em combinação com paclitaxel e carboplatina por até 6 ciclos) foi demonstrada usando a razão de risco e métodos de diferença de risco nas populações ITT (por intenção de tratamento) e PP (por protocolo) em conformidade com todos os requisitos das agências (China NMPA, FDA e EMA). Os resultados foram apoiados pelas análises de risco ajustadas multivariadas. Na população ITT (por intenção de tratamento), o desfecho primário de eficácia, ORR₁₈ (taxa de resposta objetiva na semana 18), avaliado por revisão de imagem central foi de 48,0% no grupo BAT1706 e 44,5% no grupo EU-Avastin®. A proporção de ORR₁₈ (BAT1706 / EU-Avastin®) foi de 1,08 com o IC de 90% bilateral [0,94, 1,24] inteiramente contido na margem de equivalência de (0,75, 1,33), em conformidade com os requisitos da China NMPA e dentro da margem de equivalência de (0,73, 1,36) em conformidade com os requisitos da FDA dos EUA. A diferença de risco na ORR₁₈ entre BAT1706 e EU-Avastin® foi de 0,03 com o IC de 95% bilateral [-0,04, 0,11] inteiramente contido na margem de (-0,12, 0,15) em conformidade com os requisitos da EMA. Resultados similares foram encontrados na população PP. Em ambas as populações ITT (por intenção de tratamento e PP (por protocolo), as taxas de risco ajustadas multivariadas e diferenças de risco apoiam a afirmação de equivalência clínica de BAT1706 e EU-Avastin®, independentemente dos fatores de estratificação (estadio de nsNSCLC no primeiro diagnóstico, gênero e etnia). Além disso, os resultados dos desfechos de eficácia secundários (SLP, SG, Taxa de Melhor Resposta Global, Duração da Resposta, Taxa de Resposta Objetiva na semana 6 e na semana 12) demonstraram a robustez da equivalência clínica reivindicada de BAT1706 e EU-Avastin® demonstrada com o desfecho primário de eficácia.

A segurança de BAT1706 foi consistente com o perfil de segurança conhecido do EU-Avastin®. Farmacocinética: exposições com base na concentração de bevacizumabe e as comparações de parâmetros de PK foram semelhantes entre BAT1706 e EU-Avastin® em pacientes com nsNSCLC.

Os estudos descritos a seguir foram realizados com o produto comparador Avastin®



Câncer colorretal metastático (CCRm)

A segurança e a eficácia da dose recomendada de **Avastin**[®] (bevacizumabe - 5 mg/kg de peso a cada duas semanas), em carcinoma metastático do cólon ou reto, foram observadas em três estudos clínicos randomizados, com controle ativo, avaliando a combinação de bevacizumabe com quimioterapia à base de fluoropirimidina em primeira linha de câncer colorretal metastático. O bevacizumabe foi combinado com dois esquemas quimioterápicos:

Estudo AVF2107g: um esquema semanal de irinotecano / 5-fluorouracil e leucovorin em *bolus* (esquema IFL), durante o total de quatro semanas, dentro de cada ciclo de seis semanas.¹

Estudo AVF0780g: em combinação com 5-fluorouracil / leucovorin (5-FU / LV) em *bolus*, durante o total de seis semanas, dentro de cada ciclo de oito semanas (esquema Roswell Park).² Estudo AVF2192g: em combinação com 5-fluorouracil / leucovorin (5-FU / LV) em *bolus*, durante o total de seis semanas, dentro de cada ciclo de oito semanas (esquema Roswell Park), em pacientes que não eram candidatos ideais para o tratamento de primeira linha com irinotecano.³

Três estudos clínicos adicionais com **Avastin**® foram conduzidos para o tratamento de câncer colorretal metastático: primeira linha (NO16966), segunda linha em pacientes que não tenham sido previamente tratados com **Avastin**® (E3200) e segunda linha em pacientes previamente tratados com **Avastin**® após a progressão da doença de primeira linha (ML18147). Nesses estudos, **Avastin**® foi administrado nos regimes a seguir descritos, em combinação com FOLFOX-4 (5-FU/LV/oxaliplatina), XELOX (capecitabina / oxaliplatina), fluoropirimidina/irinotecano e fluoropirimidina/oxaliplatina:

NO16966: **Avastin**® 7,5 mg/kg de peso, a cada três semanas, em combinação com capecitabina oral e oxaliplatina intravenosa (XELOX) ou **Avastin**® 5 mg/kg, a cada duas semanas, em combinação com leucovorin e 5-FU em bolus, seguido de 5-FU infusional com oxaliplatina intravenosa (FOLFOX-4).⁴

E3200: **Avastin**[®] 10 mg/kg de peso, a cada duas semanas, em combinação com leucovorin e 5-FU em bolus, seguido de 5-FU infusional com oxaliplatina intravenosa (FOLFOX-4), em pacientes que não receberam tratamento prévio com bevacizumabe.⁵

ML18147: **Avastin**® 5,0 mg/kg de peso a cada duas semanas ou **Avastin**® 7,5 mg/kg de peso a cada três semanas em combinação com fluoropirimidina/irinotecano ou fluoropirimidina / oxaliplatina em pacientes com progressão da doença após a primeira linha de tratamento com bevacizumabe. Os regimes contendo irinotecano ou oxaliplatina foram trocados dependendo da utilização em primeira linha de oxaliplatina ou irinotecano²¹.

AVF2107g: estudo fase III, randomizado, duplo-cego, com controle ativo, que avaliou **Avastin**[®] em combinação com IFL como tratamento de primeira linha para carcinoma colorretal metastático. Oitocentos e treze (813) pacientes foram randomizados para receber IFL + placebo



(Braço 1) ou IFL + **Avastin**[®] (5 mg/kg a cada duas semanas, Braço 2). Um terceiro grupo de 110 pacientes recebeu 5-FU em bolus / LV + **Avastin**[®] (Braço 3). A inclusão no Braço 3 foi interrompida, conforme predeterminado, depois de estabelecida e considerada aceitável a segurança de bevacizumabe combinado ao esquema IFL.

O desfecho primário de eficácia do estudo foi a sobrevida global. A adição de **Avastin**® ao IFL resultou em aumento estatisticamente significativo da sobrevida global, sobrevida livre de progressão (SLP) e taxa de resposta global (Tabela 1). O benefício clínico de bevacizumabe, medido pela sobrevida, foi observado em todos os subgrupos predeterminados de pacientes, incluindo os definidos por idade, sexo, estado de desempenho (performance status), localização do tumor primário, número de órgãos envolvidos e duração da doença metastática.

Os resultados de eficácia de **Avastin**[®] em combinação com quimioterapia IFL estão mostrados na Tabela 1.

Tabela 1. Resultados de eficácia: estudo AVF2107g

	AVF2107	g	
	Braço 1	Braço 2	
	IFL + placebo	IFL + Avastin ®a	
Número de pacientes	411	402	
Sobrevida global			
Mediana (meses)	15,6	20,3	
Intervalo de confiança 95%	14,29 a 16,99	18,46 a 24,18	
Razão de risco ^b	0,660		
	(p = 0,0000)	4)	
Desfecho secundário: sobrevida livre de progressão (SLP)			
Mediana (meses)	6,2	10,6	
Razão de risco	0,54		
	(p < 0,0000	1)	
Resposta global			
Таха	34,8%	44,8%	
	(p = 0.0036)	5)	

^a5 mg/kg a cada duas semanas.

Antes da descontinuação do Braço 3 (5-FU/LV + **Avastin**®), entre os 110 pacientes randomizados, a mediana de sobrevida global foi de 18,3 meses, e a de sobrevida livre de progressão foi de 8,8 meses.

AVF2192g: estudo clínico fase II, randomizado, duplo-cego, com controle ativo, que avaliou os efeitos de **Avastin**[®] em combinação com 5-FU/leucovorin como tratamento de primeira linha para câncer colorretal metastático em pacientes que não eram candidatos ideais para o tratamento de primeira linha com irinotecano. Cento e cinco (105) pacientes foram randomizados para 5-FU/LV + **Avastin**[®] (5 mg/kg a cada duas semanas). Todos os tratamentos foram mantidos até a progressão da doença.

^bEm relação ao grupo de controle.



A adição de **Avastin**[®], 5 mg/kg a cada duas semanas, ao 5-FU/LV resultou em maiores taxas de resposta objetiva, sobrevida livre de progressão significativamente mais prolongada e tendência a sobrevida mais prolongada, em comparação à quimioterapia 5-FU/LV apenas.

NO16966: estudo clínico fase III, randomizado, duplo-cego (para bevacizumabe), que investigou **Avastin**®, 7,5 mg/kg, em combinação com capecitabina oral e oxaliplatina IV (XELOX), administrado em um esquema de três semanas; ou **Avastin**®, 5 mg/kg, em combinação com leucovorin e 5-FU em bolus, seguido de 5-FU infusional com oxaliplatina IV (FOLFOX-4), administrado em esquema de duas semanas. Esse estudo continha duas partes: uma inicial, de dois braços (parte I), na qual os pacientes foram divididos em dois braços de tratamento diferentes (XELOX e FOLFOX-4); e outra, subsequente 2x2 fatorial (parte II), na qual os pacientes foram divididos em quatro braços de tratamento (XELOX + placebo, FOLFOX-4 + placebo, XELOX + **Avastin**®, FOLFOX-4 + **Avastin**®). Na parte II, a inclusão ao tratamento foi duplo-cego em relação a bevacizumabe.

Aproximadamente 350 pacientes foram randomizados para cada um dos quatro braços, na parte II, desse estudo.

Tabela 2. Regimes de tratamento: estudo NO16966 (CCRm)

	Regime	Dose inicial	Esquema de tratamento	
FOLFOX-4	Oxaliplatina	85 mg/m ² , IV, 2 horas	Oxaliplatina, no dia	
	Leucovorin	200 mg/m², IV, 2 horas	1 Leucovorin, nos dias 1 e 2	
FOLFOX-4 + Avastin ®	5-FU	400 mg/m ² , IV bolus, 600 mg/m ² , IV, 22 horas	5-FU, IV bolus / infusional, cada, nos dias1 e 2	
	Placebo ou Avastin®	5 mg/kg, IV, 30 – 90 min	Dia 1, antes de FOLFOX-4, a cada duas semanas	
WELLOW.	Oxaliplatina	130 mg/m ² , IV, 2 horas	Oxaliplatina, no dia 1	
XELOX ou XELOX + Avastin®	Capecitabina	1.000 mg/m², oral, 2x/dia	Capecitabina oral, 2x / dia, por duas semanas (seguido de uma semana livre detratamento)	
	Placebo ou Avastin®	7,5 mg/kg, IV, 30 – 90 min	Dia 1, antes de XELOX, a cada três semanas	
5-FU: injeção em bolus IV imediatamente após leucovorin.				

O desfecho primário de eficácia desse estudo foi a duração da sobrevida livre de progressão. Existiam dois desfechos primários: demonstrar que XELOX não era inferior a FOLFOX-4 e que **Avastin**[®] em combinação com FOLFOX-4 ou XELOX era superior à quimioterapia somente. Os dois objetivos coprimários foram alcançados:

a) A não inferioridade dos braços que continham XELOX em relação aos braços que continham FOLFOX- 4, em comparação global, foi demonstrada em termos de



- sobrevida livre de progressão e sobrevida global na população elegível por protocolo;
- b) A superioridade dos braços que continham **Avastin**® *versus* quimioterapia sem adição de bevacizumabe foi demonstrada em comparação global, em termos de sobrevida livre de progressão, na população com intenção de tratamento (vide Tabela 3).

A análise secundária de SLP, baseada no Comitê de Revisão Independente (CRI) e nas respostas baseadas no subgrupo em tratamento, confirmou, de maneira significativa, o benefício clínico superior para os pacientes tratados com bevacizumabe (análise de subgrupo na Tabela 3), compatível com o benefício estatisticamente significativo observado na análise combinada.

Tabela 3. Resultados-chave de eficácia para a análise de superioridade (população intenção de tratamento, estudo NO16966)

Desfecho (meses)	FOLFOX-4 ou XELOX + placebo (n = 701)	FOLFOX-4 ou XELOX + bevacizumabe (n = 699)	р
Desfecho primário			
Mediana da sobrevida livre de progressão*	8,0	9,4	0,0023
Razão de risco (IC 97,5%) ^a	0,83 (0,7	(2-0.95)	
Desfechos secundários			
Mediana da sobrevida livre de progressão (em tratamento)*	7,9	10,4	< 0,0001
Razão de risco (IC 97,5%)	0,63 (0,5	(2-0.75)	
Mediana da sobrevida livre de progressão (Revisão independente)*	8,5	11,0	< 0,0001
Razão de risco (IC 97,5%)	0,70 (0,5	8 - 0.83)	
Taxa de resposta global (Avaliação investigacional)*	49,2%	46,5%	
Taxa de resposta global (Revisão independente)*	37,5%	37,5%	
Mediana da sobrevida global**	19,9	21,2	0,0769
Razão de risco (IC 97,5%)	0,89 (0,76 – 1,03)		

^{*} Análise primária no corte clínico em 31 de janeiro de 2006.

ECOG E3200: estudo clínico fase III, aberto, randomizado, com controle ativo, que investigou **Avastin**[®], 10 mg/kg, em combinação com leucovorin e 5-FU em bolus, seguido de 5-FU infusional com oxaliplatina intravenosa (FOLFOX-4), administrado em um esquema de duas semanas em pacientes previamente tratados (segunda linha) com câncer colorretal avançado. Nos braços de quimioterapia, o regime FOLFOX-4 utilizou as mesmas doses e o mesmo modo de administração do esquema adotado no estudo NO16966, como mostra a Tabela 2.

O desfecho primário de eficácia desse estudo foi a sobrevida global, definida como o tempo

^{**} Análise da sobrevida global no corte clínico em 31 de janeiro de 2007.

^a Em relação ao grupo de controle.



entre randomização e óbito por qualquer causa. Oitocentos e vinte e nove (829) pacientes foram selecionados aleatoriamente (292 FOLFOX-4, 293 **Avastin**® + FOLFOX-4 e 244 monoterapia com **Avastin**®). A adição de bevacizumabe a FOLFOX-4 resultou no prolongamento estatisticamente significativo da sobrevida global. Melhoras estatisticamente significativas em sobrevida livre de progressão e taxa de resposta objetiva também foram observadas (vide Tabela 4).

Tabela 4. Resultado de eficácia: estudo E3200

	E3200	
	FOLFOX-4	FOLFOX-4 + Avastin ®a
Número de pacientes	292	293
Sobrevida global		
Mediana (meses)	10,8	13,0
Intervalo de confiança 95%	10,2 – 11,86	12,09 – 14,03
Razão de risco ^b	$0.751 \\ (p = 0.0012)$	
Sobrevida livre de progressão		
Mediana (meses)	4,5	7,5
Razão de risco	0,518 (p < 0,0001)	
Taxa de Resposta objetiva	8,6%	22,2% < 0,0001)

^a 10 mg/kg a cada duas semanas.

Não foi observada diferença significativa na duração de sobrevida global entre pacientes que receberam bevacizumabe em monoterapia comparados aos pacientes tratados com FOLFOX-4. A sobrevida livre de progressão e a taxa de resposta objetiva foram inferiores no braço de bevacizumabe em monoterapia, em comparação ao braço com FOLFOX-4.

ML18147²¹: Estudo clínico de fase III, randomizado, controlado, aberto, que investigou **Avastin**[®] 5mg/kg a cada 2 semanas ou 7,5 mg/kg a cada 3 semanas em combinação com quimioterapia à base de fluoropirimidina *versus* quimioterapia isolada à base de fluoropirimidina em pacientes com câncer colorretal metastático que progrediram após o regime de tratamento de primeira linha contendo bevacizumabe.

Pacientes com confirmação histológica de câncer colorretal metastático e progressão da doença foram randomizados 1:1 em até 3 meses após a descontinuação do tratamento de primeira linha com bevacizumabe para receber quimioterapia à base de fluoropirimidina / oxaliplatina ou fluoropirimidina / irinotecano (a quimioterapia foi substituída dependendo da quimioterapia utilizada na primeira linha), com ou sem bevacizumabe. O tratamento foi mantido até a progressão da doença ou toxicidade inaceitável. O desfecho primário foi a sobrevida global (SG) definido como o tempo desde a randomização até a morte por qualquer causa.

^b Em relação ao grupo de controle.



Um total de 820 pacientes foi randomizado. A adição de bevacizumabe à quimioterapia à base de fluoropirimidina resultou em aumento estatisticamente significativo de sobrevida em pacientes com câncer colorretal metastático que tenham progredido após o regime de tratamento de primeira linha contendo bevacizumabe (ITT=819) (vide Tabela 5).

Tabela 5. Resultados de eficácia: estudo ML18147

	ML18147		
	Quimioterapia à base de	Quimioterapia à base	
	fluoropirimidina /	defluoropirimidina /	
	irinotecano ou	irinotecano ou	
	fluoropirimidina /	fluoropirimidina /	
	oxaliplatina	oxaliplatina + Avastin ®a	
Número de pacientes	410	409	
Sobrevida global			
Mediana (meses)	9,8	11,2	
Intervalo de confiança 95%	9-11	10-12	
D ~ 1 .	0,81		
Razão de risco	(p = 0.0062)		
Sobrevida livre de progressão			
Mediana (meses)	4,1	5,7	
-	0,68	}	
Razão de risco	(p < 0.0001)		
Taxa de resposta objetiva (TRO)	*		
Taxa	3,9%	5,4%	
	(p = 0.3113)		

^a 2,5 mg/kg/semana

Também foi observada melhora estatisticamente significativa na sobrevida livre de progressão. A taxa de resposta objetiva foi baixa em ambos os braços de tratamento e não atingiu significância estatística.

Câncer de pulmão de não pequenas células localmente avançado, metastático ou recorrente

A segurança e eficácia de **Avastin**[®] no tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, excluindo histologia predominantemente escamosa, foram estudadas em associação com quimioterapia à base de platina nos estudos E4599 e BO17704. **E4599**⁶: estudo multicêntrico, aberto, randomizado, controlado para avaliação de **Avastin**[®] no tratamento de primeira linha de pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células localmente avançado, metastático ou recorrente, excluindo histologia predominantemente escamosa.

Os pacientes foram randomizados para receber quimioterapia à base de platina (paclitaxel 200 mg/m² e carboplatina AUC=6,0), ambos administrados por infusão IV no dia 1 de cada ciclo de



três semanas, até o total de seis ciclos; ou para o braço com carboplatina e paclitaxel em associação com **Avastin**[®], na dose de 15 mg/kg, administrado por infusão IV no dia 1 de cada ciclo de três semanas. Após a conclusão dos seis ciclos de quimioterapia com carboplatina-paclitaxel ou após descontinuação prematura da quimioterapia, os pacientes no braço de **Avastin**[®] + carboplatina-paclitaxel continuaram a receber **Avastin**[®] em monoterapia a cada três semanas até progressão da doença. Foram randomizados para os dois braços de tratamento 878 pacientes.

