

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten kabatsitakseli

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, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnon tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Cabazitaxel Viatris on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat Cabazitaxel Viatris -valmistetta
3. Miten Cabazitaxel Viatris -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Cabazitaxel Viatris -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Cabazitaxel Viatris on ja mihin sitä käytetään

Lääkkeesi nimi on Cabazitaxel Viatris. Sen yleisnimi on kabatsitakseli. Se kuuluu syövän hoidossa käytettävien taksaanien lääkeryhmään.

Cabazitaxel Viatris -valmistetta käytetään aiemasta kemoterapiasta huolimatta etenevän eturauhassyövän hoitoon. Se pysyyttää syöpäsolujen kasvun ja jakautumisen.

Hoitoosi kuuluu myös päivittäinen suun kautta otettava kortikosteroidilääke (prednisoni tai prednisoloni). Pyydä lääkäriltäsi tietoja tästä toisesta lääkkeestä.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat Cabazitaxel Viatris -valmistetta

Älä käytä Cabazitaxel Viatris -valmisteita, jos

- olet allerginen (ylipherkkä) kabatsitakselille, muille taksaaneille tai polysorbaatti 80:lle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- valkosolujesi määrä on liian alhainen (neutrofilimäärä on $1500/\text{mm}^3$ tai vähemmän)
- sinulla on vaikea maksan toimintahäiriö
- olet äskettäin saanut tai olet kohta saamassa keltakuumeroerotteen.

Sinulle ei pidä antaa Cabazitaxel Viatris -valmistetta, jos yksikin edellä mainituista seikoista koskee sinua. Jos olet epävarma, keskustele lääkäriksi kanssa ennen Cabazitaxel Viatris -valmisteen saamista.

Varoitukset ja varotoimet

Ennen jokaista Cabazitaxel Viatris -hoitoa veriarvoistasi määritetään, ovatko verisolumääräsi riittävän korkeat ja maksa- ja munuaistoiminnat riittävät Cabazitaxel Viatris -hoidon saamiseksi.

Kerro lääkärillesi välittömästi, jos

- sinulla on kuumetta. Cabazitaxel Viatris -hoidon aikana valkosolujesi määrä todennäköisesti laskee. Lääkärisi seuraa veriarvoja ja yleiskuntoasi infektioiden varalta. Hän saattaa määräätä sinulle veriarvoja ylläpitävän lääkityksen. Henkilöille, joiden verisolujen määrä on pieni, saattaa kehittyä hengenvaarallisia infektiota. Infektioiden varhaisimpiin oireisiin kuuluu kuume, joen jos sinulla on kuumetta, kerro lääkärillesi siitä välittömästi.
- sinulla on joskus ollut allergioita. Cabazitaxel Viatris -hoito saattaa aiheuttaa vakavia allergisia reaktioita.
- sinulla on vaikea ja pitkäaikainen ripuli, tunnet itsesi huonovointiseksi (pahoinvointi) tai oksentelet. Kaikista näistä olotiloista saattaa seuraaksena olla vakava nestehukka. Saatat tällöin tarvita lääkärin hoitoa.
- kätesi tai jalkasi ovat tunnottomat, niitä pistelee, poltelee tai niiden tuntoaisti on heikentynyt.
- sinulla on verenvuotoa suolistossa, ulosteesei väri on muuttunut tai sinulla on mahakipua. Jos verenvuoto tai kipu on vaikeaa, lääkäri lopettaa Cabazitaxel Viatris -hoidon, koska Cabazitaxel Viatris voi lisätä verenvuodon riskiä tai reikien muodostumista suolen seinämään.
- sinulla on munuaisongelma.
- sinulla ilmenee ihmisen ja silmien keltaisuutta, virtsan tummumista, vaikeaa pahoinvointia tai oksentelua, sillä ne saattavat olla maksaongelmien merkkejä.
- huomaat, että päivittäisen virtsasi määrä on suurentunut tai pienentynyt merkittävästi.
- sinulla on verta virtsassa.

Jos jokin edellä mainituista seikoista koskee sinua, keskustele niistä lääkärisi kanssa välittömästi. Lääkärisi saattaa pienentää Cabazitaxel Viatris -annosta tai lopettaa hoidon.

Muut lääkevalmisteet ja Cabazitaxel Viatris

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt. Syynä tähän pyyntöön on se, että tiettyt lääkkeet voivat muuttaa Cabazitaxel Viatris -valmisten vaikutusta tai Cabazitaxel Viatris voi muuttaa muiden lääkkeiden vaikutusta. Näihin lääkkeisiin kuuluvat:

- ketokonatsoli, rifampisiini (infektiointiin)
- karbamatepiini, fenobarbitali tai fenytoiini (kouristuskohtauksiin)
- mäkkikuisma (*Hypericum perforatum*) (rohdosvalmiste masennukseen ja muihin tiloihin)
- statiinit (esim. simvastatiini, lovastatiini, atorvastatiini, rosuvastatiini tai pravastatiini) (veren kolesterolin vähentämiseen)
- valsartaani (korkeaan verenpaineeseen)
- repaglinidi (diabetekseen).

Keskustele lääkärisi kanssa ennen rokotteiden ottamista Cabazitaxel Viatris -hoidon aikana.

