

PAKKAUSSELOSTE

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Paclitaxel Accord 6 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten paklitakseli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Lääkkeesi nimi on 'Paclitaxel Accord 6 mg/ml, infuusiokonsentraatti, liuosta varten', mutta tässä pakkausselosteessa sitä kutsutaan nimellä 'Paclitaxel Accord'.

Tässä pakkausselosteessa esitetään:

1. Mitä Paclitaxel Accord on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paclitaxel Accordia
3. Miten Paclitaxel Accordia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Paclitaxel Accordin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Paclitaxel Accord on ja mihin sitä käytetään

Paklitakseli kuuluu syöpälääkkeiden ryhmään nimeltä taksaanit. Nämä aineet estävät syöpäsolujen kasvua.

Paklitakselia käytetään seuraavien syöpien hoitoon:

Munasarjasyöpä:

- ensilinjan hoito (ensimmäisen leikkauksen jälkeen yhdessä platinaa sisältävän lääkkeen, sispitatiinin, kanssa)
- kun platinaa sisältäviä standardilääkkeitä on kokeiltu, mutta ne eivät ole tehonneet

Rintasyöpä:

- ensisijainen hoito pitkälle edenneessä sairaudessa tai sairaudessa, joka on levinnyt kehon muihin osiin (metastasoitunut sairaus). Paclitaxel Accord -hoito yhdistetään antrasykliiniin (esim. doksorubisiini) tai lääkkeeseen nimeltä trastutsumabi (potilaille, joille antrasykliini ei sovi ja joiden syöpäsolujen pinnalla on proteiini nimeltä HER 2, ks. trastutsumabin pakkausseloste)
- lisähoitona ensimmäisen leikkauksen sekä antrasykliini- ja syklofosfamidi (AC) -hoidon jälkeen
- toisen linjan hoito potilaille, joille antrasykliiniä sisältävät standardihoidot eivät ole tehonneet tai joille tällaista hoitoa ei saa antaa.

Pitkälle edennyt ei-pienisoluinen keuhkosityöpä:

- yhdessä sispitatiinin kanssa, kun leikkaus ja/tai sädehoito eivät sovi.

AIDSiin liittyvä Kaposin sarkooma:

- kun muuta hoitoa (esim. liposomaaliset antrasykliinit) on kokeiltu mutta se ei ole tehonnut.

Paklitakselia, jota Paclitaxel Accord sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paclitaxel Accordia

Älä käytä Paclitaxel Accordia

- **jos olet allerginen** (yliherkkä) paklitakselille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6), erityisesti polyoksietyloitu-35-risiiniöljylle (makrogoliglyserolirisiinioleaatti-35:lle)
- **jos imetät**
- **jos valkosolujen määrä** veressäsi **on liian alhainen**. Lääkärisi ottaa sinulta verinäytteitä tämän tarkistamiseksi.
- **jos sinulla on vakava ja hallitsematon infektio ja Paclitaxel Accordia käytetään Kaposin sarkooman hoidossa.**

Jos mikä tahansa yllä olevista pätee kohdallasi, **keskustele lääkärisi kanssa ennen Paclitaxel Accord -hoidon aloittamista.**

Paclitaxel Accordia ei suositella käytettäväksi (alle 18-vuotiailla) lapsilla.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Paclitaxel Accordia.

Allergisten reaktioiden minimoimiseksi sinulle annetaan ensin muita lääkkeitä ennen kuin saat Paclitaxel Accordia.

- Jos sinulla on **vaikeita allergisia reaktioita** (esim. hengitysvaikeudet, hengästyneisyys, puristava tunne rinnassa, verenpaineen lasku, heitehuimaus, pyörrytyksen tunne, ihoreaktiot kuten ihottuma tai turvotus).
- Jos sinulla on **kuumetta, voimakkaita kylmänväreitä, kurkkukipua tai suun haavaumia** (luuydinlaman merkkejä).
- Jos sinulla esiintyy **puutumista, nipistelyä, pistävää tunnetta, kosketusherkkyyttä tai ala- ja yläraajojen heikkoutta** (perifeerisen neuropatian merkkejä). Paclitaxel Accordin annoksen pienentäminen saattaa olla välttämätöntä.
- Jos sinulla on **vaikeita maksaongelmia**. Paclitaxel Accordin käyttöä ei tällöin suositella.
- Jos sinulla on **sydämen johtumisongelmia**.
- Jos sinulle kehittyy **vaikea tai pitkäaikainen ripuli**, johon liittyy kuumetta ja mahakipua, Paclitaxel Accord -hoidon aikana tai pian hoidon jälkeen. Sinulla voi olla ohut- ja paksusuolen tulehdus (pseudomembranoottinen koliitti).
- Jos sinulle on **aikaisemmin annettu sädehoitoa rintakehän alueelle** (sillä se saattaa lisätä keuhkotulehduksen riskiä).
- Jos sinulla on **kipeä tai punainen suu** (limakalvotulehduksen merkki) ja sinua hoidetaan Kaposin sarkooman vuoksi. Annoksesi pienentäminen saattaa olla tarpeen.

Kerro lääkärille välittömästi, jos jokin näistä pätee sinuun.

Paclitaxel Accord tulee aina antaa laskimoosi. Paclitaxel Accordin antaminen valtimoon voi aiheuttaa tulehdusta valtimoissa ja sinulla voi esiintyä kipua, turvotusta, punoitusta ja kuumotusta.

Muut lääkevalmisteet ja Paclitaxel Accord

Kerro lääkärille, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, myös ilman reseptiä saatavia lääkkeitä. Tämä johtuu siitä, että Paclitaxel Accord tai muu saamasi lääke ei ehkä tehoa odotetusti tai sinulla voi olla suurempi todennäköisyys saada haittavaikutuksia.

Yhteisvaikutukset tarkoittavat, että eri lääkkeet saattavat vaikuttaa toisiinsa.