Durante o estudo, dos pacientes que receberam medicação de ensaio, 32,2% (136/422) receberam 7 – 12 administrações de **Avastin**[®] e 21,1% (89/422) receberam 13 ou mais administrações de **Avastin**[®].

O desfecho primário foi a sobrevida global. Os resultados estão apresentados na Tabela 6.

Tabela 6. Resultados de eficácia: estudo E4599

	Braço 1	Braço 2
	Carboplatina /	Carboplatina / paclitaxel +Avastin® 15 mg/kg, a cada três semanas
Número de pacientes	444	434
Sobrevida global		
Mediana (meses)	10,3	12,3
Razão de risco		0,80 (p = 0,003) IC 95% (0,69; 0,93)
Sobrevida livre de progressão		
Mediana (meses)	4,8	6,4
Razão de risco		0,65 (p < 0,0001) IC 95% (0,56; 0,76)
Resposta global		
Taxa	12,9%	29,0% (p < 0,0001)

BO17704^{7,8}: estudo de fase III, randomizado, duplo-cego, com **Avastin**[®] em associação à cisplatina e gencitabina *versus* placebo, cisplatina e gencitabina, em pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, não escamoso, localmente avançado, metastático ou recorrente e não previamente tratados com quimioterapia. O desfecho primário foi a sobrevida livre de progressão (SLP), e os desfechos secundários incluíram a duração da resposta, sobrevida global e segurança.

Os pacientes foram randomizados para o braço de quimioterapia à base de platina, cisplatina 80 mg/m², administrada por infusão IV no dia 1, e 1.250 mg/m² de gencitabina, administrada por infusão IV, nos dias 1 e 8 de cada ciclo, a cada três semanas, até o total de seis ciclos, (CG) com placebo ou para o braço de CG com **Avastin**[®], na dose de 7,5 mg/kg ou 15 mg/kg, administrada por infusão IV, no dia 1 de cada ciclo, a cada três semanas. Nos braços que continham bevacizumabe, os pacientes receberam bevacizumabe em monoterapia a cada três semanas até



progressão da doença ou toxicidade inaceitável.

Os resultados do estudo mostraram que 94% (277 / 296) dos doentes elegíveis continuaram a receber bevacizumabe em monoterapia no ciclo 7. Uma elevada proporção de pacientes (aproximadamente 62%) continuou a receber uma variedade de terapias antineoplásicas não especificadas no protocolo, e isso pode ter impactado a análise da sobrevida global.

Os resultados de eficácia estão apresentados na Tabela 7.

Tabela 7. Resultados de eficácia: estudo BO17704

	Cisplatina / gencitabina + placebo	Cisplatina / gencitabina + Avastin® 7,5 mg/kg, a cada três semanas	Cisplatina / gencitabina + Avastin [®] 15 mg/kg, a cada três semanas
Número de pacientes	347	345	351
Sobrevida livre de progressão			
Mediana (meses)	6,1	$ \begin{array}{c} 6,7 \\ (p = 0,0026) \end{array} $	6,5 (p = 0,0301)
Razão de risco		0,75 [0,62; 0,91]	0,82 [0,68; 0,98]
Melhor taxa de resposta global ^a	20,1%	34,1% (p < 0,0001)	30,4% (p = 0,0023)
^a Pacientes com doença	a mensurável na a	valiação basal.	
Sobrevida global			
Mediana (meses)	13,1	13,6 (p = 0,4203)	$ \begin{array}{c} 13,4 \\ (p = 0,7613) \end{array} $
Razão de risco		0,93 [0,78; 1,11]	1,03 [0,86; 1,23]

JO25567²⁴

O estudo JO25567 foi um estudo fase II, multicêntrico, aberto, randomizado, conduzido no Japão para avaliar a segurança e eficácia de bevacizumabe utilizado em associação com erlotinibe em pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, não escamoso com mutações ativadoras de EGFR (com deleção do éxon 19 ou mutação L858R do éxon 21), que não receberam terapia sistêmica prévia para o estadio IIIB/IV ou doença recorrente.

O desfecho primário foi a sobrevida livre de progressão (SLP) baseada na avaliação da revisão independente. Os desfechos secundários incluíram sobrevida global, taxa de resposta, taxa de controle da doença, duração da resposta, segurança e qualidade de vida relacionada à saúde (Health Related Quality of Life – HRQoL) baseada no questionário FACT-L (Functional Assessment of Cancer Therapy for Patients with Lung Cancer).



O status da mutação EGFR foi determinado para cada paciente antes da triagem dos pacientes e 154 pacientes foram randomizados para receber ambos erlotinibe + bevacizumabe [150 mg de erlotinibe oral diariamente + bevacizumabe (15 mg/kg IV a cada três semanas)] ou monoterapia de erlotinibe (150 mg oral diariamente) até a progressão da doença (PD) ou toxicidade inaceitável. Na ausência de PD, a descontinuação de um componente do tratamento em estudo no braço erlotinibe + bevacizumabe não levou à descontinuação do outro componente do tratamento em estudo, como especificado no protocolo do estudo. Os resultados de eficácia do estudo estão apresentados na Tabela 8.

Tabela 8. Resultados de eficácia do estudo JO25567

	Erlotinibe N = 77#	Erlotinibe + Bevacizumabe N = 75#	
Sobrevida livre de progressão^ (meses)			
Mediana	9,7	16,0	
Razão de Risco (IC 95%)	0,54 (0,36;	0,79)	
Valor de p	0,001	15	
Taxa de resposta global			
Taxa	63,6%	69,3%	
Valor	0,495	51	
de p			
Duração da resposta			
(meses)Mediana	9,3	13,3	
Razão de Risco (IC 95%)	0,68 (0,43	; 1,10)	
Valor de p	0,11	8	
Taxa de controle da doença			
Taxa Valor de p	88,3%	98,7%	
	0,017	77	
Sobrevida global*			
(meses)Mediana	Não	Não	
	atingido	atingido	
Razão de Risco (IC	1,04 (0,61	- 1,77)	
95%)Valor de p	0,8926		

[#] Um total de 154 pacientes foram randomizados. No entanto, 2 dos pacientes randomizados descontinuaram o estudoantes de receber qualquer um dos tratamentos em estudo

No estudo aberto JO25567, a qualidade de vida relacionada à saúde (Health Related Quality of Life – HRQoL) foi avaliada pelas pontuações FACT-L total, índice de resultado do teste (TOI) e pelos sintomas de câncer de pulmão, como avaliado pela sub-escala de sintomas de câncer de pulmão FACT-L (LCS). Durante o período livre de progressão, as pontuações FACT-L médias da linha de base foram mantidas em ambos os braços de tratamento. Não houve diferenças clinicamente significativas na HRQoL FACT-L observadas entre os dois braços de

[^] Revisão cega independente (análise primária definida no protocolo)

^{*} Análise exploratória; análise de sobrevida global atualizada na data de corte clínico em novembro de 2014, aproximadamente 35% dos pacientes tinham falecido e, portanto, a sobrevida global é considerada imatura.

IC, intervalo de confiança; Razão de Risco a partir da análise de regressão Cox não estratificada.



tratamento. É importante notar que pacientes no braço erlotinibe + bevacizumabe foram tratados por mais tempo e receberam administração intravenosa de bevacizumabe, em oposição à monoterapia de erlotinibe oral no braço controle.

Câncer de mama metastático (CMM)9,10

ECOG E2100: estudo clínico multicêntrico, aberto, randomizado, com controle ativo, para avaliação de **Avastin**[®] em combinação com paclitaxel para câncer de mama metastático ou localmente recorrente em pacientes que não haviam recebido quimioterapia prévia para doença metastática ou localmente recorrente.

Terapia hormonal prévia para o tratamento de doença metastática foi permitida. Terapia adjuvante prévia com taxano foi permitida apenas se completada, pelo menos, 12 meses antes da inclusão no estudo.

Pacientes foram randomizadas para receber paclitaxel em monoterapia (90 mg/m², IV, em uma hora, uma vez por semana, por três a cada quatro semanas) ou em combinação com **Avastin®** (10 mg/kg, infusão IV, a cada duas semanas). As pacientes deveriam permanecer no estudo até a progressão da doença. Nos casos em que a quimioterapia foi descontinuada prematuramente, o tratamento com bevacizumabe em monoterapia foi mantido até a progressão da doença. O desfecho primário foi a sobrevida livre de progressão (SLP), avaliada pelos investigadores. Adicionalmente, uma revisão, independentemente do desfecho primário, foi realizada. Das 722 pacientes do estudo, a maioria tinha doença HER2 negativa (90%). Um pequeno número de pacientes tinha *status* HER2 desconhecido (8%) ou positivo (2%). Pacientes *status* positivo para HER2 haviam sido previamente tratadas com trastuzumabe ou foram consideradas inadequadas para trastuzumabe. A maioria, 65%, tinha recebido quimioterapia adjuvante, incluindo 19% que receberam terapia prévia com taxanos e 49% que receberam terapia prévia com antraciclinas. As características das pacientes eram similares entre os braços de estudo.

Os resultados desse estudo estão apresentados na Tabela 9.



Tabela 9. Resultados de eficácia do estudo E2100: pacientes elegíveis

Sobrevida livre de pr	ogressão (SLP)			
	Avaliação do investigador*		Avalia	ção do IRF
	paclitaxel (n = 354)	paclitaxel / Avastin®	paclitaxel (n = 354)	paclitaxel / Avastin®
		(n = 368)		(n = 368)
SLP mediana (meses)	5,8	11,4	5,8	11,3
Razão de risco (IC 95%)	0,421 (0,343; 0,516)		0,483 (0,385; 0,607)	
p	< 0,	0001	< 0,0001	
Taxa de resposta (par	ra pacientes com doe	ença mensurável)		
	Avaliação do) investigador	Avalia	ção do IRF
	paclitaxel (n = 273)	paclitaxel / Avastin® (n = 252)	paclitaxel (n = 243)	paclitaxel /Avastin®(n = 229)
% de pacientes com resposta objetiva	23,4	48,0	22,2	49,8
p	< 0,	.0001	< (0,0001

* Análise primária.

Sobrevida global					
	paclitaxel(n = 354)	paclitaxel /Avastin®(n = 368)			
SG mediana (meses)	24,8	26,5			
Razão de risco (IC 95%)		0,869 (0,722; 1,046)			
p		0,1374			

Avastin[®] é indicado exclusivamente em combinação com paclitaxel e capecitabina para o tratamento de primeira linha em pacientes com câncer de mama localmente recorrente ou metastático. No contexto dessa indicação, a combinação de bevacizumabe com docetaxel não demonstrou a mesma magnitude de efeito, não sendo aprovada para uso.

AVF3694g^{22,23}: estudo de fase III, multicêntrico, randomizado, placebo controlado, desenhado para avaliar a eficácia e segurança de **Avastin**[®] em combinação com quimioterapia, comparado com quimioterapia mais placebo como tratamento de primeira linha para pacientes com câncer de mama metastático ou localmente recorrente HER2 negativo.

A quimioterapia foi escolhida a critério do investigador, antes da randomização na proporção de 2:1 para receber quimioterapia + bevacizumabe ou quimioterapia + placebo. As escolhas de quimioterapia incluíram taxanos (paclitaxel, paclitaxel peguilhado ou docetaxel), os agentes antraciclínicos (doxorrubicina/ ciclofosfamida, epirrubicina/ ciclofosfamida, 5-fluorouracil/ doxorrubicina/ ciclofosfamida, 5-fluorouracil/ epirrubicina/ ciclofosfamida) ou capecitabina administrados a cada três semanas. **Avastin**® ou placebo foram administrados na dose de 15



mg/kg a cada três semanas.

Esse estudo incluiu uma fase de tratamento cego, uma fase aberta opcional pós-progressão e uma nova fase para acompanhamento de sobrevida. Durante a fase de tratamento cego, os pacientes receberam quimioterapia e a droga do estudo (**Avastin**[®] ou placebo), a cada 3 semanas, até progressão da doença, toxicidade limitante do tratamento ou óbito.

Na progressão documentada da doença, os pacientes que entraram na fase aberta opcional poderiam receber **Avastin**[®] juntamente com uma ampla variedade de terapias de segunda linha. A porcentagem de pacientes em cada braço que recebeu bevacizumabe de forma aberta foi a seguinte: taxano/antraciclina + placebo: 43,0%; taxano/ antraciclina + **Avastin**[®]: 29,6% e cap + placebo: 51,9%; cap + **Avastin**[®]: 34,7%.

Os pacientes foram analisados em duas coortes, dependendo do tratamento recebido, da seguinte forma:

- Pacientes recebendo taxano/antraciclina + Avastin®/placebo Coorte 1
- Pacientes recebendo capecitabina + Avastin®/placebo Coorte 2

O desfecho primário foi a sobrevida livre de progressão (SLP), baseada na avaliação do investigador para:

- 1) pacientes recebendo terapia com taxano ou baseada em antraciclina (Coorte 1), e
- 2) pacientes que recebendo terapia com capecitabina (Coorte 2).

Cada coorte teve poder independente. Além disso, uma análise independente do desfecho primário também foi realizada.

Os resultados desse estudo, a partir das análises definidas no protocolo final para a sobrevida livre de progressão e taxas de resposta, são apresentados na Tabela 10 (Coorte 1) e Tabela 11 (Coorte 2). Resultados de uma análise exploratória de sobrevida global, que inclui um acompanhamento adicional de sete meses, também são apresentados para ambas as coortes. Nesse ponto, cerca de 45% dos pacientes em todos os braços de tratamento haviam ido a óbito.



Tabela 10. Resultados de eficácia do estudo AVF3694g: Coorte 1 – taxano/antraciclina e Avastin®/placebo

Sobrevida livre de progres	são (SLP)*			
	Avaliação do	investigador	Avaliação do con	nitê independente
	taxano/Antr + Pl (n= 207)	taxano/Antr + Avastin [®] (n=415)	taxano/Antr + Pl (n= 207)	taxano/Antr + Avastin [®] (n=415)
Mediana da SLP (meses)	8,0	9,2	8,3	10,7
Razão de risco vs braço placebo (IC 95%)	0,64 (0,5	52; 0,80)	0,77 (0,6	50; 0,99)
p	< 0,0001		0,0	
Taxa de resposta (para pac	ientes com doença n	iensurável)*		
	taxano/Antr -	+ Pl (n= 177)	taxano/Antr + A	vastin® (n=345)
% pacientes com resposta objetiva	37,9		51	,3
p	0,0054			
Sobrevida global (SG)*				
Mediana da SG (meses)	NA** 27,5		,5	
Razão de risco				
(C 95%)	1,11 (0,86; 1,43)			
p (exploratório)	0,44			

^{*} A análise estratificada incluiu todos os eventos de progressão e óbito, exceto aqueles em que terapias antineoplásicas fora de protocolo (TNP) foram iniciadas antes da progressão documentada: dados dessas pacientes foram censurados na última avaliação do tumor antes do início da TNP.

Tabela 11. Resultados de eficácia do estudo AVF3694g: Coorte 2 – capecitabina e Avastin®/placebo (Cap + Avastin®/Pl)

Sobrevida livre de progressã	io (SLP)*			
	Avaliação do	investigador	Avaliação do co	omitê independente
	Cap + Pl (n= 206)	Cap + Avastin ® (n=409)	Cap + Pl (n= 206)	Cap + Avastin® (n=409)
Mediana da SLP (meses)	5,7	8,6	6,2	9,8
Razão de risco vs braço placebo (IC 95%)	0,69 (0,5	56; 0,84)	0,68 (0,54; 0,86)
p	0,000		0,0011	
Taxa de resposta (para pacie	entes com doença 1	mensurável)*		
	Cap + Pl	(n= 161)	Cap + Ava	nstin® (n=325)
% pacientes com resposta objetiva	23	3,6		35,4
p		C),0097	
Sobrevida global (SG)*				
Mediana da sobrevida	22,8 25,7			25,7
global (meses)				
Razão de risco (IC 95%)	0,88 (0,69; 1,13)			
p (exploratório)	0,33			

^{**} Não alcançado.



* A análise estratificada incluiu todos os eventos de progressão e óbito, exceto aqueles em que terapias antineoplásicas fora de protocolo (TNP) foram iniciadas antes da progressão documentada; dados desses pacientes foram censurados na última avaliação do tumor antes do início da TNP.

Para ambas as coortes, foram realizadas análises não estratificadas de SLP (avaliação do investigador), que não censuraram terapias fora do protocolo iniciadas previamente à progressão da doença. Os resultados dessas análises foram muito semelhantes aos resultados preliminares de SLP.

Câncer de células renais metastático e / ou avançado (mRCC)^{11,12}

BO17705 foi um estudo de fase III, multicêntrico, randomizado, duplo-cego, conduzido para avaliar a eficácia e a segurança de bevacizumabe em combinação com alfainterferona 2a (Roferon®) versus alfainterferona 2a em monoterapia como tratamento de primeira linha em mRCC. Os 649 pacientes randomizados (641 tratados) tinham RCC de células claras metastático, desempenho Karnofsky ≥ 70%, ausência de metástases no sistema nervoso central e função orgânica adequada. O tratamento fornecido incluiu alfainterferona 2a (9 MUI, três vezes por semana) mais **Avastin**[®] (10 mg/kg a cada duas semanas) ou placebo, administrados até a progressão da doença. Os pacientes foram estratificados de acordo com o país e escore de Motzer, e os braços de tratamento mostraram ser equilibrados para os fatores de prognóstico. O desfecho primário foi a sobrevida global, com desfechos secundários para o estudo, que incluíam sobrevida livre de progressão (SLP). A adição de bevacizumabe à alfainterferona 2a aumentou significativamente a SLP e a taxa de resposta objetiva do tumor. Esses resultados foram confirmados por meio de revisão radiológica independente. No entanto, o aumento no desfecho primário de sobrevida global em dois meses não foi significativo (HR = 0,91). Uma alta proporção de pacientes (aproximadamente 63% IFN/placebo, 55% Avastin® / IFN) recebeu uma série de terapias anticâncer pós-protocolo não especificadas, incluindo agentes antineoplásicos, que pode ter impactado na análise da sobrevida global.



Tabela 12. Resultados de eficácia: estudo BO17705

	BO17705		
	IFN + placebo	IFN + Avastin®	
Número de pacientes	322	327	
Sobrevida livre de progressão			
Mediana (meses)	5,4	10,2	
Razão de risco [IC 95%]		,52; 075] 0,0001)	
Taxa de resposta objetiva (%) em pacientes com doença mensurável			
N	289	306	
Taxa de resposta	12,8%	31,4%	
	(p < 0	0,0001)	
Sobrevida global			
Mediana (meses)	21,3	23,3	
Razão de risco [IC 95%]	0,91 [0,76; 1,10] (p = 0,3360)		

Um modelo de regressão de Cox multivariada exploratória que utilizou seleção retrógada indicou que os seguintes fatores prognósticos basais estavam fortemente associados à sobrevida, independentemente do tratamento: sexo, contagem de glóbulos brancos, plaquetas, perda de peso nos seis meses antecedentes à entrada no estudo, número de sítios metastáticos, soma do maior diâmetro das lesões-alvo e escore de Motzer. O ajuste para esses fatores basais resultou em razão de risco de tratamento de 0,78 (95% IC [0,63; 0,96], p = 0,0219), indicando redução de 22% no risco de morte para os pacientes do braço de Avastin® + alfainterferona 2a, em comparação com o braço de alfainterferona 2a. Noventa e sete (97) pacientes do braço de alfainterferona 2a e 131 pacientes do braco de Avastin[®] reduziram a dose de alfainterferona 2a de 9 MUI para 6 ou 3 MUI, três vezes por semana, como pré-especificado no protocolo. A redução da dose de alfainterferona 2a pareceu não afetar a eficácia do uso combinado de bevacizumabe e alfainterferona 2a, com base nas taxas de SLP livres de eventos ao longo do tempo, como mostrado por uma análise de subgrupo. Os 131 pacientes do braço de bevacizumabe + alfainterferona 2a que reduziram e mantiveram a dose de alfainterferona 2a em 6 ou 3 MUI durante o estudo exibiram, em 6, 12 e 18 meses, taxas de SLP livres de eventos de 73%, 52% e 21%, respectivamente, em comparação a 61%, 43% e 17% na população total dos pacientes tratados com **Avastin**[®] + alfainterferona 2a.

AVF2938: estudo clínico de fase II, randomizado, duplo-cego, para avaliar **Avastin**[®], 10 mg/kg, em um esquema a cada duas semanas, com a mesma dose de **Avastin**[®] em combinação com 150 mg/dia de erlotinibe, em pacientes com RCC de células claras metastático. Foram randomizados 104 pacientes para o tratamento nesse estudo, 53 para 10 mg/kg de bevacizumabe



a cada duas semanas, mais placebo e 51 para 10 mg/kg de bevacizumabea cada duas semanas, mais erlotinibe 150 mg/dia. A análise do desfecho primário não mostrou diferença entre o braço de **Avastin**® + placebo e o de **Avastin**® + erlotinibe (mediana de SLP de 8,5 *versus* 9,9 meses). Sete pacientes em cada braço apresentaram uma resposta objetiva.

Câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário^{13, 14, 15, 16, 17} Tratamento de primeira linha de câncer de ovário^{13, 14, 15}

A segurança e a eficácia de **Avastin**[®] no tratamento de primeira linha de pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário foram avaliadas em dois estudos clínicos fase III (GOG-0218 eBO17707) que compararam o efeito de **Avastin**[®] associado à carboplatina e paclitaxel em relação ao regime quimioterápico isolado.

GOG-0218¹³: foi um estudo de fase III, multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo, de três braços, para avaliar o efeito da adição de **Avastin**[®] a um regime quimioterápico padrão (carboplatina e paclitaxel) em pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário estadio III ou IV com citorredução ótima ou subótima.

Um total de 1.873 pacientes foi randomizado em proporções iguais para os três braços descritos a seguir:

- Braço CPP: placebo em combinação com carboplatina (AUC 6) e paclitaxel (175 mg/m²) durante seis ciclos, seguido de placebo isolado, num total de até 15 meses de terapia;
- Braço CPB15: cinco ciclos de **Avastin**® (15 mg/kg, a cada três semanas) em combinação com carboplatina (AUC 6) e paclitaxel (175 mg/m²) por seis ciclos (**Avastin**® iniciado no ciclo dois da quimioterapia), seguido de placebo isolado, num total de até 15 meses de terapia;
- Braço CPB15+: cinco ciclos de **Avastin**® (15 mg/kg, a cada três semanas) em combinação com carboplatina (AUC 6) e paclitaxel (175 mg/m²) por seis ciclos (**Avastin**® iniciado no ciclo dois da quimioterapia), seguidopelo uso continuado de **Avastin**® (15 mg/kg, a cada três semanas) em monoterapia, num total de até 15 meses de terapia.

O desfecho primário foi sobrevida livre de progressão (SLP) baseada na avaliação radiológica pelo investigador. Adicionalmente, uma revisão independente do desfecho primário foi realizada.

Os resultados desse estudo são apresentados na Tabela 13.



Tabela 13. Resultados de eficácia: estudo GOG-0218

Sobrevida livre de progressão								
	Avaliação do investigador ¹			Avaliação do comitê de revisão independente				
	CPP (n = 625)	CPB15 $(n = 1.248)^2$	CPB15+ (n =1.248		CPP (n = 625)	_	CPB15 = 1.248) ²	CPB15+ (n =1.248) ²
SLP mediana (meses)	12,0	12,7	18,2		13,1		13,2	19,1
Razão de risco (IC 95%) ³		0,842 [0,714; 0,993]	0,644 [0,541; 0,76	66]),941 9; 1,138]	0,630 [0,513; 0,773]
Valor p ⁴		0,02045	< 0,0001	5		0	,2663	< 0,0001
Taxa de resp	osta objetiva ⁶							
	A	valiação do investi	gador		Avaliação do comitê de revisão independente			
	CPP	CPB15	CPB1		CPP		CPB15	CPB15+
	(n = 396)	(n = 393)	(n = 40)	03)	(n = 474)	(1	1 = 460	(n = 499)
% de pacientes com resposta objetiva	63,4	66,2	66,0)	68,8		75,4	77,4
Valor p ⁴		0,2341	0,204	‡ 1			0,0106	0,0012
Sobrevida global ⁷								
CPP (n = 625)			CPB15 $(n = 625)^2$			CPB15+ $(n = 623)^2$		
SG median	a (meses)	40,6		38,8			43,8	
Razão de risco (IC 95%) ³				1,065 (0,908; 1,249)		0,879 (0,745; 1,038)		
Valor p ⁴			0,2197 0,064		0,0641			

¹ Análise primária de SLP.

O estudo atingiu o seu desfecho primário de melhora na SLP. Comparado aos pacientes tratados com quimioterapia isolada (carboplatina e paclitaxel), os pacientes que receberam bevacizumabe na primeira linha na dose de 15 mg/kg, a cada três semanas, em combinação com quimioterapia, seguido pelo uso continuado de bevacizumabe em monoterapia, apresentaram aumento clinicamente relevante e estatisticamente significativo da SLP. Embora os pacientes que receberam bevacizumabe na primeira linha em combinação com quimioterapia isolada, mas que não mantiveram o seu uso continuado, tenham apresentado aumento na SLP, este não foi clinicamente relevante nem estatisticamente significativo, em comparação aos pacientes que receberam apenas quimioterapia.

BO17707 (ICON7)^{14,15}: foi um estudo fase III, de dois braços, multicêntrico, randomizado, controlado, aberto comparando os efeitos da associação de **Avastin**[®] à carboplatina mais paclitaxel em pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário

² Eventos anteriores ao ciclo 7 dos braços CPB15 e CPB15+ foram agrupados para as análises.

³ Relativo ao braço controle: razão de risco estratificada.

⁴ Valor p log-rank unicaudal.

⁵ Sujeito ao limite de p de 0,0116.

⁶ Pacientes com doença mensurável na avaliação basal.

⁷ Análise final de sobrevida global.



estadios FIGO I ou IIA (grau 3 ou histologia de células claras somente), ou estádios FIGO IIB – IV (todos os graus e todos os tipos histológicos), após cirurgia, ou naquelas pacientes em que nenhuma cirurgia estava planejada antes da progressão.

Um total de 1.528 pacientes foi randomizado em proporções iguais para os dois braços descritos a seguir:

- Braço CP: carboplatina (AUC 6) e paclitaxel (175 mg/m²) por seis ciclos;
- Braço CPB7,5+: carboplatina (AUC 6) e paclitaxel (175 mg/m²) durante seis ciclos, mais **Avastin**® (7,5 mg,a cada três semanas) por até 18 ciclos.

O desfecho primário foi sobrevida livre de progressão (SLP) avaliada pelo investigador. Os resultados desse estudo estão resumidos na Tabela 14.

Tabela 14. Resultados de eficácia: estudo BO17707 (ICON7)

Sobrevida livre de progressão			
	CP (n = 764)	CPB7,5+ $(n = 764)$	
SLP mediana (meses)	16,0	18,3	
Razão de risco [IC 95%]	0,79 [0,68; 0,91] (p = 0,0010)		
Taxa de resposta objetiva ¹			
	CP (n = 277)	CPB7,5+ (n = 272)	
Taxa de resposta	41,9%	61,8%	
	(p < 0	0,0001)	
Sobrevida global ²			
	CP (n = 764)	CPB7,5+ (n = 764)	
Mediana (meses)	58,0	57,4	
Razão de risco [IC 95%]	0,99 [0,8	35; 1,15]	

¹ Em pacientes com doença mensurável na avaliação basal.

O estudo atingiu o seu desfecho primário de aumento da SLP. Em comparação aos pacientes tratados com quimioterapia isolada (carboplatina e paclitaxel), os pacientes tratados com bevacizumabe na dose de 7,5 mg/kg, a cada três semanas, em combinação com quimioterapia, seguido pelo uso continuado de bevacizumabe por até 18 ciclos, tiveram melhora estatisticamente significativa da SLP.

Câncer de ovário recorrente 16, 17, 25

GOG-0213: foi o estudo controlado fase III, que avaliou a segurança e eficácia de Avastin® no tratamento de pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina ou peritoneal primário, recorrente e sensível à platina que não receberam quimioterapia prévia para a doença recorrente. Não houve critério de exclusão para terapia prévia com anti-angiogênico. O estudo avaliou o efeito da combinação de Avastin® com carboplatina e paclitaxel e a continuação de Avastin® como agente único comparado somente com carboplatina e paclitaxel.

² Análise de sobrevida global final com 46,7% de óbitos.



Um total de 673 pacientes foram randomizados em proporções iguais para os seguintes dois braços de tratamento.

Braço CP: carboplatina (AUC5) e paclitaxel (175 mg/m2 IV no decorrer de 3 horas) a cada 3 semanas por 6 e até 8 ciclos.

Braço CPB: carboplatina (AUC5) e paclitaxel (175 mg/m2 IV no decorrer de 3 horas) e **Avastin**® (15 mg/kg) concomitante a cada 3 semanas por 6 e até 8 ciclos, seguido por **Avastin**® (15 mg/kg a cada 3 semanas) como agente único até a progressão da doença ou toxicidade inaceitável.

O desfecho primário de eficácia do estudo foi a sobrevida global (SG). O desfecho secundário de eficácia foi a sobrevida livre de progressão (SLP). As taxas de resposta objetiva (TRO) foram também examinadas. Resultados são apresentados na Tabela 15.

Tabela 15. Resultados de eficácia do estudo GOG-0213

Desfecho primário		
Sobrevida Global (SG)	СР	СРВ
	(n=336)	(n=337)
SG mediana (meses)	37,3	42,6
Razão de risco [IC 95%]	0,823 (IC: 0,6	(80; 0,996)
Valor p	0,044	17
Desfechos secundários		
Sobrevida livre de progressão (SLP)	СР	СРВ
	(n=336)	(n=337)
SLP mediana (meses)	10,2	13,8
Razão de risco [IC 95%]	0,613 (IC: 0,5	21; 0,721)
Valor p	<0,00	01
Taxa de resposta objetiva	CP*	CPB*
	(n=286)	(n=274)
% de pacientes com resposta objetiva (RC, RP)	159 (55,6%)	213 (77,7%)
Valor p	<0,00	01

^{*}População com intenção de tratamento com doença mensurável no início do estudo.

Tratamento com **Avastin**[®] 15 mg/kg a cada 3 semanas em combinação com quimioterapia (carboplatina e paclitaxel) por 6 a até 8 ciclos então seguidos por **Avastin**[®] como agente único, resultou em uma melhora estatisticamente significante na SG comparado ao tratamento somente com carboplatina e paclitaxel.

No estudo GOG-0213 foram incluídos pacientes que receberam terapia anti-angiogênica prévia, incluindo o tratamento com bevacizumabe. A inclusão de pacientes previamente tratados com um regime contendo bevacizumabeno estudo GOG-0213 permitiu que as análises de subgrupos fossem realizadas para explorar se os pacientes tratados com um regime contendo bevacizumabe na primeira linha apresentariam benefício clínico (ou seja, SG, SLP e TRO) quando tratados com outro regime contando bevacizumabe após recorrência.

Houve 69 pacientes com câncer de ovário recorrente e sensível a platina que já haviam recebido



tratamento com bevacizumabe anteriormente. Este subgrupo de pacientes em que bevacizumabe foi adicionado à combinação quimioterápica carboplatina + paclitaxel também apresentou melhora na SG e SLP em comparação com aqueles que receberam o tratamento de carboplatina + paclitaxel sem bevacizumabe, em linha com a população geral com intenção de tratamento (ITT). A razão de risco não estratificada para SG foi 0,764 (IC 95% [0,436; 1,340]). A duração mediana da SG foi de 32,0 meses no braço de carboplatina + paclitaxel, e de 36,8 meses no braço de carboplatina + paclitaxel + bevacizumabe.

Para SLP, a razão de risco não estratificada foi de 0,841 (IC 95%: [0,516; 1,373]). A duração mediana da SLP foi de 9,8 meses no braço de carboplatina + paclitaxel e de 10,7 meses no braço de carboplatina + paclitaxel + bevacizumabe.

Uma melhora na TRO também foi observada nesses pacientes. A TRO no braço de carboplatina + paclitaxel + bevacizumabe foi de 82,1% e de 53,6% no braço de carboplatina + paclitaxel e a diferença na TRO foi de 28,6% (IC 95% [5,3; 51,9]).

AVF4095g: a segurança e a eficácia de **Avastin**[®] no tratamento de pacientes com câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário, recorrente e sensível à platina que não receberam quimioterapia prévia para a doença recorrente e não receberam tratamento com bevacizumabe prévio foram avaliadas em um estudo fase III, randomizado, duplo-cego, placebo controlado (AVF4095g). O estudo comparou o efeito da associação de **Avastin**[®] à quimioterapia com carboplatina e gencitabina e a continuação de **Avastin**[®] como agente único até a progressão da doença a somente carboplatina e gencitabina.

Um total de 484 pacientes com doença mensurável foi randomizado em porções iguais:

- Carboplatina (AUC4, dia 1) e gencitabina (1.000 mg/m² nos dias 1 e 8) e placebo concomitantemente a cada três semanas por 6 e até 10 ciclos, seguido de somente placebo até a progressão da doença ou toxicidade inaceitável.
- Carboplatina (AUC4, dia 1) e gencitabina (1.000 mg/m² nos dias 1 e 8) e Avastin® (15 mg/kg, dia 1) concomitantemente a cada três semanas por 6 e até 10 ciclos, seguido de somente Avastin® (15 mg/kg, a cada três semanas) até a progressão da doença ou toxicidade inaceitável.

O desfecho primário foi a sobrevida livre de progressão (SLP) com base na avaliação do investigador, utilizando os critérios RECIST. Desfechos adicionais incluíram resposta objetiva, duração da resposta, segurança e sobrevida global. Uma revisão independente do desfecho primário foi conduzida também.

Os resultados desse estudo estão resumidos na Tabela 16.



Tabela 16. Resultados de eficácia: estudo AVF4095g

Sobrevida livre de prog	ressão					
	Avaliação do investigador*		Avaliação do comitê de revisão independente			
	Placebo + C/G (n = 242)	Avastin® + C/G $(n = 242)$	Placebo + C/G ($n = 242$)	Avastin ® + C/G (n = 242)		
SLP mediana (meses)	8,4	12,4	8,6	12,3		
Razão de risco(IC 95%)	0,484 [0,388	; 0,605]	0,451 [0,351;	0,451 [0,351; 0,580]		
р	< 0	,0001	< 0	,0001		
Taxa de resposta objetiva		,	•	,		
	Avaliação do investigador		Avaliação do comitê de revisão independente			
	Placebo + C/G ($n = 242$)	Avastin® + C/G $(n = 242)$	Placebo + C/G ($n = 242$)	Avastin® + C/G $(n = 242)$		
% de pacientes com resposta objetiva	57,4%	78,5%	53,7%	74,8%		
p	< 0	,0001	< 0.	,0001		
Sobrevida global**			•			
	Placebo + C/G(n = 242)		Avastin® + C/G $(n = 242)$			
SG mediana (meses)	32,9		33,6			
Razão de risco (IC 95%)	0,952 [0,771; 1,176]					
p	0,6479					

^{*} Análise primária.

MO22224 (**AURELIA**)^{18,19}: o estudo MO22224 avaliou a eficácia e a segurança de bevacizumabe em combinação com quimioterapia para câncer de ovário recorrente e resistente à platina. O MO22224 é um estudo de fase III, aberto, randomizado, de dois braços para avaliar bevacizumabe mais quimioterapia (QT + BV) *versus* quimioterapia isolada (QT).

Um total de 361 pacientes foi randomizado neste estudo para receber quimioterapia (paclitaxel, topotecana ou doxorrubicina lipossomal peguilada) isolada ou em combinação com bevacizumabe:

- Braço QT (quimioterapia isolada):
 - Paclitaxel 80 mg/m² via infusão intravenosa por 1 hora nos Dias 1, 8, 15, e 22 a cada 4 semanas.
 - Topotecana 4 mg/m² via infusão intravenosa por 30 minutos nos Dias 1, 8, e 15 a cada 4 semanas. Como alternativa, uma dose de 1,25 mg/m² pode ser administrada por 30 minutos nos Dias 1-5 a cada 3 semanas.
 - o Doxorrubicina lipossomal peguilada 40 mg/m² via infusão intravenosa 1 mg/min

^{**} Análise final de sobrevida global realizada com, aproximadamente, 73% de óbitos.



no Dia 1 somentea cada 4 semanas. Após o Ciclo 1, a droga pode ser administrada via infusão por 1 hora.

- Braço QT + BV (quimioterapia mais bevacizumabe):
 - A quimioterapia escolhida foi combinada com bevacizumabe 10 mg/kg IV a cada 2 semanas (ou bevacizumabe 15 mg/kg a cada 3 semanas se usado em combinação com topotecana 1,25 mg/m² nos Dias 1-5 a cada 3 semanas).

As pacientes elegíveis tinham câncer de ovário que progrediu dentro de 6 meses da terapia anterior com platina. Se a paciente já havia sido incluída em um estudo cego com um agente anti-angiogênico, ela foi randomizada no mesmo estrato daquelas pacientes as quais era sabido que tinham recebido previamente um agente anti-angiogênico.