Keskustele lääkärin kanssa käyttäessäsi paklitakselia samanaikaisesti minkä tahansa seuraavien kanssa:

- infektioiden hoitoon tarkoitettut lääkkeet (antibiootit kuten erytromysiini jne.; kysy lääkäriltä, sairaanhoitajalta tai apteekkihenkilökunnalta, jos et ole varma, onko käyttämäsi lääke antibiootti) ja myös sieni-infektioiden hoitoon käytetyt lääkkeet (esim. ketokonatsoli, muut imidatsolisienilääkkeet)
- mielialan tasaamisen käytettävät lääkkeet, joista käytetään joskus myös nimitystä masennuslääkkeet (esim. fluoksetiini)
- kouristuskohtausten (epilepsian) hoitoon käytettävät lääkkeet (esim. karbamatsepiini, fenytoiini)
- veren rasvapitoisuuden pienentämiseen käytettävät lääkkeet (esim. gemfibrotsiili)
- närästyksen tai mahahaavojen hoitoon käytettävät lääkkeet (esim. simetidiini)
- HIV:n ja AIDS:in hoitoon käytettävät lääkkeet (esim. ritonaviiri, sakvinaviiri, indinaviiri, nelfinaviiri, efavirentsi, nevirapiini)
- klopidooreeli-niminen lääke, jota käytetään veritulppien estämiseen
- rifampisiini-niminen lääke, joka on tuberkuloosin hoidossa käytettävä antibiootti. Paclitaxel Accord -annoksen suurentaminen voi olla tarpeen.
- rokotteet: jos sinut on rokotettu hiljattain tai jos aiot ottaa rokotuksen, kerro tämä lääkärille. Paclitaxel Accordin käyttö yhdessä tiettyjen rokotteiden kanssa voi johtaa vaikeisiin komplikaatioihin.
- sisplatiini (syövän hoitoon): Paclitaxel Accord on annettava ennen sisplatiinia. Munuaistoimintasi on ehkä tarkistettava useammin.
- **doksorubisiini** (syövän hoitoon): Paclitaxel Accord on annettava 24 tuntia doksorubisiinin jälkeen, jotta vältetään elimistön suuri doksorubisiinipitoisuus.

Paclitaxel Accord ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Ruuan ja juoman nauttiminen ei vaikuta Paclitaxel Accordiin.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Jos on olemassa mahdollisuuskin siitä, että tulet raskaaksi, **käytä tehokasta ja turvallista ehkäisyä hoidon aikana.**

Paclitaxel Accordia ei saa antaa, jos olet raskaana, ellei se ole välttämätöntä. Tämä lääke voi aiheuttaa sikiölle synnynnäisiä vikoja, joten et saa tulla raskaaksi paklitakselioidon aikana ja sinun ja/tai partnerisi on käytettävä tehokasta ehkäisymenetelmää paklitakselioidon ajan sekä 6 kuukautta hoidon päättymisen jälkeen. Jos raskaus havaitaan hoidon aikana tai 6 kuukauden sisällä hoidon päättymisestä, on tästä ilmoitettava lääkärille välittömästi.

Miespotilaiden tulee pyytää neuvoa sperman kylmäsäilytyksestä ennen paklitakselihoitoa palautumattoman hedelmättömyyden mahdollisuuden vuoksi.

Jos imetät, kerro siitä lääkärillesi. Lopeta imettäminen, jos sinulle annetaan Paclitaxel Accordia. Älä aloita imettämistä uudelleen ilman lääkärin lupaa.

Paclitaxel Accord saattaa heikentää hedelmällisyyttä pysyvästi. Miespotilaita kehoitetaan siksi pyytämään neuvoja siemennesteen ottamiseksi talteen ennen hoitoa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Paclitaxel Accord saattaa aiheuttaa haittavaikutuksia kuten väsymystä (hyvin yleinen) ja heitehuimausta (yleinen), jotka saattavat vaikuttaa ajo- ja koneidenkäyttökykyysi. Jos sinulla esiintyy näitä oireita, älä aja autoa tai käytä koneita ennen kuin oireet ovat täysin hävinneet. Jos sinulle annetaan muita lääkkeitä osana hoitoasi, sinun pitää kysyä lääkäriltäsi, voitko ajaa autoa ja käyttää koneita. Tämä lääke sisältää alkoholia. Sen vuoksi ei ehkä ole suositeltavaa, että ajat heti hoitokuurin jälkeen.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkauseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Tärkeää tietoa Paclitaxel Accordin sisältämistä aineista

Paclitaxel Accord sisältää risiiniöljyä (50 % polyetoksiloitu-35-risiiniöljyä), joka saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita. Jos olet allerginen risiiniöljylle, **keskustele lääkärisi kanssa ennen kuin sinulle annetaan Paclitaxel Accordia.**

Paclitaxel Accord sisältää alkoholia

Tämä lääke sisältää 391 mg alkoholia (etanolia) per ml. Alkoholimäärä tässä lääkkeessä (enimmäisannoksella 220 mg/m²) vastaa 646 ml:aa olutta tai 258 ml:aa viiniä.

Tämän lääkkeen sisältämä alkoholi saattaa muuttaa muiden lääkkeiden vaikutuksia. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos käytät muita lääkkeitä.

Jos olet raskaana tai imetät, keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen tämän lääkkeen ottamista.

Jos olet riippuvainen alkoholista, keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen tämän lääkkeen ottamista.

3. Miten Paclitaxel Accordia käytetään

- Allergisten reaktioiden minimoimiseksi sinulle annetaan muita lääkkeitä ennen kuin saat Paclitaxel Accordia. Näitä lääkkeitä voidaan antaa joko tabletteina tai laskimoinfuusiona, tai molempina.
- Sinulle annetaan Paclitaxel Accordia tiputuksena laskimoon (laskimoinfuusio) in-line-suodattimen kautta. Terveystieteiden ammattilainen antaa sinulle Paclitaxel Accordin. Hän valmistele liuoksen infuusiota varten ennen kuin se annetaan sinulle. Sinulle annettava annos riippuu myös verikokeittesi tuloksista. Syövän tyypistä ja vakavuudesta riippuen sinulle annetaan Paclitaxel Accordia joko yksin tai yhdessä muun syöpälääkkeen kanssa.
- Paclitaxel Accord tulee aina annostella laskimoosi 3 tai 24 tunnin kestoisena infuusiona. Se annetaan tavallisesti 2 tai 3 viikon välein, ellei lääkärisi määrää toisin. Lääkärisi kertoo sinulle, kuinka monta Paclitaxel Accord -hoitokuuria tarvitset.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

Jos sinulle annetaan enemmän Paclitaxel Accordia kuin pitäisi

Paclitaxel Accordin yliannokselle ei ole tunnettua vasta-ainetta. Sinulle annetaan hoitoa oireittesi mukaan.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Kerro heti lääkärillesi, jos huomaat mitä tahansa allergisten reaktioiden merkkejä. Näitä saattavat olla yksi tai useampi seuraavista:

- punastuminen
- ihoreaktiot
- kutina
- puristava tunne rinnassa
- hengästyneisyys tai hengitysvaikeudet
- turvotus

Nämä kaikki voivat olla merkkejä vakavista haittavaikutuksista.

Kerro heti lääkärillesi:

- Jos sinulla esiintyy **kuumetta, voimakkaita kylmänväreitä, kurkkukipua tai suun haavaumia** (luuydinlaman merkkejä).
- Jos **ylä- tai alaraajasi puuttuvat tai niissä esiintyy heikkoutta** (perifeerisen neuropatian merkkejä). Nämä neuropatian oireet saattavat jatkua pidempään kuin 6 kuukautta hoidon lopettamisen jälkeen.
- Jos sinulle kehittyy **vaikeaa tai jatkuvaa ripulia**, johon liittyy kuumetta ja mahakipua.

Hyvin yleiset (voi esiintyä useammalla kuin yhdellä henkilöllä 10:stä):

- Vähäiset allergiset reaktiot, esim. punastuminen, ihottuma, kutina
- Infektiot: pääasiassa ylähengitysteiden infektio, virtsatieinfektio
- Hengästyneisyys
- Kurkkukipu tai suun haavaumat, kipeä ja punainen suu, ripuli, pahoinvointi tai pahoinvoinnin tunne (oksentelu)
- Hiustenlähtö (useimmilla hiustenlähtö tapahtui alle kuukauden kuluessa Paclitaxel Accordin aloittamisesta; hiustenlähdön tapahtuessa se on huomattavaa (yli 50-prosenttista) useimmilla potilailla.)
- Lihaskivut, krampit, nivelkivut
- Kuume, voimakkaat kylmänväreet, päänsärky, heitehuimaus, väsymys, kalpeus, verenvuoto, tavallista helpommin syntyvät mustelmat
- Tunnottomuus, ylä- ja alaraajojen pistely tai heikkous (kaikki nämä ovat perifeerisen neuropatian merkkejä)*
- Kokeiden tulosten perusteella voidaan todeta: verihiihtämäärän, puna- tai valkosolujen määrän laskua, alhainen verenpaine

Yleiset (voi esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 10:stä):

- Ohimeneviä, lieviä kynsien ja ihon muutoksia, injektioaikan reaktioita (paikallista turvotusta, kipua ja ihon punoitusta)
- Kokeiden tulosten perusteella voidaan todeta: sydämen lyöntien hidastumista, maksaentsyymien voimakasta nousua (alkaliinifosfataasi ja ASAT)

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 100:sta):

- Infektioiden aiheuttama sokki (nk. 'septinen sokki')
- Sydämen tykytykset, sydämen johtumishäiriö (eteiskammiokatkos), sydämen nopealyöntisyys, sydänkohtaus, hengityslama
- Uupumus, hikoilu, pyörtyys (pyörtyminen), merkittävät allergiset reaktiot, veritulpan aiheuttama laskimotulehdus (tromboflebiitti), kasvojen, huulien, suun, kielen tai nielun turvotus
- Selkäkipu, rintakipu, kipu käsissä ja jaloissa, kylmänväreet, vatsakipu (mahakipu)

- Kokeiden tulosten perusteella voidaan todeta: bilirubiinin vakavaa nousua (keltaisuus) korkea verenpaine ja verihyytymät.

Harvinaiset (voi esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 1 000:sta)

- Valkosolujen puutos, johon liittyy kuumetta ja infektion lisääntynyt riski (kuumeinen neutropenia)
- Hermovaikutus, johon liittyy ala- ja yläraajojen lihasten heikkoutta (motorinen neuropatia)
- Hengästyneisyys, keuhkoembolia, keuhkofibroosi, interstitiaalikeuhkokuume, hengenahdistus, nesteen kertyminen keuhkopussiin
- Suolitukos, suolen puhkeama, paksusuolen tulehdus (iskeeminen koliitti), haimatulehdus (pankreatiitti)
- Kutina, ihottuma, ihon punaisuus (eryteema)
- Verenmyrkytys (sepsis), vatsakalvotulehdus
- Kuume, kuivuminen, voimattomuus, turvotus, yleinen huonovointisuus
- Vakava, mahdollisesti hengenvaarallinen allerginen reaktio (anafylaksia)
- Kokeiden tulosten perusteella voidaan todeta: veren kreatiniinin nousua, joka on munuaisten vajaatoiminnan merkki
- sydämen vajaatoiminta

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 10 000:sta)

- Epäsäännöllinen, nopea sydämen rytmi (eteisvärinä, kammion yläpuolinen tiheälyöntisyys)
- Verta muodostavien solujen äkillinen häiriö (akuutti myeloidinen leukemia, myelodysplastinen oireyhtymä)
- Näköhermon ja/tai näkökyvyn häiriöitä
- Kuulon menetys tai alentuminen (ototoksisuus), korvien soiminen (tinnitus), kiertoaiheutus
- Yskä
- Vatsan ja suolen verisuonen verihyytymä (mesenteriaalitromboosi), paksusuolen tulehdus, johon joskus liittyy jatkuvaa vaikeaa ripulia (pseudomembranoottinen koliitti, neutropeeninen koliitti), nesteen kertyminen vatsaan (askites), ruokatorvitulehdus, ummetus
- Vakavat yliherkkyysoireyhtymät, mukaan lukien kuume, ihon punoitus, nivelkipu ja/tai silmätulehdus (Stevens-Johnsonin oireyhtymä), paikallinen ihon kuoriutumisen (epidermaalinen nekrolyysi), punaisuus, johon liittyy epäsäännöllisiä punaisia (tulehdusnesteesiä) täpliä (erythema multiforme), ihotulehdus, johon liittyy rakkuloita ja kesimistä (eksfoliatiivinen dermatiitti), nokkosihottuma, kynsien irtoaminen (hoitoa saavien potilaiden tulee suojata kädet ja jalat auringolta)
- Ruokahaluttomuus (anoreksia)
- Vakavat ja mahdollisesti kuolemaan johtavat yliherkkyysoireyhtymät, joihin liittyy sokki (anafylaktinen sokki)
- Maksan toiminnan häiriö (maksanekroosi, maksan enkefalopatia, joihin molempiin on liittynyt kuolemantapauksia)
- Sekavuustila

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- Ihon kovettumat/paksuuntuminen (skleroderma)
- Keuhkoputkien seinämien lihasten äkillinen supistuminen (bronkospasmi)
- Metaboliset komplikaatiot syövän hoidon jälkeen (tuumorilyysi-oireyhtymä)
- Silmätauti, kuten paksuuntunut ja turvonnut makula (makulaarinen edeema), valonvälähdyksen näkeminen (fotopsia) ja näkökentässä leijuvat täplät, pisteet, pilkut ja ”hämähäkinseitit” (lasiaiskellujat)
- Laskimotulehdus (flebiitti)
- Systeeminen lupus erythematosus
- Vakava sairaus, joka aiheuttaa henkilöille liian helposti verenvuotoa, liian helposti veritulppia, tai molempia (disseminoitunut intravaskulaarinen koagulaatio, DIC)
- Punoitus ja turvotus kämmenissä tai jalkapohjissa, mikä voi aiheuttaa ihon kuoriutumista.