As pacientes deveriam apresentar expectativa de vida ≥ 12 semanas e não ter recebido radioterapia prévia para pelve ou abdome. A maioria das pacientes apresentavam os estádios FIGO IIIC ou IV. A maioria das pacientes em ambos os braços apresentaram status de desempenho (SD) ECOG de 0 (QT: 56,4% vs. QT + BV: 61,2%). A porcentagem de pacientes com SD ECOG de 1 ou ≥ 2 foi 38,7% e 5,0% no braço QT, e 29,8% e 9,0% no braço QT + BV. Informação sobre raça existe para 29,3% das pacientes e quase todas eram brancas. A idade mediana das pacientes foi 61,0 (faixa: 25 – 84) anos. Um total de 16 pacientes (4,4%) tinha > 75 anos. As taxas globais de descontinuação devido aos eventos adversos foram 8,8% no braço QT e 43,6% no braço QT + BV (a maioria devido aos eventos adversos graus 2 – 3) e o tempo mediano para descontinuação no braço QT + BV foi 5,2 meses, comparado com 2,4 meses no braço QT. As taxas de descontinuação devido aos eventos adversos no subgrupo de pacientes > 65 anos foram 8,8% no braço QT e 50,0% no braço QT + BV. A razão de risco de SLP foi 0,47 (IC 95%: 0,35; 0,62) e 0,45 (IC 95%: 0,31; 0,67) para os subgrupos < 65 anos e \geq 65 anos, respectivamente.

O desfecho primário foi a sobrevida livre de progressão, incluindo desfechos secundários como a taxa de resposta objetiva e a sobrevida global. Os resultados são apresentados na Tabela 17.



Tabela 17. Resultados de eficácia: estudo MO22224 (AURELIA)

	Desfecho primário		
Sobrevida livre de progressão			
	QT + BV (n = 179)		
Mediana (meses)	3,4	6,7	
Razão de risco [IC 95%]	0,379 (0	0,296, 0,485)	
Valor p	< !	0,0001	
·	Desfechos secundários		
Taxa de resposta objetiva*			
	QT (n = 144)	QT + BV (n = 142)	
% de pacientes com resposta objetiva	18 (12,5%)	40 (28,2%)	
Valor p	0,0007		
Sobrevida global (análise final)**			
	QT (n = 182)	QT + BV (n = 179)	
Sobrevida global mediana (meses)	13,3	16,6	
Razão de risco [IC 95%]	0,870 (0,678, 1,116)		
Valor p	0,2711		

Todas as análises apresentadas nessa tabela são análises estratificadas

O estudo atingiu seu objetivo primário de melhora na SLP. Em comparação às pacientes tratadas com quimioterapia (paclitaxel, topotecana ou doxorrubicina lipossomal peguilada) isolada no regime recorrente e resistente à platina, as pacientes que receberam bevacizumabe na dose de 10 mg/kg a cada 2 semanas (ou bevacizumabe 15 mg/kg a cada 3 semanas, se usado em combinação com topotecana 1,25 mg/m² nos Dias 1-5 a cada 3 semanas) em combinação com quimioterapia e continuaram a receber bevacizumabe até a progressão da doença ou toxicidade inaceitável, apresentaram melhora estatisticamente significante na SLP. As análises exploratórias de SLP e SG por coorte de quimioterapia (paclitaxel, topotecana ou doxorrubicina lipossomal peguilada) estão resumidas na Tabela 18.

^{*}Pacientes randomizadas com doença basal mensurável

^{**}No momento da análise final de sobrevida global (25 Janeiro 2013), 266 pacientes (73,7%) haviam falecido nos dois braços de tratamento.



Tabela 18. Análises exploratórias de SLP e SG por coorte de quimioterapia

	QT	QT + BV	
Paclitaxel	n = 115		
SLP mediana (meses)	3,9	9,2	
Razão de risco (IC 95%)	0,	47 (0,31; 0,72)	
SG mediana (meses)	13,2	22,4	
Razão de risco (IC 95%)	0,64 (0,41; 0,99)		
Topotecana	n = 120		
SLP mediana (meses)	2,1	6,2	
Razão de risco (IC 95%)	0,	28 (0,18; 0,44)	
SG mediana (meses)	13,3	13,8	
Razão de risco (IC 95%)	1,	07 (0,70; 1,63)	
Doxorrubicina lipossomal peguilada	n = 126		
SLP mediana (meses)	3,5	5,1	
Razão de risco (IC 95%)	0,53 (0,36; 0,77)		
SG mediana (meses)	14,1	13,7	
Razão de risco (IC 95%)	0,	91 (0,61; 1,35)	

Câncer de colo do útero²⁰

GOG-0240: a eficácia e a segurança de bevacizumabe em combinação com quimioterapia (paclitaxel e cisplatina ou paclitaxel e topotecana), como tratamento de pacientes com câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático, foram avaliadas no estudo GOG-0240, um estudo fase III, multicêntrico, randomizado, de quatro braços.

Um total de 452 pacientes foi randomizado para receber:

- paclitaxel 135 mg/m² IV durante 24 horas no Dia 1 e cisplatina 50 mg/m² IV no Dia 2, a cada três semanas; ou paclitaxel 175 mg/m² IV, durante 3 horas no Dia 1 e cisplatina 50 mg/m² IV no Dia 2, a cada três semanas; ou paclitaxel 175 mg/m² IV durante 3 horas no Dia 1 e cisplatina 50 mg/m² IV no Dia 1, a cada três semanas.
- paclitaxel 135 mg/m² IV durante 24 horas no Dia 1 e cisplatina 50 mg/m² IV no Dia 2 + bevacizumabe 15 mg/kgIV no Dia 2, a cada três semanas; ou paclitaxel 175 mg/m² IV durante 3 horas no Dia 1 e cisplatina 50 mg/m² IV no Dia 2 + bevacizumabe 15 mg/kg IV no Dia 2, a cada três semanas; ou paclitaxel 175 mg/m² IV durante 3 horas no Dia 1 e cisplatina 50 mg/m² IV no Dia 1 e bevacizumabe 15 mg/kg IV no Dia 1, a cada três semanas.
- paclitaxel 175 mg/m² durante 3 horas no Dia 1 e topotecana 0,75 mg/m² durante 30 minutos nos Dias 1 - 3, a cada três semanas.
- paclitaxel 175 mg/m² durante 3 horas no Dia 1 e topotecana 0,75 mg/m² durante 30 minutos nos Dias 1 3 + bevacizumabe 15 mg/kg IV no Dia 1, a cada três semanas.

Os pacientes elegíveis apresentavam carcinoma de células escamosas, carcinoma adenoescamoso ou adenocarcinoma cervical persistente, recorrente ou metastático não passível de tratamento curativo



com cirurgia e/ou radioterapia.

O desfecho de eficácia primário foi a sobrevida global (SG). Os desfechos de eficácia secundários incluíram a sobrevida livre de progressão (SLP) e a taxa de resposta objetiva (TRO). Os resultados estão apresentados na Tabela 19.

Tabela 19. Eficácia geral do tratamento com bevacizumabe (população intenção de tratamento) a partir do estudo GOG-0240

	Quimioterapia (n = 225)	Quimioterapia + Avastin® (n = 227)		
Desfecho primário				
Sobrevida global – Análise primária ⁶				
Mediana (meses) ¹	12,9	16,8		
Razão de risco [IC 95%]	$0.74 [0.58] (p^5 = 0.0]$			
Sobrevida global – Análise de acompanha	mento ⁷			
Mediana (meses) ¹	13,3	16,8		
Razão de risco [IC 95%]	0,76 [0,62; 0,94]			
	$(p^{5,8} = 0, 0)$	0126)		
Desfechos secundários	-			
Sobrevida livre de progressão – Análise p	rimária ⁶			
Mediana (meses) ¹	6,0	8,3		
Razão de risco [IC 95%]	$0,66 [0,54]$ $(p^5 = < 0,$			
Melhor resposta global – Análise primári	a^6			
Taxa de resposta ²	76 (33,8%)	103 (45,4%)		
IC 95% para as taxas de resposta ³	[27,6; 40,4]	[38,8; 52,1]		
Diferença nas taxas de resposta	11,60			
IC 95% para a diferença nas taxas de resposta ⁴	[2,4; 20	0,8]		
Valor p (teste qui-quadrado)	0,011	17		
Estimativas da Kanlan Majar				

¹ Estimativas de Kaplan-Meier.

² Pacientes com melhor taxa de resposta completa ou parcial confirmadas.

³ IC 95% para uma amostra binomial, utilizando método Pearson-Clopper.

⁴ Aproximadamente IC 95% para a diferença de duas taxas, utilizando método Hauck-Anderson.

⁵ Teste *log-rank* (estratificado).

⁶ Análise primária realizada com a data de corte de 12/12/2012, a qual é considerada a análise final.

⁷ Análise de acompanhamento realizada com a data de corte de 07/03/2014.

⁸ Valor de p apresentado apenas com propósito descritivo.



Tabela 20. Resultado de eficácia: dupla com platina versus dupla sem platina

	topotecana + paclitaxel com ou sem Avastin ® (n = 223)	cisplatina + paclitaxel com ou sem Avastin [®] (n = 229)	
Sobrevida global			
Mediana (meses) ^a	13,3	15,5	
Razão de risco [IC 95%]	1,15 [0,91; 1,46] Valor p = 0,23		

^a Estimativas de Kaplan-Meier.

A razão de risco para SG com cisplatina + paclitaxel + **Avastin**[®] comparado com cisplatina + paclitaxel sozinho foi 0,72 (IC 95%: 0,51;1,02). A razão de risco para SG com topotecana + paclitaxel + **Avastin**[®] comparado com topotecana + paclitaxel sozinho foi 0,76 (IC 95%: 0,55;1,06).

Tabela 21. Análise estratificada de sobrevida global (SG) e livre de progressão (SLP) por tipo de tratamento

Comparação do	Outro fator	SLP	SG –	SG - Análise de
tratamento		Razão de Risco	Análise primária ¹	acompanhamento ²
		(IC 95%)	Razão de Risco	Razão de Risco (IC
		Mediana (meses);	(IC 95%)	95%)
		Valor de p	Mediana (meses);	Mediana (meses);
			Valor de p	Valor de p
Com bevacizumabe	topotecana + paclitaxel	0,71 (0,53;0,95)	0,76 (0,55; 1,06)	0,79 (0,59; 1,07)
versus		7,4 vs. 4,9;	14,9 vs. 11,9;	16,2 vs. 12,0;
Sem bevacizumabe		p = 0.0226	p = 0.1061	p = 0.1342
	cisplatina + paclitaxel	0,57 (0,42; 0,78)	0,72 (0,51; 1,02)	0,75 (0,55; 1,01)
		9,1 vs. 6,9;	17,5 vs.14,3;	17,5 vs.15,0;
		p = 0,0003	p = 0.0609	p = 0.0584
topotecana +	Com bevacizumabe	1,34** (1,00; 1,79)	1,15* (0,82; 1,61)	1,15 (0,85; 1,56)
paclitaxel versus		7,4 vs. 9,1;	14,9 vs. 17,5;	16,2 vs. 17,5;
cisplatina + paclitaxel		p = 0.0513	p = 0.4146	p = 0.3769
	Sem bevacizumabe	1,20** (0,90; 1,60)	1,13* (0,81; 1,57)	1,08 (0,80; 1,45)
		4,9 vs. 6,9;	11,9 vs.14,3;	12,0 vs. 15,0;
		p = 0.2135	p = 0.4825	p = 0.6267

Análise primária realizada com a data de corte de 12/12/2012, a qual é considerada a análise final.

A Tabela 21 apresenta uma redução de 24% no risco de morte no braço Top+ Pac+ Bv, comparado com o braço Top + Pac (RR = 0,76 [IC 95%: 0,55; 1,06]; 14,9 *versus* 11,9 meses, p = 0,1061), e foi observada uma redução de 28% no risco de morte no braço Cis+Pac+Bv, comparado com o braço Cis + Pac (RR = 0,72 [IC 95%: 0,51; 1,02]; 17,5 *versus* 14,3 meses, p = 0,0609). O aumento da SG para

² Análise de acompanhamento realizada com a data de corte de 07/03/2014; todos os valores de p estão apresentados apenas com propósito descritivo.

^{*} Embora a mediana de SG tenha sido numericamente maior no grupo de quimioterapia contendo platina, comparado com o grupo de quimioterapia sem platina, para ambas comparações (com e sem a adição de bevacizumabe), os valores de p *log-rank* não foram estatisticamente significativos para ambas comparações, indicando que o regime de quimioterapia com topotecana não foi superior ao regime de platina.

^{**} A comparação das razões de risco Cis + Pac *versus* Top + Pac e Cis + Pac + Bv *versus* Top + Pac + Bv foram 1,20 (IC 95%: 0,90; 1,60; valor de p = 0,2135) e 1,34 (IC 95%: 1,00; 1,79; valor de p = 0,0513), respectivamente, que não são estatisticamente significativos.



cada comparação não atingiu significância estatística, contudo o estudo não foi desenhado para essas comparações e as razões de risco para os braços Cis + Pac *versus* Cis+Pac+Bv e Top + Pac *versus* Top+Pac+Bv indicam que a adição de bevacizumabe teve magnitude semelhante de benefício, quando adicionado a qualquer um dos regimes quimioterápicos.

Referências bibliográficas

- 1. Hurwitz H, Fehrenbacher L, Novotny W et al. Bevacizumab plus irinotecan, fluorouracil, and leucovorin for metastatic colorectal cancer. NEJM 2004;350(23):2335-42.
- 2. Kabbinavar FF, Hurwitz HI, Fehrenbacher L, et al. Phase II, randomized trial comparing bevacizumab plus fluorouracil (FU)/leucovorin (LV) with FV/LV alone in patients with metastatic colorectal cancer. JCO 2003;21: 60-5.
- 3. Kabbinavar FF, Schulz J, McCleod M, et al. Addition of bevacizumab to bolus fluorouracil and leucovorin in first-line metastatic colorectal cancer: results of a randomized phase II trial. JCO 2005;23(16):3697-3705.
- 4. Saltz LB, Clarke S, Díaz-Rubio E, et al. Bevacizumab in combination with oxaliplatin-based chemotherapy as first-line therapy in metastatic colorectal cancer: a randomized phase III study. JCO 2008;26(12):2013-19.
- 5. Giantonio BJ, Catalano PJ, Meropol NJ et al. Bevacizumab in combination with oxaliplatin, fluorouracil, and leucovorin (FOLFOX4) for previously treated metastatic colorectal cancer: results from Eastern Cooperative Oncology Group Study E3200. JCO 2007;25(12):1539-44.
- 6. Lyons B. & Raimes D. A.

Clinical Study Report E4599. A randomised phase II/III trial of paclitaxel plus carboplatin with or without bevacizumab in patients with advanced nonsquamous NSCLC.

7. Bourson A.

Clinical Study Report – BO17704: A randomized, double-blind multicenter 2-stage phase III study of bevacizumab in combination with cisplatin and gemcitabine versus placebo, cisplatin and gemcitabine in patients with advanced or recurrent non-squamous non-small cell lung cancer, who have not received prior chemotherapy. Research Report 1023798.

- 8. Clinical Study Report Addendum BO17704 Report n° 1028245, September 2008.
- 9. Zheng B., Klencke, B., Mackey H. & Hambleton J. Clinical Study Report E2100: A Randomized Phase Ill Trial of Paclitaxel plus Bevacizumab (rhuMAb VEGF) as First-Line Therapy for Locally Recurrent or Metastatic Breast Cancer. May 2006.
- 10. Updated Clinical Study Report E2100.
- 11. Hainsworth JD, et al. Treatment of metastatic renal cell carcinoma with a combination of bevacizumab and erlotinib. JCO 2005; 23:7889-7896.
- 12. Board RE, et al. Anti-angiogenic therapy in the treatment of advanced renal cell cancer. Cancer Treatment Reviews 2007, 33: 1-8.
- 13. Clinical Study Report GOG-0218: A phase III trial of carboplatin and paclitaxel plus placebo versus carboplatin and paclitaxel plus concurrent bevacizumab followed by placebo, versus carboplatin and paclitaxel plus concurrent and extended bevacizumab, in women with newly diagnosed, previously untreated, stage III or IV, epithelial ovarian, primary peritoneal or fallopian tube cancer. November 2010.
- 14. Clinical Study Report BO17707 (ICON7): A randomised, two-arm, multi-centre Gynaecologic Cancer InterGroup trial of adding bevacizumab to standard chemotherapy (carboplatin and paclitaxel) in patients with epithelial ovarian cancer. Report No. 1035868. November 2010.
- 15. Updated Clinical Study Report BO17707 (ICON7). Report No. 1057229. October 2013.
- 16. Clinical Study Report AVF4095g: A Phase III, multicenter, randomized, blinded, placebo-controlled trial of carboplatin and gemcitabine plus bevacizumab in patients with platinum-sensitive recurrent ovary, primary peritoneal, or fallopian tube carcinoma. Genentech, Inc., Report No. CSR AVF4095g (OCEANS), July 2011.
- 17. Updated Clinical Study Report AVF4095g. Report No. 1057545. November 2013.
- 18. Clinical Study Report MO22224: Open-label, randomized, two-arm Phase III evaluation of bevacizumab plus chemotherapy (CT+BV) versus chemotherapy (CT) alone. Report No. 1054737. July 2013.
- 19. Research Report No. 1060440 Erratum Clinical Study Report M022224. May 2014.
- 20. Krishnansu S. Tewari, Michael W. Sill, Harry J. Long, et al. Improved Survival with Bevacizumab in Advanced Cervical Cancer. N Engl J Med 2014; 370:734-43.



- 21. Clinical Study Report ML18147: A Randomized, Open-Label Phase III Intergroup Study: Effect of Adding Bevacizumab to Cross over Fluoropyrimidine Based Chemotherapy (CTx) in Patients with Metastatic Colorectal Cancer and Disease Progression under First-Line Standard CTx/Bevacizumab Combination. F. Hoffmann-La Roche AG, Report No. CSR 1045002, May 2012.
- 22. Clinical Study Report AVF3694g: A multicenter, phase III, randomized, placebo-controlled trial evaluating the efficacy and safety of bevacizumab in combination with chemotherapy regimens in subjects with previously untreated metastatic breast cancer. Genentech Inc., Report No. CSR AVF3694g, September 14 2009.
- 23. Clinical Study Report Addendum: A multicenter, phase III, randomized, placebo-controlled trial evaluating the efficacy and safety of bevacizumab in combination with chemotherapy regimens in subjects with previously untreated metastatic breast cancer. Genentech Inc., Report No. CSR AVF3694g, September 16, 2009.
- 24. Clinical Study Report JO25567: Erlotinib alone or with bevacizumab as first-line therapy in patients with advanced non-squamous non-small-cell lung cancer harbouring EGFR mutations: an open-label, randomised, multicentre, phase 2 study. Report No. 1061668. 30 September 2014.
- 25. Clinical Study Report GOG-0213 (Roche No. ML01187) A phase III randomized controlled clinical trial of carboplatin and paclitaxel alone or in combination with bevacizumab followed by bevacizumab and secondary cytoreductive surgery in platinum-sensitive, recurrent ovarian, peritoneal primary and fallopian tube cancer. Report No. 1070243. May 2016
- 26.Xiaoyun Wu et al., A Global Phase I Clinical Study Comparing the Safety and Pharmacokinetics of Proposed Biosimilar BAT1706 and Bevacizumab (Avastin®) in Healthy Male Subjects, BioDrugs, 2019 Jun;33(3):335-342. 27.Hong Zhang et al., Tolerance, variability, and pharmacokinetics of bevacizumab biosimilars in Chinese healthy male subjects, Cancer Chemother Pharmacol, 2018 Oct;82(4):615-623.
- 28. Fonte: Clinical Study Report BAT1706-003-CR

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades Farmacodinâmicas

Bevyx (bevacizumabe) é um inibidor do fator de crescimento endotelial vascular. O bevacizumabe é um anticorpo IgG1 monoclonal humanizado recombinante que contém regiões estruturais humanas e regiões determinantes de complementaridade murina. O bevacizumabe tem um peso molecular aproximado de 149 kDa. É produzido em um sistema de expressão de células de mamíferos (ovário de Hamster Chinês).