Jos jokin haittavaikutuksista muuttuu vakavaksi tai jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu, ota yhteys lääkäriin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Paclitaxel Accordin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Ennen avaamista

Säilytä alle 25 °C. Säilytä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Pakastamisella ei ole haittavaikutuksia valmisteeseen.

Avaamisen jälkeen, ennen laimentamista (olosuhteiden kuvaus)

Mikrobiologisista syistä valmistetta tulee avaamisen jälkeen säilyttää korkeintaan 28 vuorokauden ajan 25 °C:ssa. Muut käytön aikaiset säilytysajat ja olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Laimentamisen jälkeen (olosuhteiden kuvaus)

Mikrobiologisista syistä valmiste tulee laimentamisen jälkeen käyttää välittömästi. Jos sitä ei käytetä välittömästi, säilytä kylmässä (2-8 °C) korkeintaan 24 tunnin ajan, ellei valmiste ole laimennettu kontrolloiduissa ja validoiduissa aseptisissä olosuhteissa. Lisätietoja valmisteen laimentamisen jälkeisestä säilyvyydestä, ks. terveydenhoidon ammattilaisille tarkoitettu kohta.

Älä käytä Paclitaxel Accordia, jos liuos on samea tai siinä näkyy liukenemattomia hiukkasia.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Paclitaxel Accord sisältää

- Vaikuttava aine on paklitakseli.
- Yksi millilitra infuusiokonsentraattia, liuosta varten, sisältää 6 mg paklitakselia.
- Yksi injektiopullo sisältää 5, 16,7, 25, 50 tai 100 ml (vastaten 30, 100, 150, 300 tai 600 mg paklitakselia).
- Muut aineet ovat polyoksietyloitu-35-risiiniöljy (makrogoliglyserolirisiiniioleaatti-35) ja vedetön etanoli.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Paclitaxel Accord on kirkas, värittömästä hieman kellertävään vaihteleva liuos, jossa ei ole näkyviä hiukkasia.

Se on saatavissa injektiopulloissa, jotka sisältävät 5 ml, 16,7 ml, 25 ml, 50 ml tai 100 ml infuusiokonsentraattia, liuosta varten.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja**Myyntiluvan haltija**

Accord Healthcare B.V.,
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht,
Alankomaat

Valmistaja

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice, Puola

Accord Healthcare Single Member S.A.
64th Km National Road Athens,
Lamia, 32009, Kreikka

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 03.12.2024

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain lääketieteen tai hoitoalan ammattilaisille:

Infuusioliuosten valmistaminen:

- Paclitaxel Accordin kanssa käytettävät pakkaukset ja infuusiovälineet eivät saa sisältää DEHP:tä. Näin minimoidaan potilaiden altistus DEHP-pehmittimelle [di-(2-etyyliheksyyli)ftalaatti], jota voi vuotaa PVC (polyvinylikloridi) -infuusiopakkauksista tai -välineistä. Suodatinvälineiden (esim. IVEX-2) käyttö, joihin kuuluvat PVC-muoviset lyhyet meno- ja tuloletkut, ei ole aiheuttanut DEHP:n merkitsevää liukenemista.
- **Ole varovainen käsitellessäsi Paclitaxel Accordia**, kuten muitakin syöpälääkkeitä. Käytä aina riittäviä suojakäsineitä kun käsittelet paklitakselia sisältäviä injektiopulloja. Vain koulutettu henkilökunta saa suorittaa laimentamisen, jonka tulee tapahtua aseptisissa olosuhteissa siihen erityisesti varatulla alueella. Ihokontaktin sattuessa pese kyseinen alue saippualla ja vedellä. Jos lääkettä joutuu limakalvoille, huuhtelee perusteellisesti vedellä.
- Älä käytä Chemo-Dispensing Pin'ia tai muita samantapaisia piikeillä varustettuja välineitä, sillä ne voivat aiheuttaa injektiopullon tulpan painumisen sisään, minkä jälkeen liuos ei enää ole steriili.

Vaihe 1: Konsentraatin laimentaminen

Ennen annostelua Paclitaxel Accord on laimennettava edelleen käyttäen yhtä seuraavista:

- 0,9 % natriumkloridiliuos
- 5 % glukoosiliuos
- 5 % glukoosiliuos ja 0,9 % natriumkloridiliuos
- 5 % glukoosiliuos Ringerin liuoksessa

Paklitaxelin lopullisen infuusionesteen pitoisuuden täytyy olla 0,3 mg/ml:n ja 1,2 mg/ml:n välillä.

Käytettävä säiliöitä ja infuusiosarjoja, jotka eivät sisällä DEHP:tä.

Liuoksissa saattaa laimennettuna esiintyä sameutta, mikä johtuu valmisteen kanta-aineesta, eikä sitä voi poistaa suodattamalla. Merkitsevää tehon heikkenemistä ei ole todettu kun infuusion anto simuloitiin 'in-line' -suodattimella varustetun letkun kautta.

Vaihe 2: Infuusion annostelu

Kaikille potilaille on annettava **esilääkitystä** kortikosteroideilla, antihistamiineilla ja H₂-antagonisteilla ennen annostelua.

Älä annostele Paclitaxel Accordia, kunnes neutrofiiliarvo on $\geq 1\,500/\text{mm}^3$ ($\geq 1\,000/\text{mm}^3$ Kaposin sarkooma -potilailla) ja verihiutalearvo $\geq 100\,000/\text{mm}^3$ ($\geq 75\,000/\text{mm}^3$ Kaposin sarkooma -potilailla).

Vältä infuusioliuoksen sameutuminen:

- Käytä mahdollisimman pian laimentamisen jälkeen.
 - Vältä liiallista ravistelua, liikettä tai värinää.
 - Huuhtelee infuusiovälineet perusteellisesti ennen käyttöä.
- Tarkista infuusio säännöllisesti ja keskeytä infuusio, jos liuos on samea.

Infuusiota varten valmistetun liuoksen kemiallisen ja fysikaalisen säilyvyyden on 5 °C ja 25 °C asteessa on osoitettu olevan 7 vuorokautta, kun sen laimentamiseen on käytetty 5 % glukoosiliuosta, ja 14 vuorokautta kun laimentamiseen on käytetty 0,9 % natriumkloridiliuosta. Valmiste on mikrobiologisista syistä käytettävä välittömästi. Jos sitä ei käytetä välittömästi, sitä saa säilyttää korkeintaan 24 tuntia 2 - 8 °C:n asteessa.

Paclitaxel Accord tulee annostella käyttämällä asianmukaista in-line -suodatinta, jonka huokoskoko on $\leq 0,2\ \mu\text{m}$. Käytettävät infuusiopakkaukset ja -välineet eivät saa sisältää DEHP:tä. Merkitsevää DEHP:n liukenemista ei ole aiheutunut, kun on käytetty suodatinvälineitä, joissa on lyhyt meno- ja/tai

tuloletku.

Vaihe 3: Hävittäminen

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä sytotoksisia aineita koskevien paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Annos:

Paclitaxel Accordin laskimoinfuusion suositellut annokset ovat seuraavat:

Käyttöaihe	Annos	Paclitaxel Accordin hoitokuurien annosteluvälit
Munasarjasyövän ensilinjan hoito	135 mg/m ² 24 tunnin ajan, jonka jälkeen sisplatiinia 75 mg/m ² <u>tai</u> 175 mg/m ² 3 tunnin ajan, jonka jälkeen sisplatiinia 75 mg/m ²	3 viikkoa
Munasarjasyövän toisen linjan hoito	175 mg/m ² 3 tunnin ajan	3 viikkoa
Rintasyövän liitännäishoito	175 mg/m ² 3 tunnin ajan; jonka jälkeen antrasykliini- ja siklofosfamidihoito (AC)	3 viikkoa
Rintasyövän ensilinjan hoito (yhdessä doksorubisiin kanssa)	220 mg/m ² 3 tunnin ajan, 24 tuntia doksorubisiin jälkeen (50 mg/m ²)	3 viikkoa
Rintasyövän ensilinjan hoito (yhdessä trastutsumabin kanssa)	175 mg/m ² 3 tunnin ajan trastutsumabin jälkeen (ks. trastutsumabin valmisteyhteenveto)	3 viikkoa
Rintasyövän toisen linjan hoito	175 mg/m ² 3 tunnin ajan	3 viikkoa
Pitkälle edenneen ei-pienisoluisen keuhkosityövän hoito	175 mg/m ² 3 tunnin ajan, jonka jälkeen sisplatiinia 80 mg/m ² ;	3 viikkoa
AIDSiin liittyvän Kaposin sarkooman (KS) hoito	100 mg/m ² 3 tunnin ajan	2 viikkoa

Älä annostele Paclitaxel Accordia uudelleen ennen kuin neutrofiiliarvo $\geq 1\,500/\text{mm}^3$ ($\geq 1,000/\text{mm}^3$ Kaposin sarkooma -potilailla) ja verihiutalearvo on $\geq 100\,000/\text{mm}^3$ ($\geq 75,000/\text{mm}^3$ Kaposin sarkooma -potilailla).

Potilailla, joilla esiintyy vakavaa neutropeniaa (neutrofiiliarvo $< 500/\text{mm}^3$ viikon ajan tai pitempään) tai vakavaa perifeeristä neuropatiaa, tulee annosta pienentää 20 % sitä seuraavilla hoitokuureilla (25 % Kaposin sarkooma -potilailla) (ks. valmisteyhteenveto).

Tiedot ovat riittämättömiä jotta voitaisiin suositella annostuksen muutosta lievää tai kohtalaista maksan vajaatoimintaa sairastaville potilaille. Vakavaa maksan vajaatoimintaa sairastaville potilaille ei saa antaa Paclitaxel Accordia (ks. valmisteyhteenveto).

Paclitaxel Accordia ei suositella alle 18-vuotiaille lapsille, sillä tiedot turvallisuudesta ja tehosta puuttuvat.

Bipacksedel: Information till användaren

Paclitaxel Accord 6 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning paklitaxel

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

Det fullständiga namnet på det läkemedel du fått är ”Paclitaxel Accord 6 mg/ml, koncentrat till infusionsvätska, lösning”, men i resten av denna bipacksedel kommer det att benämnas ”Paclitaxel Accord”.

I denna bipacksedel finner du information omföljande:

1. Vad Paclitaxel Accord är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Paclitaxel Accord
3. Hur du använder Paclitaxel Accord
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Paclitaxel Accord ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Paclitaxel Accord är och vad det används för

Paklitaxel tillhör en grupp läkemedel mot cancer som kallas taxaner. Dessa läkemedel förhindrar tillväxt av cancerceller.

Paclitaxel Accord används för behandling av:

Äggstockscancer:

- som första behandling (efter inledande kirurgi i kombination med platinaläkemedlet cisplatin).
- då standardbehandling med platinaläkemedel prövats men inte fungerat.

Bröstcancer:

- som förstahandsbehandling vid framskriden sjukdom eller då sjukdomen spritts sig till andra delar av kroppen (metastaserande sjukdom). Paclitaxel Accord ges i kombination med antingen ett antracyklin-preparat (t. ex. doxorubicin) eller med läkemedlet trastuzumab (till patienter där antracyklinpreparat inte är lämpliga, och där tumörcellerna har proteinet HER 2 på ytan; se bipacksedeln för trastuzumab).
- efter inledande kirurgi efter behandling med antracyklin och cyklofosamid (AC) som tilläggsbehandling.
- som andrahandsbehandling till patienter som inte svarat på standardbehandling med antracykliner, eller där sådan behandling inte är möjlig.

Avancerad icke-småcellig lungcancer:

- i kombination med cisplatin hos patienter där kirurgi och/eller strålbehandling inte är lämpligt.

AIDS-relaterat Kaposi sarkom:

- då annan behandling (dvs liposomalt antracyklin) prövats men inte fungerat

Paclitaxel som finns i Paclitaxel Accord kan också vara godkänt för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Paclitaxel Accord

Använd inte Paclitaxel Accord:

- om du är allergisk (överkänslig) mot paclitaxel eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6), i synnerhet polyoxyetylerad 35 ricinolja (makroglycylricinoleat 35).
- om du ammar.
- om antalet vita blodkroppar i blodet är för lågt. Blodprov kommer att tas för att kontrollera detta.
- om du får Paclitaxel Accord mot Kaposi sarkom och samtidigt har en allvarlig okontrollerad infektion.

Om något av detta stämmer in på dig måste du tala med din läkare innan du påbörjar behandling med Paclitaxel Accord.

Paclitaxel Accord rekommenderas inte för användning till barn (under 18 år).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Paclitaxel Accord.

För att minska **risken** för allergiska reaktioner kommer du att få ta andra läkemedel innan du får Paclitaxel Accord.

- Om du får svåra allergiska reaktioner (t ex svårt att andas, andnöd, trångt över bröstet, blodtrycksfall, svindel, yrsel, hudreaktioner som t ex utslag eller svullnad).
- Om du får feber, svår frossa, ont i halsen eller munsår (tecken på benmärgshämning).
- Om du får domningar, stickningar, klåda, ökad känslighet för beröring, eller svaghet i armar och ben (tecken på perifer neuropati; det kan bli nödvändigt att minska dosen av Paclitaxel Accord).
- Om du har svåra leverproblem; i detta fall rekommenderas det inte att Paclitaxel Accord ges.
- Om du har problem med hjärtats ledningssystem.
- Om du får svår eller ihållande diarré, med feber och buksmärta, under eller strax efter behandlingen med Paclitaxel Accord. Detta kan tyda på inflammation i tjocktarmen (pseudomembranös kolit).
- Om du tidigare genomgått strålbehandling av bröstkorgen (då detta kan öka risken för lunginflammation).
- Om du behandlas för Kaposi sarkom och munsår eller hudrodnad i munnen (tecken på inflammation i slemhinnorna) uppstår. Dosen kan behöva minskas.