Mecanismo de ação

Os produtos do bevacizumabe ligam-se ao VEGF e evitam a interação de VEGF com seus receptores (Flt-1 e KDR) na superfície das células endoteliais. A interação de VEGF com seus receptores leva à proliferação de células endoteliais e à formação de novos vasos sanguíneos, em modelos de angiogênese *in vitro*. A administração de produtos de bevacizumabe a modelos de xenotransplante de câncer de cólon, em camundongos "nude" (atímicos), causou redução do crescimento microvascular e inibição da progressão da doença metastática.

Propriedades Farmacocinéticas:

O perfil farmacocinético de bevacizumabe foi avaliado utilizando um ensaio que mede as concentrações séricas totais de bevacizumabe (ou seja, o ensaio não fez distinção entre bevacizumabe livre e bevacizumabe ligado ao ligante de VEGF). Com base em uma análise farmacocinética populacional de 491 pacientes que receberam de 1 a 20 mg/kg de bevacizumabe a cada semana, a cada 2 semanas ou a cada 3 semanas, a farmacocinética do bevacizumabe demonstrou ser linear, e o tempo previsto para



atingir mais de 90% da concentração no estado estacionário é 84 dias. A taxa de acumulação após uma dose de 10 mg/kg de bevacizumabe, uma vez a cada 2 semanas, é de 2,8.

Simulações populacionais da exposição a bevacizumabe proporcionam uma concentração-vale mediana de 80,3 mcg/mL no Dia 84 (10°, 90° percentil: 45, 128) após uma dose de 5 mg/kg uma vez a cada duas semanas.

Distribuição

A média (coeficiente de variação% [CV%]) do volume de distribuição central é de 2,9L (22%).

Eliminação

A depuração média (CV%) é de 0,23 L/dia (33%). A meia-vida estimada é de 20 dias (11 a 50 dias).

Populações específicas

A depuração de bevacizumabe variou de acordo com o peso corporal, gênero e carga tumoral. Após a correção para o peso corporal, os homens tiveram uma depuração de bevacizumabe superior (0,26 L/dia vs. 0,21 L/dia) e maior volume de distribuição central (3,2 L vs. 2,7 L), comparado com as mulheres. Pacientes com carga tumoral mais elevada (no valor ou acima do valor mediano da área de superfície tumoral) tiveram uma depuração de bevacizumabe superior (0,25 L/dia vs. 0,20 L/dia) aos pacientes com cargas tumorais abaixo da mediana. No estudo AVF2107g, não houve evidência de eficácia menor (razão de risco para sobrevida global) em homens ou pacientes com carga tumoral mais alta tratados com bevacizumabe, em comparação com mulheres e pacientes com carga tumoral baixa.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Bevyx é contraindicado a pacientes com hipersensibilidade conhecida a qualquer componente do produto, a produtos de células de ovário de hamster chinês ou a outros anticorpos recombinantes humanos ou humanizados.

A doação de sangue é contraindicada durante o tratamento com bevacizumabe, devido ao dano que ele pode causar à pessoa que receber o sangue. Gravidez e lactação

Categoria de risco na gravidez: C.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Foi demonstrado que a angiogênese é muito importante para o desenvolvimento fetal. A inibição da angiogênese com a administração de **Bevyx** pode causar resultado adverso na gravidez.

Não houve nenhum estudo adequado e bem controlado em gestantes (vide item "Advertências e precauções- Toxicidade reprodutiva"). Sabe-se que IgGs cruzam a barreira placentária e que o bevacizumabe pode inibir a angiogênese no feto. No período pós-comercialização, foram observados casos de anormalidades fetais em mulheres tratadas com bevacizumabe isolado ou



em combinação com quimioterápicos embriotóxicos já conhecidos (vide item "Reações adversas – Experiência pós-comercialização"). Portanto, **Bevyx** não deve ser usado durante a gravidez.

Contracepção

Em mulheres com potencial para engravidar, medidas contraceptivas adequadas devem ser utilizadas durante o tratamento com **Bevyx**. Com base em considerações farmacocinéticas, as medidas contraceptivas devem ser utilizadas durante, pelo menos, seis meses depois da última dose de **Bevyx**.

Fertilidade

O bevacizumabe pode prejudicar a fertilidade feminina. As mulheres com potencial para engravidar devem ser aconselhadas sobre as estratégias de preservação da fertilidade antes de iniciar o tratamento com **Bevyx** (vide "Advertências e Precauções").

Estudos de segurança com doses repetidas em animais demonstraram que bevacizumabe pode ocasionar efeitos adversos na fertilidade feminina. Um subgrupo com 295 mulheres prémenopausadas demonstrou alta incidência de novos casos de insuficiência ovariana no grupo bevacizumabe, comparado ao grupo controle. Após descontinuação do tratamento com **Bevyx**, as funções ovarianas foram recuperadas na maioria das pacientes. Os efeitos do tratamento a longo prazo são desconhecidos.

Lactação

Este medicamento é contraindicado para uso por lactantes.

Não se sabe se bevacizumabe é excretado no leite humano. Como a IgG materna é excretada no leite, **Bevyx** pode prejudicar o crescimento e o desenvolvimento do lactente. Portanto, as mulheres devem ser orientadas a interromper o aleitamento materno durante o tratamento e a não amamentar durante, pelo menos, seis meses depois da última dose de **Bevyx**.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Gerais

Para aumentar a rastreabilidade dos medicamentos biológicos, o nome comercial e o número de lote do produto administrado devem ser claramente registrados (ou declarados) no prontuário médico do paciente.

Perfurações gastrintestinais e fístulas

Pacientes podem estar sob risco aumentado para desenvolvimento de perfuração gastrintestinal (vide item "Reações adversas") e de vesícula biliar (vide itens "Reações adversas" e "Experiência Pós-comercialização") quando tratados com bevacizumabe. **Bevyx** deve ser suspenso permanentemente em pacientes que desenvolverem perfuração gastrintestinal.



Perfurações gastrointestinais graves, e por vezes fatais, ocorreram com uma incidência mais elevada em pacientes recebendo produtos de bevacizumabe, em comparação com pacientes recebendo quimioterapia. A incidência variou de 0,3% a 3% entre os estudos clínicos, com maior incidência em pacientes com histórico de radiação pélvica anterior. A perfuração pode ser complicada por abscesso intra-abdominal, formação de fístula e necessidade de ostomias de derivação. A maioria das perfurações ocorreu dentro de 50 dias da primeira dose (*vide* "Reações Adversas").

Fístulas graves (incluindo traqueoesofágicas, broncopleurais, biliares, vaginais, renais e vesicais) ocorreram com maior incidência em pacientes que receberam produtos de bevacizumabe, em comparação com pacientes que receberam quimioterapia. A incidência variou de <1% a 1,8% em estudos clínicos, com maior incidência em pacientes com câncer cervical. A maioria das fístulas ocorreu dentro de 6 meses após a primeira dose. Pacientes que desenvolvem fístula vaginal gastrointestinal também podem ter uma obstrução intestinal e exigir intervenção cirúrgica, bem como uma ostomia de derivação.

Pacientes em tratamento com bevacizumabe para câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático podem apresentar risco aumentado de fístula entre a vagina e qualquer parte do trato gastrintestinal (fístula gastrintestinal-vaginal) (vide item "Reações adversas").

Radiação prévia é um fator de risco para perfuração gastrintestinal e para fístula gastrintestinal-vaginal em pacientes tratadas com bevacizumabe para câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático, e todas as pacientes com perfuração gastrintestinal e fístula gastrintestinal-vaginal apresentaram histórico de radiação prévia.

Evite **Bevyx** em pacientes com câncer de ovário que apresentem evidência de envolvimento retossigmoide, por exame pélvico, ou envolvimento intestinal, por tomografia computadorizada, ou sintomas clínicos de obstrução intestinal.

Descontinuar em pacientes que desenvolverem perfuração gastrointestinal, fístula traqueoesofágica ou qualquer fístula de grau 4. Descontinuar **Bevyx** em pacientes com formação de fístula envolvendo qualquer órgão interno.

Fístula não gastrintestinal (vide item "Reações adversas")

Os pacientes podem ter risco aumentado para o desenvolvimento de fístula quando tratados com bevacizumabe.

O tratamento deve ser permanentemente descontinuado em pacientes com fístula traqueoesofágica ou qualquer fístula grau 4. A informação disponível ainda é limitada quanto ao uso contínuo em pacientes com outros tipos de fístula. Em casos de fístula interna não gastrintestinal, a descontinuação do medicamento deve ser considerada.

Hemorragia (vide item "Reações adversas")



Pacientes tratados com bevacizumabe apresentam risco aumentado de hemorragia, especialmente hemorragias associadas ao tumor. Os produtos de bevacizumabe podem resultar em dois padrões distintos de sangramento: hemorragia leve, sendo mais comumente epistaxe de Grau 1, e hemorragia grave, que em alguns casos, pode ser fatal. Hemorragia grave ou fatal, incluindo hemoptise, sangramento gastrointestinal, hematêmese, hemorragia do SNC, epistaxe e sangramento vaginal, ocorreu com frequência até 5 vezes maior em pacientes recebendo bevacizumabe, em comparação com pacientes recebendo apenas quimioterapia. Em estudos clínicos, a incidência de eventos hemorrágicos de Graus 3-5 variou de 0,4% a 7% em pacientes recebendo bevacizumabe (vide "Reações adversas"). Descontinuar **Bevyx** em pacientes que desenvolverem hemorragia de Graus 3-4.

Baseando-se em diagnósticos por imagens, sinais ou sintomas, pacientes com metástases no SNC não tratados foram rotineiramente excluídos dos ensaios clínicos com o produto comparador Avastin®. Portanto, o risco de hemorragia no SNC em tais pacientes não foi avaliado prospectivamente em estudos clínicos randomizados. Os pacientes devem ser monitorados quanto a sinais e sintomas de sangramento no SNC, e o tratamento deve ser interrompido em caso de sangramento intracraniano.

Não existe nenhuma informação sobre o perfil de segurança de bevacizumabe em pacientes com diátese hemorrágica congênita, coagulopatia adquirida ou que recebem dose plena de anticoagulantes para tratamento de tromboembolismo antes do início do tratamento com bevacizumabe, visto que pacientes com tais condições foram excluídos dos estudos clínicos. Portanto, recomenda-se cautela antes de iniciar o tratamento com bevacizumabe nesses pacientes. No entanto, pacientes que desenvolveram trombose venosa enquanto tratados com bevacizumabe não pareceram apresentar incidência aumentada de sangramento grau 3 ou maior quando tratados com dose plena de varfarina e bevacizumabe concomitantemente.

Infecções oculares graves após uso intravítreo não aprovado (vide item "Reações adversas")

Casos individuais e agrupamentos de eventos adversos oculares graves foram relatados após uso intravítreo não aprovado de Avastin®, incluindo endoftalmite infecciosa e outras condições inflamatórias oculares, algumas levando à cegueira.

Hemorragia pulmonar/hemoptise

Pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células tratados com bevacizumabe podem ter risco de apresentar hemorragia pulmonar/hemoptise grave e, em alguns casos, fatal. Hemorragia pulmonar grave ou fatal ocorreu em 31% dos pacientes com NSCLC escamoso e 4% dos pacientes com NSCLC não escamoso recebendo bevacizumabe com quimioterapia, em comparação com nenhum dos pacientes recebendo quimioterapia isolada.



Pacientes com hemorragia pulmonar /hemoptise recente (> ½ colher de chá de sangue) não devem ser tratados com **Bevyx**.

Hipertensão

Foi observada incidência aumentada de hipertensão em pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação com pacientes que receberam quimioterapia isolada. Em estudos clínicos, a incidência de hipertensão de graus 3-4 variou de 5% a 18%.

Dados de segurança clínica sugerem que a incidência de hipertensão é, provavelmente, dose dependente. Hipertensão preexistente deve ser adequadamente controlada antes de se iniciar o tratamento com **Bevyx**. Não existem informações sobre o efeito de bevacizumabe em pacientes com hipertensão não controlada no início do tratamento com **Bevyx**. O monitoramento da pressão arterial é recomendável durante o tratamento com **Bevyx** (vide item "Reações adversas"). Na maioria dos casos, a hipertensão foi adequadamente controlada com terapia anti-hipertensiva padrão baseada na avaliação individual do paciente afetado. **Bevyx** deve ser permanentemente interrompido se a hipertensão não puder ser adequadamente controlada com medicamentos anti-hipertensivos ou se o paciente desenvolver crise hipertensiva ou encefalopatia hipertensiva (vide item "Reações adversas").

Síndrome da Encefalopatia Posterior Reversível (SEPR)

Houve raros relatos de pacientes tratados com bevacizumabe que tenham desenvolvido sinais e sintomas que são consistentes com a SEPR (<0,5% dos pacientes em estudos clínicos). O início dos sintomas ocorreu de 16 horas a 1 ano após a primeira dose. PRES é um distúrbio neurológico que pode se manifestar com cefaleia, convulsão, letargia, confusão, cegueira e outros distúrbios visuais e neurológicos, podendo haver hipertensão leve a grave. O diagnóstico de SEPR requer confirmação por imagem do cérebro, preferencialmente por ressonância magnética (RMI). Em pacientes que desenvolvem SEPR, o tratamento de sintomas específicos, incluindo controle de hipertensão, é recomendado juntamente à descontinuação de Bevyx. Os sintomas geralmente remitem ou melhoram dentro de alguns dias após a descontinuação de bevacizumabe, embora alguns pacientes tenham apresentado sequelas neurológicas contínuas. A segurança da retomada do tratamento com Bevyx em pacientes que anteriormente tenham apresentado SEPR não é conhecida (vide item "Experiência pós-comercialização").

Tromboembolismo arterial

Em estudos clínicos, a incidência de tromboembolismo arterial (TEA), incluindo acidente vascular cerebral, ataque isquêmico transitório (AIT) e infarto agudo do miocárdio (IAM), foi maior em pacientes que receberam bevacizumabe em combinação com quimioterapia, em



comparação aos pacientes que receberam apenas quimioterapia.

Bevyx deve ser definitivamente interrompido em pacientes que desenvolverem eventos tromboembólicos arteriais. A segurança para reiniciar os medicamentos com bevacizumabe após a resolução de TEA não é conhecida.

Descontinuar **Bevyx** em pacientes que desenvolverem TEA grave.

Pacientes que recebem bevacizumabe mais quimioterapia com histórico de tromboembolismo arterial, diabetes ou idade acima de 65 anos apresentam risco aumentado de desenvolvimento de eventos tromboembólicos arteriais durante o tratamento. Recomenda-se cautela ao tratar tais pacientes com **Bevyx**.

Tromboembolismo venoso (vide item "Reações adversas")

Pacientes sob tratamento com bevacizumabe podem estar sob risco de desenvolver eventos tromboembólicos venosos (TEV), incluindo embolia pulmonar.

Pacientes tratados com bevacizumabe para câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático podem estarsob risco aumentado de eventos tromboembólicos venosos. **Bevyx** deve ser descontinuado em pacientes com eventos tromboembólicos venosos grau 4 (risco de morte), incluindo embolia pulmonar. Pacientes com eventos tromboembólicos venosos grau ≤ 3 necessitam de monitoramento rigoroso.

Insuficiência cardíaca congestiva (vide item "Reações adversas")

Eventos consistentes com insuficiência cardíaca congestiva (ICC) foram relatados em estudos clínicos com bevacizumabe. Os sintomas variaram de declínios assintomáticos na fração da ejeção ventricular esquerda à insuficiência cardíaca congestiva sintomática, exigindo tratamento ou hospitalização.

Estudos com **Bevyx** demonstraram que o tempo para o início da disfunção ventricular esquerda ou ICC foi de 1 a 6 meses após a primeira dose, em pelo menos 85% dos pacientes, sendo resolvida em 62% dos pacientes que desenvolveram ICC no braço com bevacizumabe, em comparação com 82% no braço do grupo placebo. Suspenda **Bevyx** em pacientes que desenvolverem ICC.

Deve-se ter cautela ao tratar com bevacizumabe pacientes com doença cardiovascular clinicamente significativa, tais como doença arterial coronariana ou insuficiência cardíaca congestiva preexistente. **Bevyx** não é indicado para uso com quimioterapia à base de antraciclina. A incidência de disfunção ventricular esquerda de Grau >3 foi de 1% em pacientes que receberam bevacizumabe, em comparação com 0,6% dos pacientes que receberam quimioterapia isolada. Entre os pacientes que receberam tratamento prévio com antraciclina, a taxa de ICC foi de 4% para os pacientes que receberam bevacizumabe com quimioterapia, em comparação com 0,6% dos pacientes que receberam quimioterapia isolada. A maioria dos pacientes que



desenvolveu ICC sofria de câncer de mama metastático e tinha recebido tratamento prévio com antraciclinas, além de radioterapia prévia na parede do hemitórax esquerdo ou outros fatores de risco para ICC estavam presentes.

Em pacientes com neoplasia hematológica não tratados previamente, a incidência de ICC e o declínio da fração de ejeção do ventrículo esquerdo (FEVE) aumentaram em pacientes que receberam bevacizumabe com quimioterapia à base de antraciclina, em comparação com pacientes que receberam placebo com o mesmo regime quimioterápico. A proporção de pacientes com um declínio na FEVE da condição inicial de ≥20% ou um declínio da condição inicial de 10% para <50% foi de 10% em pacientes recebendo bevacizumabe com quimioterapia, em comparação com 5% em pacientes recebendo quimioterapia isolada.