Om något av detta stämmer in på dig, meddela din läkare omedelbart.

Paclitaxel Accord måste alltid ges i en ven. Om Paclitaxel Accord ges i en artär kan detta leda till inflammation i artären med smärta, svullnad, hudrodnad och värmekänsla.

Andra läkemedel och Paclitaxel Accord

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana. Detta beror på att Paclitaxel Accord eller det andra läkemedlet kanske inte fungerar så bra som förväntat, eller att du kan vara mer benägen att få en biverkning.

Interaktion innebär att olika läkemedel kan påverka varandra.

Tala med din läkare när du tar paklitaxel samtidigt som något av följande:

- läkemedel för att behandla infektioner (dvs. antibiotika såsom erytromycin etc., fråga din läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal om du är osäker på huruvida läkemedlet du tar är antibiotika), och läkemedel för att behandla svampinfektioner (t.ex. ketokonazol och andra imidazol-antimykotika)
- läkemedel som används för att hjälpa dig att stabilisera humöret, även kallade antidepressiva medel (t.ex. fluoxetin)
- läkemedel mot krampanfall (epilepsi) (t.ex. karbamazepin, fenytoin)
- läkemedel som används för att hjälpa till att sänka blodlipidnivåer (t.ex. gemfibrozil)
- läkemedel som används för halsbränna eller magsår (t.ex. cimetidin)
- läkemedel mot HIV och AIDS (t.ex. ritonavir, sakvinavir, indinavir, nelfinavir, efavirenz, nevirapin)
- ett läkemedel som kallas klopidogrel, som används för att förhindra blodproppar
- ett läkemedel som kallas rifampicin, ett antibiotikum som används mot tuberkulos. En dosökning av Paclitaxel Accord kan behövas.
- vacciner: om du har vaccinerats nyligen, eller om du planerar en vaccination, meddela din läkare. Användning av Paclitaxel Accord i kombination med vissa vacciner kan leda till allvarliga komplikationer.
- cisplatin (för att behandla cancer): Paclitaxel Accord måste ges före cisplatin. Din njurfunktion kan behöva kontrolleras oftare.
- **doxorubicin** (för att behandla cancer): Paclitaxel Accord måste administreras 24 timmar efter doxorubicin, för att undvika höga nivåer av doxorubicin i kroppen.

Paclitaxel Accord med mat, dryck och alkohol

Paclitaxel Accord påverkas inte av samtidigt intag av mat och dryck

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Paclitaxel Accord ska inte användas under graviditet om det inte är absolut nödvändigt. Detta läkemedel kan orsaka medfödda missbildningar. Därför får du inte bli gravid när du tar paklitaxel och du och/eller din partner måste använda en effektiv preventivmetod medan du får behandling med paklitaxel samt under sex månader efter avslutad behandling. Om du blir gravid under behandlingen, eller inom sex månader efter avslutad behandling, ska du genast tala om det för din läkare.

Om du är man och behandlas med paklitaxel, råds du till att inte skaffa barn under och upp till sex månader efter behandlingen.

Tala om för din läkare om du ammar. Du måste ssluta amma under behandling med Paclitaxel Accord. Återuppta inte amningen förrän din läkare ger klartecken.

Behandling med paklitaxel kan leda till oåterkallelig infertilitet. Män råds därför till att söka rådgivning angående bevarande av sperma före behandlingen.

Körförmåga och användning av maskiner

Paclitaxel Accord kan ge biverkningar som t.ex. trötthet (mycket vanligt) och yrsel (vanligt) som kan påverka din förmåga att köra bil och använda maskiner. Undvik att köra bil och använda maskiner om du upplever dessa symtom, tills dess att de gått över helt. Om din behandling omfattar ytterligare läkemedel ska du diskutera bilkörning och användning av maskiner med din läkare.

Detta läkemedel innehåller alkohol. Du bör därför undvika att köra bil omedelbart efter behandlingen.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Viktig information om några innehållsämnen i Paclitaxel Accord

Paclitaxel Accord innehåller ricinolja (50 % polyetoxylerad 35 ricinolja) som kan ge upphov till svåra allergiska reaktioner. Tala om för din läkare om du är allergisk mot ricinolja innan behandling med Paclitaxel Accord påbörjas.

Paclitaxel Accord innehåller alkohol

Detta läkemedel innehåller 391 mg alkohol (etanol) per ml. Mängden i detta läkemedel (vid maximal dos på 220 mg/m²) motsvarar 646 ml starköl eller 258 ml vin.

Alkoholen i detta läkemedel kan påverka effekten av andra läkemedel. Tala med din läkare eller apotekspersonal om du tar andra läkemedel.

Om du är gravid eller ammar, tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Om du är beroende av alkohol, ska du tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du använder Paclitaxel Accord

- För att minska risken för allergiska reaktioner kommer du att få ta andra läkemedel innan du får Paclitaxel Accord. Dessa läkemedel kan ges antingen i tablettform eller som infusion i en ven, eller bådadera.
- Du kommer att få Paclitaxel Accord som dropp i en ven (intravenös infusion), via en flervägsran. Paclitaxel Accord kommer att administreras av vårdpersonal. De kommer att förbereda infusionslösningen innan du får den. Den dos du får kommer också att bero på svaren på dina blodprov. Beroende på vilken typ av cancer du har och hur allvarlig din sjukdom är kommer du att få Paclitaxel Accord antingen ensamt eller tillsammans med annat cancerläkemedel.
- Paclitaxel Accord ska alltid ges i en ven under en 3- eller 24-timmarsperiod. Vanligast är behandling varannan eller var tredje vecka, om inte din läkare ordinerar något annat. Din läkare kommer att informera dig om hur många behandlingar med Paclitaxel Accord du kommer att behöva.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om du har fått för stor mängd av Paclitaxel Accord

Det finns ingen behandling mot överdosering av Paclitaxel Accord. Du kommer att få symtomatisk behandling.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Kontakta läkare omedelbart om du får symtom på en allergisk reaktion. Exempel på dessa symtom kan vara:

- värmevallningar
- hudreaktioner
- klåda
- trångt över bröstet
- andfåddhet eller svårighet att andas
- svullnad.

Samtliga dessa kan tyda på en allvarlig biverkning.

Kontakta läkare omedelbart:

- Om du får feber, svår frossa, ont i halsen eller munsår (tecken på benmärgshämning).
- Om du får domningar eller svaghet i armar och ben (tecken på perifer neuropati). Dessa symtom på neuropati kan kvarstå mer än 6 månader efter avslutad behandling.
- Om du får svår eller ihållande diarré med feber och buksmärta.

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- Lättare allergiska reaktioner, såsom rodnad, utslag och klåda
- Infektioner: huvudsakligen övre luftvägsinfektion och urinvägsinfektion
- Andnöd
- Halsont och munsår, sårig mun, hudrodnad vid munnen, diarré, illamående, kräkning.
- Håravfall (majoriteten av fallen av håravfall inträffade mindre än en månad efter påbörjad behandling med Paclitaxel Accord. När det händer, är håravfallet uttalat [över 50 %] hos de flesta patienter)
- Muskelsmärta, kramper, smärta i lederna
- Feber, svår frossa, huvudvärk, yrsel, trötthet, blekhet, blödningar, ökad benägenhet att få blåmärken
- Domningar, stickningar, svaghet i armar och ben (samtliga symtom på perifer neuropati)*
- Provtagning kan visa: Minskat antal blodplättar och vita eller röda blodkroppar, lågt blodtryck

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Övergående lätta förändringar hos naglar och hud, reaktioner vid injektionsstället (lokal svullnad, smärta och hudrodnad)
- Provtagning kan visa: Långsammare hjärtrytm, kraftig förhöjning av leverenzymen (alkalinofosfat och ASAT)

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Chocktillstånd orsakat av blodförgiftning
- Hjärtklappning, allvarlig hjärtpåverkan (AV-blockad), hög puls, hjärtattack, andningssvårigheter
- Utmattning, svettningar, svimning (synkope), allvarliga allergiska reaktioner, inflammation i en ven orsakad av en blodpropp (tromboflebit), svullnad i ansikte, läppar, mun, tunga eller svalg
- Smärta i rygg, bröstorg, runt händer och fötter, frossa, buksmärta
- Provtagning kan visa: Kraftigt förhöjda bilirubinhalt (gulsot), högt blodtryck, blodpropp

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- Minskat antal vita blodkroppar med feber och ökad infektionsrisk (febril neutropeni)
- Nervpåverkan med muskelsvaghet i armar och ben (motorneuropati)
- Andningssvårigheter, lungembolism, lungfibros, inflammation i lungorna, andnöd, vätska i lungorna

- Tarmstopp, sår på tarmen, inflammation i tjocktarmen (ischemisk kolit), inflammation i bukspottskörteln (pankreatit)
- Klåda, utslag, hudrodnad (erytem)
- Blodförgiftning (sepsis), bukhinneinflammation
- Hög temperatur (feber), uttorkning, svaghet, svullnad (ödem), allmän sjukdomskänsla
- Allvarlig, potentiellt dödlig allergisk (anafylaktisk) reaktion
- Provtagning kan visa: ökning av halten kreatinin i blodet vilket är ett tecken på försämrad njurfunktion
- Hjärtsvikt

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)

- Oregelbunden hjärtrytm (förmaksflimmer, supraventrikulär takykardi)
- Plötsliga sjukdomstillstånd hos blodbildande celler (akut myeloid leukemi, myelodysplastiskt syndrom)
- Problem med synnerven och/eller synrubbningar (synfenomen)
- Försämrad hörsel eller hörselbortfall, ringande i öronen (tinnitus), yrsel
- Hosta
- Blodpropp i blodkärl i buken eller tarmen (mesenterisk trombos), tjocktarmsinflammation, eventuellt med ihållande svår diarré (pseudomembranös kolit, neutropenisk kolit), vätskeansamling i buken (ascites), inflammation i matstrupen, förstoppning.
- Svåra överkänslighetsreaktioner med feber, hudrodnad, ledsmärta och/eller ögoninflammation (Stevens-Johnsonsyndrom), fjällande hud (epidermisk nekrolys), hudrodnad med oregelbundna röda (vätskande) utslag (erytema multifforme), hudinflammation med blåsor och avflagning (exfoliativ dermatit), nässelutslag, nagelupplösning (händer och fötter ska skyddas från solljus under behandlingsperioden)
- Aptitförlust (anorexi)
- Allvarlig, potentiellt dödlig överkänslighetsreaktion med chock (anafylaktisk chock)
- Sviktande leverfunktion (hepatisk nekros, hepatisk encefalopati [fall med dödlig utgång har rapporterats för båda])
- Förvirringstillstånd.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Förtjockad hud (sklerodermi)
- Plötslig sammandragning av musklerna i bronkiolernas väggar (bronkospasm)
- Metaboliska komplikationer efter cancerbehandling (tumörlyssyndrom)
- Ögonsjukdomar, t.ex. förtjockad och svullen gula fläcken (makulaödem), ljusfläckar (fotopsi) och fläckar, prickar och ”spindelnät” som flyter i synfältet (glaskroppsgrumlingar)
- Inflammation i vener (flebit) Systemisk lupus erythematosus
- Allvarliga tillstånd som gör att man blöder alltför lätt, får blodproppar alltför lätt eller båda (disseminerad intravaskulär koagulation, DIC) har rapporterats. Detta är ett allvarligt tillstånd som gör att människor blöder alltför lätt, får blodproppar alltför lätt, eller båda dessa
- Rodnad och svullnad på handflator och fotsulor vilket kan leda till att huden flagnar.

Tala om för din läkare om någon av biverkningarna blir allvarlig eller om du märker av någon biverkning som inte nämns i denna bipacksedel.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via nedanstående adress.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Paclitaxel Accord ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på ytterförpackningen efter Utg. dat. och på injektionsflaskan efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Innan förpackningen öppnas

Förvaras vid högst 25 °C. Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Produkten kan frysas utan att påverkas negativt.

Öppnad förpackning innan beredning (beskrivning av betingelser)

Ur mikrobiologiskt hänseende bör öppnad förpackning förvaras vid högst 25 °C under högst 28 dagar. Andra förvaringsbetingelser efter öppnandet är på användarens ansvar.

Beredd lösning (beskrivning av betingelser)

Ur ett mikrobiologiskt perspektiv skall produkten användas omedelbart. Om läkemedlet inte används omedelbart ska det förvaras i kylskåp (2 °C till 8 °C) högst 24 timmar, såvida inte beredningen gjorts på ett kontrollerat och validerat sätt under aseptiska förhållanden. För ytterligare information om hållbarhet hos beredd lösning, se avsnittet för vårdpersonal.