Nas pacientes do estudo AVF3694g que receberam tratamento com antraciclinas e que não haviam recebido antraciclinas previamente, não foi observado aumento da incidência de todos os graus de ICC no grupo antraciclina + bevacizumabe em comparação ao grupo em tratamento somente com antraciclinas. Eventos de ICC grau 3 ou maior foram um pouco mais frequentes entre os pacientes que receberam bevacizumabe mais quimioterapia em comparação aos pacientes que recebem somente quimioterapia. Esse resultado é consistente com os ocorridos em pacientes em outros estudos de câncer de mama metastático que não receberam tratamento com antraciclinas concomitantemente.

Neutropenia

Índices aumentados de neutropenia grave, neutropenia febril ou infecção com neutropenia grave (incluindo óbito) foram observados em pacientes tratados com alguns regimes mielotóxicos de quimioterapia associados ao medicamento comparador Avastin®, em comparação à quimioterapia sem adição de Avastin®.

Cicatrização e cirurgias

O bevacizumabe pode afetar de forma adversa o processo de cicatrização. Foram relatadas graves complicações na cicatrização com consequências fatais.

Em um estudo clínico controlado, em que bevacizumabe não foi administrado dentro 28 dias em procedimentos cirúrgicos de grande porte, a incidência de complicações na cicatrização de feridas, incluindo complicações graves e fatais, foi de 15% em pacientes com mCRC submetidos à cirurgia enquanto recebiam bevacizumabe, e de 4% em pacientes que não receberam bevacizumabe. Em um estudo clínico controlado em pacientes com GBM (glioblastoma) recidivante ou recorrente, a incidência de eventos de cicatrização de feridas foi de 5% em pacientes que receberam bevacizumabe e de 0,7% em pacientes que não receberam (vide "Reações adversas").

Portanto, o tratamento com **Bevyx** deve ser suspenso durante o prazo de, no mínimo, 28 dias



depois de cirurgia de grande porte ou até que a ferida cirúrgica esteja completamente cicatrizada. Em pacientes com complicações na cicatrização de feridas durante tratamento com **Bevyx**, o medicamento deve ser suspenso até que a ferida esteja completamente cicatrizada. O tratamento com **Bevyx** deve ser suspenso antes de cirurgia eletiva (vide item "Reações adversas").

Fascite necrosante, incluindo casos fatais, foi raramente relatada em pacientes tratados com bevacizumabe. É geralmente secundária a complicações na cicatrização, perfuração gastrintestinal ou formação de fístula. Em pacientes que desenvolvam fascite necrosante, deve-se iniciar prontamente o tratamento adequado e interromper o tratamento com **Bevyx**.

Lesão Renal e Proteinúria (vide item "Reações adversas")

Em estudos clínicos, a incidência de proteinúria foi maior em pacientes que receberam bevacizumabe em combinação com quimioterapia, em comparação àqueles que receberam apenas quimioterapia. Proteinúria grau 4 (síndrome nefrótica) foi observada em até 1,4% dos pacientes tratados com o comparador Avastin®. Em caso de síndrome nefrótica, o tratamento com **Bevyx** deve ser permanentemente descontinuado.

Em uma análise exploratória agrupada de pacientes de sete estudos clínicos randomizados, 5% dos pacientes que receberam bevacizumabe com quimioterapia apresentaram proteinúria de Graus 2-4 (definido como tira reagente de urina 2+ ou superior ou >1 grama de proteína por 24 horas ou síndrome nefrótica), que foi resolvida em 74% dos pacientes. O bevacizumabe foi reiniciado em 42% dos pacientes. Dos 113 pacientes que reiniciaram bevacizumabe, 48% apresentaram um segundo episódio de proteinúria de Graus 2-4.

A síndrome nefrótica ocorreu em <1% dos pacientes que receberam bevacizumabe em estudos clínicos, em alguns casos com desfecho fatal. Em uma série de casos publicada, a biópsia renal de 6 pacientes com proteinúria mostrou resultados consistentes com microangiopatia trombótica. Os resultados de uma análise retrospectiva de 5.805 pacientes que receberam bevacizumabe com quimioterapia, e 3.713 pacientes que receberam quimioterapia isolada, mostraram taxas superiores de níveis elevados de creatinina sérica (entre 1,5 a 1,9 vezes comparado aos níveis basais) em pacientes que receberam bevacizumabe. Os níveis de creatinina sérica não retornaram aos valores basais em aproximadamente um terço dos pacientes que receberam bevacizumabe.

Monitore a proteinúria por análise de urina com fita reagente para o desenvolvimento ou agravamento da proteinúria com urinálise seriada durante a terapia com **Bevyx**. Pacientes com leitura de fita reagente de urina 2+ ou superior devem ser submetidos a avaliação adicional, com coleta de urina de 24 horas. Suspenda em caso de proteinúria maior ou igual a 2 gramas por 24 horas e reinicie quando menor que 2 gramas por 24 horas. Descontinue em pacientes que desenvolverem síndrome nefrótica.

Os dados de um estudo de segurança pós-comercialização mostraram correlação fraca entre UPCR



(Razão Proteína Urinária / Creatinina) e a proteína da urina de 24 horas [Correlação de Pearson 0,39 (95% CI: 0,17, 0,57)].

Genotoxicidade / carcinogenicidade

Não foram realizados estudos para avaliar o potencial carcinogênico e mutagênico de Bevyx.

Fertilidade

Não foram realizados estudos específicos em animais para avaliar o efeito do bevacizumabe sobre a fertilidade em humanos. Não foi observado nenhum efeito adverso sobre os órgãos reprodutivos masculinos em estudos de toxicidade com doses repetidas em macacos cynomolgus. A inibição da função ovariana foi caracterizada por reduções no peso ovariano e/ou uterino e no número de corpos lúteos, redução na proliferação endometrial e inibição da maturação folicular em macacas cynomolgus tratadas com bevacizumabe durante 13 ou 26 semanas. As doses associadas com esse efeito foram ≥ quatro vezes a dose terapêutica humana ou ≥ duas vezes acima da exposição humana esperada, com base nas concentrações séricas médias em macacas. Em coelhas, a administração de 50 mg/kg de bevacizumabe resultou em redução significativa do peso ovariano e do número de corpos lúteos. Após um período de recuperação de 4 ou 12 semanas, houve uma tendência sugestiva de reversibilidade. Após o período de recuperação de 12 semanas, a parada da maturação folicular não foi mais observada, mas o peso ovariano ainda estava moderadamente reduzido. A proliferação endometrial reduzida não foi mais observada no intervalo de recuperação de 12 semanas; no entanto, a diminuição do peso uterino, a ausência de corpos lúteos e a redução do número de ciclos menstruais permaneceram evidentes. Os resultados em macacas e coelhas foram reversíveis com a interrupção do tratamento. É provável que a inibição da angiogênese após a administração de bevacizumabe resulte em efeito adverso sobre a fertilidade feminina.

Toxicidade reprodutiva

Foi demonstrado que bevacizumabe é embriotóxico e teratogênico quando administrado a coelhas. Os efeitos observados incluíram reduções de peso materno e fetal, número aumentado de reabsorções fetais e incidência aumentada de alterações macroscópicas e esqueléticas fetais específicas, incluindo opacidades de córnea e ossificação anormal do crânio e do esqueleto, defeitos nos membros e falanges. Além disso, os modelos animais vinculam a angiogênese e VEGF e VEGFR2 a aspectos críticos da reprodução feminina, desenvolvimento embriofetal e desenvolvimento pós-natal. As evoluções fetais adversas foram observadas em todas as doses testadas, de 10 a 100 mg/kg. Informações sobre as malformações fetais observadas no período



de pós-comercialização estão apresentadas nos itens "Contraindicações e Reações adversas".

Reações de hipersensibilidade, anafiláticas e relacionadas à infusão

Os pacientes podem ter risco de desenvolver reações à infusão, hipersensibilidade e anafiláticas (incluindo choques anafiláticos). É recomendada observação cuidadosa do paciente durante e após a administração de bevacizumabe. Caso alguma reação anafilática ocorra, a infusão deve ser permanentemente interrompida, e medidas clínicas apropriadas devem ser aplicadas.

Se uma reação relacionada à infusão ocorrer, o tratamento deve ser interrompido temporariamente até a resolução dos sintomas. A descontinuação permanente deve acontecer em casos de reação severa (grau ≥ 3) relacionada à infusão. A pré-medicação sistêmica não se justifica.

Insuficiência ovariana / fertilidade

O bevacizumabe pode prejudicar a fertilidade feminina. Dessa forma, antes de iniciar o tratamento, estratégias de preservação da fertilidade devem ser discutidas com mulheres com potencial de engravidar.

A incidência de insuficiência ovárica foi de 34% vs. 2% em mulheres na pré-menopausa que receberam bevacizumabe com quimioterapia, em comparação com aquelas que receberam quimioterapia isolada para tratamento adjuvante de um tumor sólido. Após a interrupção do bevacizumabe, a recuperação da função ovariana em todos os momentos durante o período pós-tratamento foi demonstrada em 22% das mulheres que receberam bevacizumabe. A recuperação da função ovariana é definida como a retomada da menstruação, um teste de gravidez β-HCG sérico positivo ou um nível de FSH <30 mIU / mL durante o período pós-tratamento. Os efeitos de longo prazo dos produtos de bevacizumabe sobre a fertilidade são desconhecidos. Informe as mulheres sobre o potencial reprodutivo de risco de falência ovariana antes de iniciar **Bevyx** (vide "Reações Adversas").

Uso geriátrico

A idade acima de 65 anos está associada a risco aumentado de problemas vasculares arteriais, incluindo derrame cerebral e infarto, durante o tratamento com o bevacizumabe.

Uso pediátrico

A eficácia e a segurança de bevacizumabe em pacientes pediátricos e adolescentes com idade abaixo de 18 anos não foram estabelecidas.

Bevyx não é aprovado para uso em pacientes abaixo de 18 anos. Em relatórios publicados, foram observados casos de osteonecrose em outros locais além da mandíbula, em pacientes abaixo de 18 anos expostos ao bevacizumabe (vide item "Características Farmacológicas - Dados de



segurança pré-clínica, Desenvolvimento epifisário").

Pacientes com insuficiência hepática ou renal

A eficácia e a segurança de bevacizumabe em pacientes com insuficiência renal ou hepática não foram estudadas.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas

Não foram realizados estudos sobre a capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas. No entanto, não existe nenhuma evidência de que o tratamento com bevacizumabe resulte em aumento dos eventos adversos que possam prejudicar a capacidade mental ou levar ao comprometimento da capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas.

Até o momento, não há informações de que bevacizumabe possa causar doping.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Efeito de agentes antineoplásicos na farmacocinética de bevacizumabe

Com base nos resultados de análises de farmacocinética populacional, não foi observada interação clinicamente relevante da quimioterapia coadministrada na farmacocinética de bevacizumabe. Também não houve diferenças clinicamente relevantes nem estatisticamente significativas na depuração de bevacizumabe em pacientes que receberam o medicamento comparador Avastin® em monoterapia, em comparação a pacientes que receberam Avastin® em combinação com alfainterferona 2a, erlotinibe ou quimioterapias (IFL, 5-FU/LV, carboplatina-paclitaxel, capecitabina, doxorrubicina ou cisplatina / gencitabina).

No entanto, 3 dos 8 pacientes que receberam bevacizumabe com paclitaxel e carboplatina tiveram menor exposição ao paclitaxel, após quatro ciclos de tratamento (no Dia 63), comparado ao Dia 0, enquanto os pacientes que receberam paclitaxel e carboplatina isoladamente tiveram uma maior exposição ao paclitaxel no Dia 63, comparado ao Dia 0.

Efeito de bevacizumabe na farmacocinética de outros agentes antineoplásicos

Não foi observada interação clinicamente relevante de bevacizumabe na farmacocinética da coadministração de alfainterferona 2a, erlotinibe (e seu metabólito ativo OSI-420), ou as quimioterapias de irinotecano (e seu metabólito ativo SN38), capecitabina, oxaliplatina (como determinado pela medida de platina livre e total), e cisplatina. Conclusões do impacto de bevacizumabe na farmacocinética de gencitabina não podem ser determinadas.

Combinação de bevacizumabe e maleato de sunitinibe



Em dois estudos clínicos de carcinoma de células renais metastático, foi relatada anemia hemolítica microangiopática (AHMA) em sete dos 19 pacientes tratados com bevacizumabe (10 mg/kg a cada duas semanas) em combinação com maleato de sunitinibe (50 mg por dia).

AHMA é uma doença hemolítica que pode se apresentar com fragmentação de glóbulos vermelhos, anemia e trombocitopenia. Adicionalmente, hipertensão (incluindo crise hipertensiva), creatinina elevada e sintomas neurológicos foram observados em alguns desses pacientes. Todos esses achados foram reversíveis com a descontinuação de bevacizumabe e maleato de sunitinibe (vide item "Advertências e precauções").

Radioterapia

A segurança e a eficácia de administração concomitante de radioterapia e bevacizumabe não foram estabelecidas.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Conservar em geladeira (temperatura entre 2º e 8º C). Proteger da luz.

Bevyx deve ser mantido em sua embalagem original até o momento do uso.

Não congelar. Não agitar o produto.

Cuidados após a diluição em solução salina estéril a 0,9%: armazene a solução diluída de **Bevyx** em geladeira (entre 2 °C e 8 °C) por até 8 horas.

Prazo de validade:

100 mg/4 mL (25 mg/mL): 12 meses a partir da data de fabricação.

400 mg/16 mL (25 mg/mL): 12 meses a partir da data de fabricação.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas

Solução estéril, transparente a ligeiramente opalescente, incolor a marrom claro para infusão intravenosa, em um frasco-ampola de dose única.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR



Informação importante na Administração

Não administre **Bevyx** dentro de pelo menos 28 dias após a cirurgia e até que a ferida esteja totalmente cicatrizada.

Preparação

- Utilize técnica asséptica apropriada.
- Inspecione visualmente o frasco quanto à presença de partículas e descoloração antes da preparação para administração. Descarte o frasco se a solução estiver turva, descolorida ou contiver partículas.
- Retire a quantidade necessária de **Bevyx** e dilua em um volume total de 100 ml de solução injetável de cloreto de sódio a 0,9%, USP. **NÃO ADMINISTRE NEM MISTURE A SOLUÇÃO DE DEXTROSE.**
- A faixa de concentração da solução de bevacizumabe final deve ser mantida entre 1,4 e 16,5 mg/mL.
- Descarte qualquer porção não utilizada deixada em um frasco, pois o produto não contém conservantes.
- Armazene a solução diluída de **Bevyx** entre 2 °C e 8 °C por até 8 horas.
- Não foram observadas incompatibilidades entre **Bevyx** e bolsas de cloreto de polivinila (PVC) ou poliolefina.
- Dispositivos de transferência de sistema fechado ("closed system transfer devices CSTD") não são recomendados para a preparação de bevacizumabe, uma vez que existem evidências insuficientes sobre a compatibilidade desses dispositivos com o produto.

Administração

- Administrar por infusão intravenosa.
- Primeira infusão: administre a infusão ao longo de 90 minutos.
- Infusões subsequentes: administre a segunda infusão ao longo de 60 minutos se a primeira infusão for tolerada. Administre todas as infusões subsequentes ao longo de 30 minutos se a segunda infusão ao longo de 60 minutos for tolerada.
- A redução da dose de **Bevyx**, por causa da presença de eventos adversos, não é recomendada. Se indicado, **Bevyx** deve ser suspenso ou temporariamente interrompido (vide item "Advertências e Precauções").
- Não administrar em injeção intravenosa direta ou em bolus.

Atenção:

A velocidade de infusão recomendada não deve ser excedida.

POSOLOGIA



Câncer colorretal metastático (CCRm)

Tratamento de primeira linha

Quando administrado em combinação com 5-fluorouracil/leucovorin; 5-fluorouracil/leucovorin e irinotecano ou 5-fluoruracil/leucovorin e oxaliplatina, a dose recomendada de **Bevyx** é de 5 mg/kg de peso corporal, administrada uma vez a cada 2 semanas, mantido continuamente até a progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

Quando administrado em combinação com capecitabina e oxaliplatina, a dose recomendada de **Bevyx** é de 7,5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 3 semanas, mantido continuamente até a progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

Tratamento de segunda linha sem utilização prévia de Bevyx

Quando administrado em combinação com 5-fluorouracil e leucovorin, seguido de 5-fluorouracil com oxaliplatina, a dose recomendada de **Bevyx** é de 10 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 2 semanas ou 15 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 3 semanas, mantido continuamente até a progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

Tratamento de segunda linha com utilização prévia de Bevyx

Quando administrado em combinação com fluoropirimidina/irinotecano ou fluoropirimidina/ oxaliplatina, a dose recomendada de **Bevyx** é de 5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 2 semanas ou 7,5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada 3 semanas, nos pacientes previamente tratados com bevacizumabe em primeira linha de tratamento, mantido continuamente até a nova progressão da doença de base ou até que ocorra a toxicidade inaceitável.

A quimioterapia utilizada no tratamento de segunda linha com utilização prévia de bevacizumabe deve ser diferente daquela utilizada para o tratamento de primeira linha.

Câncer de pulmão de não pequenas células localmente avançado, metastático ou recorrente

Tratamento de primeira linha de câncer de pulmão de não pequenas células em combinação com quimioterapia à base de platina

Bevyx é administrado em combinação com quimioterapia à base de platina, em até seis ciclos de tratamento seguidos de **Bevyx** em monoterapia até progressão da doença.

A dose recomendada de **Bevyx**, quando usado em associação com quimioterapia à base de cisplatina, é de 7,5 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada três semanas, por infusão intravenosa.

A dose recomendada de **Bevyx**, quando usado em associação com quimioterapia à base de carboplatina, é de 15 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada três semanas, por infusão intravenosa.



Recomenda-se que o tratamento com **Bevyx** seja mantido continuamente até a progressão da doença de base.

Tratamento de primeira linha de câncer de pulmão de não pequenas células com mutações ativadoras de EGFR em combinação com erlotinibe

A dose recomendada de **Bevyx**, quando usado em associação com erlotinibe, é de 15 mg/kg de peso corporal administrada uma vez a cada três semanas, por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento de **Bevyx** em associação com erlotinibe seja mantido até a progressão dadoença.

Consulte também as informações descritas na bula de erlotinibe quanto à seleção de pacientes e posologia.

Câncer de mama metastático ou localmente recorrente (CMM)

A dose recomendada de **Bevyx** é de 10 mg/kg de peso corporal administrada a cada duas semanas ou de 15 mg/kg de peso corporal administrada a cada três semanas, por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento com **Bevyx** seja mantido continuamente até a progressão da doença de base.

Câncer de células renais metastático e/ou avançado (mRCC)

A dose recomendada de **Bevyx** é de 10 mg/kg de peso corporal administrada a cada duas semanas, por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento com **Bevyx** seja mantido continuamente até a progressão da doença de base.

Câncer epitelial de ovário, tuba uterina e peritoneal primário

A dose recomendada de Bevyx administrada por infusão intravenosa é a seguinte:

Tratamento em primeira linha: 15 mg/kg de peso, uma vez a cada três semanas, em associação a carboplatina e paclitaxel por até seis ciclos de tratamento, seguido pelo uso continuado de **Bevyx** em monoterapia por 15 meses ou até progressão da doença ou toxicidade inaceitável, o que ocorrer primeiro.

Tratamento da doença recorrente platino sensível: 15 mg/kg de peso, uma vez a cada três semanas, em combinação com carboplatina paclitaxel por 6 ciclos e até 8 ciclos seguido pelo uso continuado de **Bevyx**, em monoterapia até a progressão da doença.

Alternativamente 15 mg/kg a cada 3 semanas quando administrado em combinação com carboplatina e gencitabina por seis ciclos (até o máximo dez ciclos), seguidos do uso contínuo de **Bevyx** como agente único até a progressão da doença.

BIOMM

Tratamento da doença recorrente platino resistente: 10 mg/kg de peso, uma vez a cada duas

semanas, em associação a um dos seguintes agentes: paclitaxel e topotecana (administrados

semanalmente) ou doxorrubicina lipossomal peguilada [vide item "Resultados de Eficácia -

MO22224 (AURELIA)" para regimes de quimioterapia]. Como alternativa, 15 mg/kg de peso a

cada três semanas em associação à topotecana administrada nos Dias 1-5, a cada três semanas

[vide item "Resultados de Eficácia - MO22224 (AURELIA)" para regimes de quimioterapia].

Recomenda-se que o tratamento seja continuado até a progressão da doença ou toxicidade

inaceitável.

Câncer de colo do útero

Bevyx é administrado em associação a um dos seguintes regimes quimioterápicos: paclitaxel e

cisplatina ou paclitaxel e topotecana (vide item "Resultados de Eficácia – Estudo GOG-0240"

para mais detalhes dos regimes de quimioterapia).

A dose recomendada de Bevyx é 15 mg/kg de peso corporal, administrada uma vez a cada três

semanas por infusão intravenosa.

Recomenda-se que o tratamento com Bevyx seja mantido continuamente até a progressão da

doença de base.

Instruções de dosagens especiais

Uso pediátrico: vide item "Advertências e precauções".

Insuficiência renal ou hepática: vide item "Advertências e precauções".

Uso geriátrico: não há recomendações especiais de doses para idosos com idade acima de 65

anos

Modificações de dosagem em reações adversas

A Tabela 1 descreve as modificações de dosagem em reações adversas específicas. Não são

recomendadas reduções de dose para Bevyx.

Tabela 1: modificações de dosagem em caso de reações adversas (consulte Advertências e Precauções

e Reações Adversas para cada caso):



Reação Adversa	Gravidade	Modificação de Dosagem Descontinuar Bevyx Descontinuar Bevyx		
Perfurações e fístulas gastrointestinais	 Perfuração gastrointestinal, qualquer grau Fístula traqueoesofágica, qualquer grau Fístula, grau 4 Formação de fístula envolvendo qualquer órgão interno 			
Cicatrização de feridas Complicações	 Complicações na cicatrização de feridas que requerem intervenção médica Fasciíte necrosante 			
Hemorragia	• Grau 3 ou 4	Descontinuar Bevyx		
	História recente de hemoptise de 1/2 colher de chá (2,5 mL) ou mais	Suspender Bevyx		
Eventos tromboembólicos	Tromboembolismo arterial grave Tromboembolismo arterial	Descontinuar Bevyx		
	• Tromboembolismo venoso, Grau 4	Descontinuar Bevyx		
Hipertensão	 Crise hipertensiva Encefalopatia hipertensiva	Descontinuar Bevyx		
	Hipertensão grave	Suspender Bevyx se não for controlada por tratamento médico; retome uma vez controlada		
Síndrome de Encefalopatia Posterior Reversível (PRES)	• Todas	Descontinuar Bevyx		
Lesão renal e proteinúria	Síndrome nefrótica	Descontinuar Bevyx		
	Proteinúria maior ou igual a 2 gramas por 24 horas em ausência de síndrome nefrótica	Suspender Bevyx até proteinúria inferior a 2 gramas por 24 horas		
Reações Relacionadas à Infusão	• Grave	Descontinuar Bevyx		
	Clinicamente significativa	Interromper a infusão; retomar à taxa de infusão diminuída após a resolução dos sintomas		
	Leve, clinicamente insignificante.	Diminuir taxa de infusão		



Reação Adversa	Gravidade	Modificação de Dosagem
Insuficiência Cardíaca Congestiva	Todas	Descontinuar Bevyx

9. REAÇÕES ADVERSAS

Experiência de estudos clínicos

Resumo do perfil de segurança

O perfil de segurança foi conduzido em pacientes com vários tipos de câncer tratados com bevacizumabe, predominantemente em combinação com quimioterapia. O perfil de segurança da população clínica de, aproximadamente, 5.200 pacientes é apresentado nesse item.

Os eventos adversos mais graves foram (vide item "Advertências e precauções"):

- Perfurações gastrintestinais;
- Hemorragia, incluindo hemorragia pulmonar/hemoptise, mais comum em pacientes com câncer depulmão de não pequenas células;
- Tromboembolismo arterial.

As análises dos dados de segurança clínica sugerem que as ocorrências de hipertensão e proteinúria durante o tratamento com bevacizumabe são, provavelmente, dose-dependente. Os eventos adversos mais frequentemente observados em todos os estudos clínicos com pacientes que recebem bevacizumabe foram hipertensão, fadiga ou astenia, diarreia e dor abdominal.

Resumo tabelado de reações adversas a medicamentos de ensaios clínicos

A Tabela 22 apresenta as reações adversas associadas ao uso de bevacizumabe em combinação com diferentes regimes de quimioterapia em múltiplas indicações, de acordo com a classe de sistema orgânico do MedDRA. A categoria de frequência correspondente para cada reação adversa ao medicamento é baseada na seguinte convenção: muito comum (≥1/10); comum (≥1/100 a <1/10); incomum (≥1/1.000 a <1/100); raro (≥1/10.000 a <1/10.000); muito raro (<1/10.000). Essas reações ocorreram com, pelo menos, 2% de diferença, quando comparadas ao braço controle (reações graus 3 − 5 do NCI-CTC − National Cancer Institute − Common Toxicity Criteria) ou com ao menos uma diferença de 10%, quando comparada ao braço controle (reações graus 1 − 5 NCI-CTC), em ao menos um dos estudos clínicos principais. A reação adversa é adicionada à categoria apropriada na tabela a seguir, de acordo com a maior incidência observada em qualquer um dos principais estudos clínicos. Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas em ordem decrescente de gravidade. Algumas reações adversas são reações comumente observadas com quimioterapia, no entanto, o bevacizumabe pode exacerbar essas



reações, quando combinado com agentes quimioterápicos. Exemplos incluem síndrome de eritrodisestesia palmoplantar com doxorrubicina lipossomal peguilada ou capecitabina, neuropatia sensorial periférica com paclitaxel ou oxaliplatina, desordens ungueais ou alopecia com paclitaxel, e paroníquia com erlotinibe.

Tabela 22. Reações adversas comuns e muito comuns

Classe de sistema orgânico	Reações adversas gradiferença entre os braços estud	Todos os graus de reações (≥ 10% de diferença entre os braços do estudo em pelo menos um estudo clínico)			
	Muito comum (≥ 10%)	Comum (≥ 1% - < 10%)	Muito comum (≥ 10%)		
Infecções e infestações		Sepse Abscesso Celulite Infecção	Paroníquia		
Distúrbios do sangue e sistema linfático	Neutropenia febril Leucopenia Neutropenia Trombocitopenia	Anemia Linfopenia			
Distúrbios no metabolismo e na nutrição		Desidratação Hiponatremia	Anorexia Hipomagnesemia Hiponatremia		
Distúrbios do sistema imunológico		Reações de hipersensibilidade, anafiláticas, relacionadas à infusão			
Distúrbios do sistema nervoso	1		Disgeusia Cefaleia Disartria		
Distúrbios oculares			Distúrbios oculares Lacrimejamento aumentado		
Distúrbios cardíacos		Insuficiência cardíaca congestiva Taquicardia supraventricular			
Distúrbios vasculares	Hipertensão	Tromboembolismo (arterial) Trombose venosa profunda Hemorragia	Hipertensão		
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino		Embolia pulmonar Dispneia Hipóxia Epistaxe	Dispneia Epistaxe Rinite Tosse		
Distúrbios gastrintestinais	Diarreia Náusea Vômito Dor abdominal	Perfuração intestinal Obstrução íleo intestinal Fístula reto-vaginal** Distúrbios gastrintestinais Estomatite Proctalgia	Obstipação Estomatite Hemorragia retal Diarreia		



Classe de sistema orgânico	Reações adversas gr diferença entre os braço esto	Todos os graus de reações (≥ 10% de diferença entre os braços do estudo em pelo menos um estudo clínico)	
	Muito comum (≥ 10%)	Comum (≥ 1% – < 10%)	Muito comum (≥ 10%)
Distúrbios endócrinos			Insuficiência ovariana*
Distúrbios de pele e tecido subcutâneo		Síndrome de eritrodisestesia palmoplantar	Dermatite esfoliativa Pele seca Manchas da pele
Distúrbios do osso, do tecido conectivo e musculoesquelético		Fraqueza muscular Mialgia Artralgia Lombalgia	Artralgia
Distúrbios urinários e renais		Proteinúria Infecção do trato urinário	Proteinúria
Distúrbios gerais e condições do local de administração	Astenia Fadiga	Dor Letargia Inflamação mucosa	Febre Astenia Dor Inflamação mucosa
Sistema reprodutivo e mama		Dor pélvica	
Exames complementares de diagnóstico			Perda de peso

^{*} Baseado no subestudo AVF3077s (NSABP C-08) com 295 pacientes.

Descrição de reações adversas medicamentosas selecionadas de estudos clínicos

As seguintes reações adversas, relatadas usando NCI-CTC para avaliação de toxicidade, foram observadas em pacientes tratados com bevacizumabe:

Perfuração gastrintestinal e fístula (vide item "Advertências e precauções")

O bevacizumabe vem sendo associado a casos graves de perfuração gastrintestinal. Perfurações gastrintestinais têm sido relatadas em estudos clínicos com incidência de menos de 1% em pacientes com câncer metastático de mama ou de pulmão de não pequenas células não escamoso, de até 2% em pacientes com câncer metastático de células renais ou câncer de ovário e até 2,7% (incluindo fístula gastrintestinal e abscesso) em pacientes com câncer colorretal metastático.

Evolução fatal foi relatada em, aproximadamente, um terço dos casos graves de perfuração gastrintestinal, que representa entre 0,2% e 1% de todos os pacientes tratados com bevacizumabe.

A partir de um estudo clínico com pacientes com câncer de colo do útero persistente, recorrente

^{**} Fístula reto-vaginal é a forma mais comum de fístula na categoria fístula gastrintestinal-vaginal.



ou metastático (estudo GOG-0240 conduzido com o comparador Avastin®), perfurações gastrintestinais (todos os graus) foram reportadas em 3,2% dos pacientes, sendo que todos tiveram histórico de radiação pélvica prévia.

A ocorrência desses eventos variou em tipo e gravidade, desde presença de ar livre observada em radiografia simples de abdome, que se resolveu sem tratamento, até perfuração intestinal com abscesso abdominal e evolução fatal. Em alguns casos, estava presente uma inflamação intra-abdominal de base, tanto por doença ulcerosa gástrica, como por necrose tumoral e diverticulite ou colite associadas à quimioterapia. A associação causal entre processo inflamatório intra-abdominal, perfuração gastrintestinal e bevacizumabe, não foi estabelecida.

Em um estudo com pacientes com câncer de colo de útero persistente, recorrente ou metastático, a incidência de fístula gastrintestinal-vaginal foi 8,3% em pacientes tratados com bevacizumabe e 0,9% em pacientes no braço controle, sendo que todos tiveram histórico de radiação pélvica prévia. Pacientes que desenvolveram fístula gastrintestinal-vaginal também podem ter obstruções intestinais e necessitar de intervenção cirúrgica, bem como ostomias.

Fístulas não gastrintestinais (vide item "Advertências e precauções")

O bevacizumabe foi associado com casos graves de fístula, incluindo eventos que resultaram em óbito.

A partir de um estudo clínico com pacientes com câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático (estudo GOG-0240 com bevacizumabe), 1,8% dos pacientes tratados com bevacizumabe e 1,4% dos pacientes no braço controle apresentaram fístula não gastrintestinal-vaginal, vesical ou do trato genital feminino.

Relatos incomuns (≥ 0,1% a < 1%) de outros tipos de fístula, que envolvem áreas do corpo que não o trato gastrintestinal (broncopleural e biliar) foram observados em várias indicações. Fístulas também foram observadas na experiência pós-comercialização.

Os eventos foram observados em diferentes períodos durante o tratamento, variando desde uma semana até mais de um ano após o início do tratamento com bevacizumabe, a maioria deles ocorrendo dentro dos primeiros seis meses de terapia.

Hemorragia

Em estudos clínicos realizados em todas as indicações, a incidência total de eventos hemorrágicos graus 3-5 NCI-CTC variou de 0,4% a 6,9% em pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação com 0 a 4,5% dos pacientes no grupo controle de quimioterapia. Os eventos hemorrágicos observados nos estudos clínicos com bevacizumabe foram, predominantemente, hemorragia associada ao tumor (veja a seguir) e hemorragia mucocutânea mínima, como epistaxe.



Hemorragia associada ao tumor

Casos de hemorragia pulmonar/hemoptise grave ou maciça foram observados principalmente em estudos realizados em pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células. Os possíveis incluem histologia escamosa, tratamento com fatores risco medicamentos antirreumáticos/anti-inflamatórios, tratamento com anticoagulantes, radioterapia prévia, terapêutica com bevacizumabe, antecedentes de aterosclerose, localização central do tumor e cavitação do tumor antes ou durante a terapia. As únicas variáveis que mostraram estar correlacionadas de forma estatisticamente significativa com hemorragia foram a terapia com bevacizumabe e a histologia escamosa. Pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células com histologia escamosa ou mista com predominância de histologia escamosa foram excluídos dos estudos subsequentes, embora os pacientes com histologia do tumor desconhecida tenham sido incluídos.

Nos pacientes com câncer de pulmão de não pequenas células, excluindo histologia com predomínio escamosa, os eventos de todos os graus foram observados com frequência de até 9,3%, quando tratados com bevacizumabe mais quimioterapia, em comparação com até 5% dos pacientes tratados só com quimioterapia. Os eventos de graus 3–5 foram observados em até 2,3% dos pacientes tratados com bevacizumabe mais quimioterapia, em comparação a < 1% em pacientes tratados só com quimioterapia. Hemorragia pulmonar /hemoptise maior ou maciça pode ocorrer repentinamente e, em até dois terços dos casos de hemorragias pulmonares graves, resultou em evento fatal.

Hemorragias gastrintestinais, incluindo hemorragia retal e melena, foram observadas em pacientes com câncer colorretal e avaliadas como hemorragias associadas ao tumor.

A incidência de sangramento de sistema nervoso central em pacientes com metástases de SNC não tratadas que receberam bevacizumabe não foi prospectivamente avaliada em estudos clínicos randomizados. Em análise exploratória retrospectiva, a partir de dados de 13 estudos randomizados concluídos em pacientes com tumores de vários tipos, três pacientes [de total de 91 (3,3%) com metástases cerebrais] apresentaram sangramento de SNC (todos grau 4), quando tratados com bevacizumabe, em comparação a um caso (grau 5) entre os 96 pacientes (1%) que não foram expostos a bevacizumabe. Em dois estudos subsequentes em pacientes com metástases cerebrais tratadas (que incluíram cerca de 800 pacientes), foi relatado um caso de sangramento de SNC grau 2.

Em todos os estudos clínicos de bevacizumabe foi observada hemorragia mucocutânea em até 50% dos pacientes tratados com bevacizumabe. Foi relatada, mais comumente, epistaxe grau 1 NCI-CTC com duração menor que cinco minutos e resolvida sem intervenção clínica, não necessitando de nenhuma alteração no esquema de tratamento com bevacizumabe.



Dados de segurança clínica sugerem que a incidência de pequenas hemorragias mucocutâneas (por exemplo, epistaxe) possa ser dose dependente.

Também houve eventos menos comuns de hemorragia mucocutânea mínima em outros locais, como sangramento gengival ou hemorragia vaginal.

Hipertensão (vide item "Advertências e precauções")

Nos estudos clínicos conduzidos com o bevacizumabe, com exceção do estudo JO25567, foi observada incidência total de hipertensão (todos os graus) variando até 42,1% nos braços com bevacizumabe em comparação com até 14% nos braços controle. A incidência total de hipertensão graus 3 e 4 NCI-CTC em pacientes que receberam bevacizumabe variou de 0,4% a 17,9%. Hipertensão grau 4 (crise hipertensiva) ocorreu em até 1,0% dos pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação com até 0,2% dos pacientes tratados com a mesma quimioterapia isolada.

No estudo JO25567, hipertensão de todos os graus foi observada em 77,3% dos pacientes que receberam bevacizumabe em combinação com erlotinibe como primeira linha de tratamento para câncer de pulmão de não-pequenas células, não escamoso com mutações ativadoras de EGFR, em comparação com 14,3% dos pacientes tratados somente com erlotinibe. Hipertensão de grau 3 ocorreu em 60,0% dos pacientes tratados com bevacizumabe em combinação com erlotinibe, em comparação a 11,7% dos pacientes tratados somente com erlotinibe. Não houve eventos de hipertensão graus 4 ou 5.

Geralmente, a hipertensão foi adequadamente controlada com anti-hipertensivos orais, como inibidores da enzima conversora da angiotensina, diuréticos e bloqueadores do canal de cálcio. Raramente resultou em descontinuação do tratamento com bevacizumabe ou hospitalização.

Casos muito raros de encefalopatia hipertensiva foram relatados, alguns dos quais foram fatais (vide item "Advertências e Precauções"). O risco de hipertensão associada a bevacizumabe não se correlacionou com as características basais dos pacientes, doença de base ou terapia concomitante.

Síndrome da Encefalopatia Posterior Reversível (vide item "Advertências e precauções")

Dois casos confirmados (0,8%) de SEPR foram reportados em um estudo clínico. Os sintomas geralmente resolvem-se ou melhoram dentro de dias, apesar de alguns pacientes desenvolverem sequelas neurológicas.

Tromboembolismo

- Tromboembolismo arterial

Incidência aumentada de eventos tromboembólicos arteriais foi observada em pacientes tratados



com bevacizumabe, incluindo acidentes cerebrovasculares, infarto do miocárdio, ataques isquêmicos transitórios e outros eventos tromboembólicos arteriais.