Använd inte detta läkemedel om lösningen är grumlig eller har synlig fällning.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är paklitaxel.
- 1 ml koncentrat till infusionsvätska, lösning innehåller 6 mg paklitaxel.
- En injektionsflaska innehåller 5, 16,7, 25, 50 och 100 ml (motsvarande 30, 100, 150, 300 respektive 600 mg paklitaxel).
- Övriga innehållsämnen är polyoxyl 35 ricinolja (makrogolglycerolricinoleat 35) och vattenfri etanol.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Paclitaxel Accord är en klar ofärgad till blekt gul lösning, fri från synliga partiklar.

Förpackad i injektionsflaskor med 5 ml, 16,7 ml, 25 ml, 50 ml och 100 ml koncentrat till infusionslösning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Accord Healthcare B.V.,

Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht,
Nederländerna

Tillverkare

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice, Polen

Accord Healthcare Single Member S.A.
64th Km National Road Athens,
Lamia, 32009, Grekland

Denna bipacksedel ändrades senast 03.12.2024

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Beredning av infusionslösning:

- Behållare och infusionsaggregat som används för Paclitaxel Accord får inte innehålla DEHP. Detta förebygger patientexponering för mjukgöraren di-2-etylhexylftalat (DEHP), som kan läcka från PVC-infusionspåsar och -aggregat. Användande av filter (t.ex. IVEX-2) som innehåller korta ingångs- och/eller utgångsslangar av mjukgjord PVC har inte visat på signifikant läckage av DEHP.
- Försiktighet bör iakttagas vid hantering av Paclitaxel Accord liksom med alla cytostatika. Skyddshandskar måste alltid användas vid hantering av paklitaxelbehållare. Beredning bör utföras under aseptiska betingelser av utbildad personal i särskilt avsett utrymme. I händelse av hudkontakt ska området för exponering tvättas med tvål och vatten.« Vid kontakt med slemhinna, skölj med rikligt med vatten.
- Utensilier för uttagande av doser ur injektionsflaskan, t ex Chemo-Dispensing Pin, bör ej användas då dessa kan göra åverkan på flaskans gummipropp så att steriliteten förloras.

Steg 1: Beredning av koncentratet

Innan användning måste Paclitaxel Accord spädas med någon av följande lösningar:

- 0,9% natriumkloridlösning för injektion
- 5% dextroslösning för injektion
- 5% dextros and 0,9% natriumkloridlösning för injektion
- 5% dextros i Ringerlösning

Den slutliga infusionskoncentrationen av paklitaxel ska vara mellan 0,3 och 1,2 mg/ml. Behållare och infusionsset utan DEHP ska användas.

Efter beredning kan lösningen vara halvgenomskinlig på grund av vehikeln som används i preparatet, och detta går inte bort vid filtreringen. Inga nämnvärda förluster i preparatets styrka har noterats efter simulerad administrering av lösningen via infusionsaggregat som försetts med ett in-line filter.

Steg 2: Administrering av infusionen

Alla patienter måste premedicineras med kortikosteroider, antihistaminer och H₂-antagonister innan administrering.

Behandling med Paclitaxel Accord får inte upprepas förrän antalet neutrofiler är $\geq 1\ 500/\text{mm}^3$ ($\geq 1\ 000/\text{mm}^3$ hos patienter med Kaposis sarkom) och antalet blodplättar är $\geq 100\ 000/\text{mm}^3$ ($\geq 75\ 000/\text{mm}^3$ hos patienter med Kaposis sarkom).

För att förebygga utfällning i infusionslösningen:

- Använd lösningen så snart som möjligt efter beredning
- Undvik onödig omrörning, vibration och omskakning
- Skölj infusionsaggregaten grundligt före användning.
- Infusionslösningen bör inspekteras med jämna mellanrum och infusionen avbrytas om fällning uppkommer.

Kemisk och fysikalisk stabilitet har för den färdigberedda lösningen visats vid 5 °C samt 25 °C under sju dagar utspädd i 5 % dextroslösning, och under 14 dagar utspädd i 0,9 % natriumkloridlösning för injektion. Ur mikrobiologiskt hänseende ska läkemedlet användas omedelbart, eller förvaras vid 2 °C till 8 °C högst 24 timmar.

Paclitaxel Accord ska administreras via ett inline-filter med en porstorlek ej överstigande 0,2 mikrometer. Infusionspåsar och -aggregat får inte innehålla DEHP. Användande av filter som innehåller korta ingångs- och/eller utgångsslangar av mjukgjord PVC har inte visat på signifikant läckage av DEHP.

Steg 3: Avfallshantering

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar för hantering av cytostatika.

Dosering:

Följande doser rekommenderas för intravenös infusion av Paclitaxel Accord:

Indikation	Dosering	Behandlingsintervall
Förstahandsbehandling vid äggstockscancer	135 mg/m ² under 24 timmar, därefter cisplatin 75 mg/m ² <u>eller</u> 175 mg/m ² under 3 timmar, därefter cisplatin 75 mg/m ²	3 veckor
Andrahandsbehandling vid äggstockscancer	175 mg/m ² under 3 timmar	3 veckor
Tilläggsbehandling vid bröstcancer	175 mg/m ² under 3 timmar; efter behandling med antracyclin och cyklofosfamid (AC)	3 veckor
Förstahandsbehandling av bröstcancer (med doxorubicin)	220 mg/m ² under 3 timmar, 24 timmar efter doxorubicin (50 mg/m ²)	3 veckor
Förstahandsbehandling av bröstcancer (med trastuzumab)	175 mg/m ² under 3 timmar, efter trastuzumab (se produktresumé för trastuzumab)	3 veckor
Andrahandsbehandling vid bröstcancer	175 mg/m ² under 3 timmar	3 veckor
Avancerad icke-småcellig lungcancer	175 mg/m ² under 3 timmar, därefter cisplatin 80 mg/m ²	3 veckor
AIDS-relaterat Kaposi sarkom	100 mg/m ² under 3 timmar	2 veckor

Behandling med Paclitaxel Accord får inte upprepas förrän antalet neutrofiler är $\geq 1\,500/\text{mm}^3$ ($\geq 1\,000/\text{mm}^3$ hos patienter med Kaposi sarkom) och antalet blodplättar är $\geq 100\,000/\text{mm}^3$ ($\geq 75\,000/\text{mm}^3$ hos patienter med Kaposi sarkom).

Om patienten drabbas av svår neutropeni (neutrofiler $< 500/\text{mm}^3$ under minst en vecka) eller svår perifer neuropati bör dosen minska med 20 % vid de följande behandlingarna (25 % för patienter med Kaposi sarkom) (se produktresumén).

De data som finns är otillräckliga för att kunna rekommendera dosjustering till patienter med lätt till måttligt nedsatt leverfunktion. Patienter med allvarligt nedsatt leverfunktion bör inte behandlas med Paclitaxel Accord (se produktresumén).

Paclitaxel Accord rekommenderas inte för användning till barn under 18 år då effekt- och säkerhetsdata saknas.