Em estudos clínicos, a incidência total variou em até 3,8% dos pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação com até 1,7% nos braços de controle da quimioterapia. Evento fatal foi relatado em 0,8% de pacientes que receberam bevacizumabe em combinação com quimioterapia, em comparação com 0,5% dos pacientes que receberam apenas quimioterapia. Acidentes cerebrovasculares (incluindo ataques isquêmicos transitórios) ocorreram em até 2,7% dos pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação com até 0,5% dos pacientes no grupo de controle; infarto do miocárdio em até 1,4% dos pacientes tratados com bevacizumabe em comparação com até 0,7% dos pacientes nos grupos de controle.

No estudo clínico AVF2192g com bevacizumabe, foram incluídos pacientes com câncer colorretal metastático que não eram candidatos ao tratamento com irinotecano. Nesse estudo, eventos tromboembólicos arteriais foram observados em 11% (11/100) dos pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação com 5,8% (6/104) no grupo controle que recebeu quimioterapia.

- Tromboembolismo venoso (vide item "Advertências e precauções")

Em estudos clínicos com bevacizumbe, a incidência total de eventos tromboembólicos venosos variou de 2,8% a 17,3% nos pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação com 3,2% a 15,6% nos braços de controle que receberam quimioterapia. Eventos tromboembólicos venosos incluem trombose venosa profunda e embolismo pulmonar. Eventos tromboembólicos venosos graus 3 – 5 foram relatados em até 7,8% dos pacientes tratados com quimioterapia mais bevacizumabe, em comparação com até 4,9% em pacientes que receberam apenas quimioterapia. Pacientes que apresentaram evento tromboembólico venoso podem estar sob alto risco de recorrência, se receberem bevacizumabe associado à quimioterapia, em comparação com quimioterapia isolada.

A partir de um estudo clínico com pacientes com câncer de colo do útero persistente, recorrente ou metastático (estudo GOG-0240), eventos tromboembólicos venosos graus 3–5 foram relatados em até 10,6% dos pacientes tratados com quimioterapia e bevacizumabe, em comparação com até 5,4% dos pacientes tratados com quimioterapia isolada.

Insuficiência cardíaca congestiva

Em estudos clínicos com bevacizumabe, insuficiência cardíaca congestiva (ICC) foi observada em todas as indicações avaliadas até o momento. Entretanto, ICC ocorreu, predominantemente, em pacientes com câncer de mama metastático. Em cinco estudos clínicos fase III com Avastin® (AVF2119g, E2100, BO17708, AVF3694g e AVF3693g), com pacientes com câncer de mama



metastático, insuficiência cardíaca congestiva de Grau 3 ou maior, reportada em pacientes tratadas com bevacizumabe em combinação com quimioterapia, foi de até 3,5%, comparada com até 0,9% nos braços controle.

Para os pacientes do estudo AVF3694g, que receberam antraciclinas concomitantemente ao bevacizumabe, a incidência de ICC grau 3 ou superior para os respectivos braços controle e bevacizumabe, foram semelhantesaos de outros estudos em câncer de mama metastático: 2,9% no braço antraciclina + bevacizumabe e 0% no braço antraciclina + placebo. Adicionalmente, no estudo AVF3694g, as incidências de ICC todos os graus foram semelhantes entre os braços antraciclina + bevacizumabe (6,2%) e antraciclina + placebo (6,0%).

A maioria das pacientes que desenvolveram insuficiência cardíaca congestiva durante os estudos clínicos em câncer de mama metastático apresentou melhora dos sintomas e/ou função ventricular esquerda depois de tratamento clínico adequado.

Na maioria dos estudos clínicos com bevacizumabe, pacientes com ICC grau II–IV (NYHA) preexistente foram excluídos; portanto, não há informações disponíveis sobre o risco de ICC nessa população.

A exposição prévia a antraciclinas e/ou irradiação da parede torácica podem ser possíveis fatores de risco para desenvolvimento de ICC.

O aumento da incidência de insuficiência cardíaca congestiva foi observado em estudos clínicos de pacientes com linfoma difuso de grandes células B que estavam recebendo bevacizumabe juntamente com doses cumulativas de doxorrubicina superiores a 300 mg/m². Esse estudo clínico fase III comparou rituximabe/ciclofosfamida/vincristina/doxorrubicina/prednisona (R-CHOP) e bevacizumabe com R-CHOP sem bevacizumabe. A incidência de insuficiência cardíaca congestiva foi, em ambos os braços do estudo, superior àquela observada para a terapia com doxorrubicina; a taxa foi maior no braço R-CHOP e bevacizumabe.

Cicatrização de feridas (vide item "Advertências e precauções")

Como bevacizumabe pode ter impacto adverso sobre a cicatrização de feridas, pacientes submetidos à cirurgia de grande porte nos últimos 28 dias antes de iniciar o tratamento com bevacizumabe foram excluídos da participação nos estudos de fase III.

Segundo estudos clínicos realizados em câncer colorretal metastático, não houve risco aumentado de hemorragia pós-operatória ou complicações na cicatrização de feridas em pacientes que sofreram cirurgia de grande porte entre 28–60 dias antes do início da terapia com bevacizumabe. Foi observado aumento na incidência de hemorragia pós-operatória ou complicações na cicatrização de feridas, ocorrendo dentro de 60 dias de cirurgia de grande porte em pacientes em tratamento com Avastin® na época da cirurgia. A incidência variou entre 10% (4/40) e 20% (3/15).

Foram relatados casos de graves complicações na cicatrização durante o uso de bevacizumabe, alguns



dos quais apresentaram consequências fatais.

Nos estudos de câncer de mama metastático e localmente recorrente, complicações na cicatrização de feridas graus 3 a 5 foram observadas em até 1,1% das pacientes que recebiam bevacizumabe, em comparação com até 0,9% das pacientes dos braços de controle.

Proteinúria (vide item "Advertências e precauções")

Em estudos clínicos com o comparador Avastin®, proteinúria foi relatada na faixa de 0,7% a 54,7% dos pacientes recebendo bevacizumabe. A proteinúria variou em intensidade, desde clinicamente assintomática, transitória, traços de proteinúria até síndrome nefrótica. Proteinúria grau 3 foi relatada em até 8,1% dos pacientes tratados. Proteinúria grau 4 (síndrome nefrótica) foi observada em até 1,4% dos pacientes tratados.

Os pacientes com histórico de hipertensão podem apresentar risco aumentado para desenvolvimento de proteinúria, quando tratados com bevacizumabe. Existem evidências sugerindo que proteinúria grau 1 pode estar relacionada à dose de bevacizumabe. Recomenda-se efetuar um exame de proteinúria antes do início da terapia com bevacizumabe. Na maioria dos estudos clínicos, níveis proteicos na urina ≥ 2 g/24h levaram à interrupção de bevacizumabe até a recuperação dos níveis para < 2 g/24h.

Reações de hipersensibilidade, anafiláticas e relacionadas à infusão

Em alguns estudos clínicos, reações anafiláticas e do tipo anafilactóide foram notificadas mais frequentemente em pacientes tratados com o medicamento bevacizumabe comparador (Avastin®) em combinação com quimioterapia que apenas com quimioterapia isolada. A incidência dessas reações, em alguns estudos clínicos de Avastin®, é comum (de até 5% em pacientes tratados com bevacizumabe).

Insuficiência ovariana/fertilidade

A incidência de novos casos de insuficiência ovariana, definida como amenorreia por três ou mais meses, nível de $FSH \ge 30 \, mIU/mL$ e teste β -HCG de gravidez negativo, foi avaliada. Novos casos de insuficiência ovariana foram relatados mais frequentemente em pacientes que receberam bevacizumabe. Após a descontinuação do tratamento com bevacizumabe, a função ovariana foi recuperada na maioria das mulheres. Os efeitos de longa duração do tratamento com bevacizumabe na fertilidade feminina são desconhecidos.

Pacientes idosos

Em estudos clínicos randomizados com bevacizumabe a idade acima de 65 anos foi associada a risco aumentado para desenvolvimento de eventos tromboembólicos arteriais, incluindo acidentes cerebrovasculares, ataques isquêmicos transitórios e infarto do miocárdio, em



comparação com os pacientes com idade \leq 65 anos, quando tratados com bevacizumabe (vide item "Advertências e precauções"). Outras reações com maior frequência em pacientes acima de 65 anos foram: leucopenia e trombocitopenia graus 3–4, neutropenia, diarreia, náusea, cefaleia e fadiga em todos os graus. Em um estudo clínico, a incidência de hipertensão grau \geq 3 foi duas vezes maior nos pacientes > 65 anos do que no grupo mais jovem (< 65 anos). Em um estudo com pacientes de câncer de ovário recorrente resistente à platina, foram também reportadas alopecia, inflamação na mucosa, neuropatia sensorial periférica, proteinúria e hipertensão e ocorreram em uma taxa de, pelo menos, 5% maior no braço quimioterapia + bevacizumabe para os pacientes \geq 65 anos tratados com bevacizumabe, quando comparado com os pacientes < 65 anos tratados com bevacizumabe.

A partir de um estudo clínico com pacientes com câncer colorretal metastático (estudo AVF2107), não se observou aumento na incidência de outros eventos relacionados a bevacizumabe, incluindo perfuração gastrintestinal, complicações na cicatrização de feridas, insuficiência cardíaca congestiva e hemorragia em pacientes idosos (> 65 anos) que receberam bevacizumabe, em comparação aos pacientes com idade ≤ 65 anos também tratados com bevacizumabe.

Alterações laboratoriais

Neutropenia, leucopenia e presença de proteinúria podem estar associadas ao tratamento com bevacizumabe.

De acordo com estudos clínicos com Avastin®, as seguintes alterações laboratoriais graus 3 e 4 foram observadas com incidência aumentada (≥ 2%) nos pacientes tratados com bevacizumabe, em comparação àqueles nos grupos controle: hiperglicemia, hemoglobina diminuída, hipocalemia, hiponatremia, contagem diminuída de células brancas do sangue, tempo aumentado da protrombina e razão normalizada.

Estudos clínicos têm demonstrado que elevações transitórias na creatinina sérica (na faixa de 1,5–1,9 vez o nível basal), ambas com e sem proteinúria, estão associadas ao uso de bevacizumabe. A elevação observada na creatinina sérica não foi associada à maior incidência de manifestações clínicas de insuficiência renal nos pacientes tratados com bevacizumabe.

Experiência pós-comercialização

As reações adversas medicamentosas (Tabela 23) foram identificadas na experiência póscomercialização do medicamento de referência (**Avastin**[®]) com base em relatos de casos espontâneos e casos de literatura. As reações adversas estão listadas de acordo com a classe de sistema orgânico do MedDRA e a estimativa de frequência correspondente para cada reação adversa ao medicamento baseia-se na seguinte convenção: muito frequentes (≥1 / 10); comum (≥1 / 100 a <1/10); incomum



 $(\ge 1 / 1.000 \text{ a} < 1/100)$; raro $(\ge 1 / 10.000 \text{ a} < 1 / 1.000)$; muito raro (< 1 / 10.000).

Tabela 23. Reações adversas de acordo com a experiência pós-comercialização

Reação adversa	Frequência		
Infecções e infestações			
Fascite necrosante ^{1,2}	Raro		
Distúrbios do sistema nervoso			
Encefalopatia hipertensiva ^{2,3}	Muito raro		
Síndrome da encefalopatia posterior reversível ²	Raro		
Distúrbios vasculares			
Microangiopatia trombótica renal, manifestada clinicamente como proteinúria ^{2,4}	Desconhecido		
Distúrbios respiratórios, torácicos e do mediastino			
Perfuração do septo nasal	Desconhecido		
Hipertensão pulmonar	Desconhecido		
Disfonia	Comum		
Distúrbios gastrointestinais			
Úlcera gastrointestinal	Desconhecido		
Distúrbios hepatobiliares			
Perfuração da vesícula biliar	Desconhecido		
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo			
Osteonecrose da mandíbula ⁴	Desconhecido		
Osteonecrose em regiões diferentes da mandíbula ^{5,6}	Desconhecido		
Distúrbios congênitos, familiares e genéticos			
Anormalidades fetais ⁷	Desconhecido		

¹ Geralmente secundária a complicações na cicatrização de feridas, perfuração gastrointestinal ou formação de fístula.

Imunogenicidade

Como com todas as proteínas terapêuticas, existe potencial para imunogenicidade. A detecção da formação de anticorpos é altamente dependente da sensibilidade e especificidade do ensaio. Além disso, a incidência observada de positividade de anticorpos (incluindo anticorpos neutralizantes) em um ensaio pode ser influenciada por vários fatores, incluindo metodologia do ensaio, manuseio da amostra, tempo de coleta da amostra, medicamentos concomitantes e doença subjacente. Por estas razões, a comparação da incidência de anticorpos para bevacizumabe nos estudos descritos abaixo com a incidência de anticorpos em outros estudos, ou para outros produtos com bevacizumabe, pode ser enganosa.

Em estudos clínicos para o tratamento adjuvante de um tumor sólido, 0,6% (14/2233) dos pacientes testaram positivo para anticorpos anti-bevacizumabe emergentes do tratamento, conforme detectado por

² Ver item "Advertências e precauções".

³ Ver item "Reações adversas".

⁴ Casos de osteonecrose da mandíbula foram observados em pacientes tratados com bevacizumabe, principalmente em associação com o uso prévio ou concomitante de bisfosfonatos.

⁵ Casos observados em pacientes pediátricos tratados com bevacizumabe.

⁶ A osteonecrose observada na população pediátrica em ensaios clínicos não pertencentes à empresa foi identificada através da vigilância pós-comercialização e, por conseguinte, foi adicionada ao item de experiência pós-comercialização, uma vez que nem o grau CTC nem a taxa de notificação estavam disponíveis nos dados publicados.

⁷ Foram observados casos em mulheres tratadas apenas com bevacizumabe ou em combinação com fármacos quimioterápicos embriotóxicos.



um ensaio baseado em eletroquimioluminescência (ECL). Entre esses 14 pacientes, três testaram positivo para anticorpos neutralizantes contra bevacizumabe, usando um ensaio de imunoabsorção enzimática (ELISA). O significado clínico destes anticorpos anti-bevacizumabe não é conhecido.

Descrição de reações adversas medicamentosas selecionadas da experiência pós-comercialização

Distúrbios oculares (relatadas pelo uso intraocular não aprovado do medicamento comparador Avastin®)

Endoftalmite infecciosa (frequência desconhecida; alguns casos levando à cegueira permanente; um caso relatou extensão extra-ocular da infecção resultando em meningoencefalite); Inflamação intraocular (alguns casos levando à cegueira permanente: incluindo um conjunto de inflamação ocular grave, e que levou à cegueira após a combinação de um produto quimioterápico anticâncer para administração intravenosa), tal como endoftalmite estéril, uveíte e vitreíte; Descolamento da retina (frequência desconhecida); ruptura do epitélio pigmentado da retina (frequência desconhecida); Pressão intraocular aumentada (frequência desconhecida); Hemorragia intraocular tal como hemorragia vítrea ou hemorragia retiniana (frequência desconhecida); Hemorragia conjuntival (frequência desconhecida).

A análise combinada de dados observacionais do uso intraocular não aprovado de **Avastin**® comparado ao uso de terapias aprovadas em pacientes com degeneração macular exudativa relacionada à idade demonstrou aumento do risco de inflamação intraocular para **Avastin**® (Razão de risco ajustada: 1,82; IC 99%: 1,20, 2.76) (Incidência 0,46 eventos por 100 pacientes por ano; comparador 0,26 eventos por 100 pacientes por ano) assim como um risco aumentado para cirurgia de catarata (Razão de risco ajustada: 1,11; IC 99%: 1,01, 1,23) (Incidência 6,33 eventos por 100 pacientes por ano, comparador 5,64 eventos por 100 pacientes por ano).

Vários métodos não validados de administração, armazenamento e manuseio de **Avastin**[®], levaram a eventos adversos oculares graves em pacientes, incluindo endoftalmite infecciosa e outras condições inflamatórias oculares, algumas levando á cegueira.

Eventos Sistêmicos (relatados a partir de uso intraocular não aprovado de Avastin®)

A análise combinada de dados observacionais do uso intraocular não aprovado de **Avastin**® comparado ao uso de terapias aprovadas em pacientes com degeneração macular exudativa relacionada à idade demonstrou aumento do risco de derrame hemorrágico para **Avastin**® (Razão de risco ajustada: 1,57; IC 99%: 1,04, 2,37) (Incidência 0,41 eventos por 100 pacientes por ano; comparador 0,26 eventos por 100 pacientes por ano) assim como aumento do risco de mortalidade global (Razão de risco ajustada: 1,11; IC 99%: 1,01, 1,23) (Incidência 6,03 eventos por 100 pacientes por ano, comparador de 5,51 eventos por 100 pacientes por ano).



Um segundo estudo observacional detectou resultados semelhantes para todos os casos de mortalidade. Em um estudo clínico controlado, randomizado, comparando o uso não aprovado de **Avastin**[®] em pacientes com degeneração macular exudativa com tratamentos aprovados foi reportado aumento do risco de eventos adversos sistêmicos sérios com **Avastin**[®], maioria dos quais resultou em hospitalização (Razão de risco ajustada: 1,29; 95% IC: 1,01;1,66) (Incidência 24,1*, comparador 19,0%).

Atenção: este produto é um medicamento biossimilar novo e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

A maior dose testada no ser humano (20 mg/kg de peso corpóreo, intravenosa, a cada duas semanas) foi associada com enxaqueca intensa em vários pacientes.

Em caso de intoxicação ligue para 0800-722-6001, se você precisar de mais orientações.



DIZERES LEGAIS

Registro: 1.3348.0004

Produzido por: Bio-Thera Solutions, Ltd. - Guangzhou, China.

Registrado e importado por: BIOMM S/A

Avenida Regent, nº 705, Alphaville Lagoa dos Ingleses, Nova Lima – MG, Brasil.

CEP: 34018-000

CNPJ: 04.752.991/0001-10

Indústria Brasileira.

® Marca Registrada

SAC 0800-057-2466

www.biomm.com

USO RESTRITO A ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE VENDA SOB PRESCRIÇÃO

 \mathbf{OU}

USO SOB PRESCRIÇÃO. VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 21/10/2024.

Bula atualizada conforme bula do medicamento comparador aprovada em 12/06/2024.

USPI 2020 Registro Inicial

Bev_solinj01



BIOMM



Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica		Dados da petição/notificação que altera bula			Dados das alterações de bulas				
Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens da bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
	Gerado durante o peticioname nto	10463 - PRODUTO BIOLÓGICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula - publicação no Bulário RDC 60/12	29/10/2021	4655825/21- 0	10369 - PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto pela Via de Desenvolvimento por Comparabilidade	21/10/2024	Todos	VP/VPS	4ml e 16ml