Raskaus, imetyys ja hedelmällisyys

Cabazitaxel Viatris -valmistetta ei tule antaa raskaana oleville naisille tai hedelmällisessä iässä oleville naisille, jotka eivät käytä ehkäisyä.

Cabazitaxel Viatris -valmistetta ei saa käyttää imettämisen aikana.

Käytä kondomia yhdynnän aikana, jos puolisosi on raskaana tai hänen on mahdollista tulla raskaaksi. Cabazitaxel Viatris -valmistetta saattaa olla siemenesteessä ja se voi vaikuttaa sikiöön. Sinua neuvotaan pidättäätyymään saattamasta naista raskaaksi hoidon aikana ja kuusi kuukautta hoidon loppumisen jälkeen sekä hankkimaan neuvoja siemenesteen talteenottamisesta ennen hoidon aloittamista, sillä Cabazitaxel Viatris saattaa muuttaa miehen hedelmällisyyttä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Saatat tuntea väsymystä ja huimausta saadessasi tätä läkettä. Tässä tapauksessa älä aja äläkää käytä koneita, ennen kuin tunnet olosi paremmaksi.

Cabazitaxel Viatris sisältää etanolia (alkoholia)

Tämä lääkevalmiste sisältää 1185 mg alkoholia (etanolia) per injektiopullo, mikä vastaa 395 mg:aa/ml. Tämän lääkevalmisten sisältämä alkoholimäärä yhdessä injektiopullossa vastaa 30 ml:aa olutta tai 12 ml:aa viiniä.

Tämän lääkevalmisten sisältämällä alkoholimäärällä ei todennäköisesti ole vaikutusta alkuisiin eikä nuoriin eivätkä sen vaikutukset lapsilla ole todennäköisesti havaittavia. Sillä saattaa olla joitain vaikutuksia pikkulapsiin, kuten uneliaisuutta.

Tämän lääkevalmisten sisältämä alkoholi saattaa muuttaa muiden lääkkeiden vaikutusta. Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa, jos parhaillaan käytät muita lääkeitä.

Jos olet raskaana tai imetät, keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Jos olet riippuvainen alkoholista, keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

3. Miten Cabazitaxel Viatris -valmistetta käytetään

Käyttöohjeet

Sinulle annetaan allergialääkkeitä allergiareaktioriskin vähentämiseksi, ennen kuin saat Cabazitaxel Viatris -valmistetta.

- Lääkäri tai sairaanhoitaja antaa sinulle Cabazitaxel Viatris -valmistetta.
- Cabazitaxel Viatris on valmistettava (laimennettava) ennen sen antoja. Tässä pakkausselosteessa on käytännön tietoa Cabazitaxel Viatris -valmisten käsittelystä ja annostelusta lääkäreille, sairaanhoitajille ja farmaseuteille.
- Cabazitaxel Viatris annetaan tiputuksessa (infusio) laskimoon (laskimonsisäinen anto) sairaalassa noin tunnin ajan.
- Hoitoosi kuuluu myös päivittäinen suun kautta otettava kortikosteroidilääke (prednisoni tai prednisoloni).

Kuinka paljon ja kuinka usein lääkeettä annetaan

- Normaaliannos riippuu kehosi pinta-alasta. Lääkärisi laskee kehosi pinta-alan neliömetreinä (m^2) ja päättää tarvitsemasi annoksen.
- Saat normaalisti yhden infuusion joka kolmas viikko.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Lääkärisi tulee keskustelemaan kanssasi mahdollisista haittavaikutuksista ja selittämään hoitosi mahdolliset riskit ja hyödyt.

Ota yhteyttä lääkäriisi välittömästi, jos huomaat jonkin seuraavista haittavaikutuksista:

- kuume (lämpöä). Tämä on yleistä (voi ilmetä enintään 1 henkilöllä 10:stä).
- vaikea nestehukka (kuivuminen). Tämä on yleistä (voi ilmetä enintään 1 henkilöllä 10:stä). Tämä saattaa tapahtua, jos sinulla on vaikea tai pitkittynyt ripuli, kuume tai voit pahoin (oksentelet).
- vaikea tai jatkuva mahakipu, joka voi ilmaantua, jos sinulla on reikä mahassa, ruokatorvessa tai suolistossa (ruoansulatuskanavan puhkeaminen). Tämä voi johtaa kuolemaan.

Jos jokin edellä mainituista koskee sinua, kerro lääkärillesi välittömästi.

Muut haittavaikutukset:

Hyvin yleiset (voi ilmetä yli 1 henkilöllä 10:stä):

- vähentynyt punasolujen (anemia) tai valkosolujen määrä (joita tarvitaan infektioiden torjumisessa)
- vähentynyt verihiuhtaleiden määrä (jonka seurauksena on kasvanut verenvuodon riski)
- ruokahalun vähenneminen (anoreksia)
- vatsavaivat, kuten huonovointisuus (pahoinvointi), oksentelu, ripuli tai ummetus
- selkäkipu
- verta virtsassa
- väsymys, heikkous ja energianpuute.

Yleiset (voi ilmetä alle 1 henkilöllä 10:stä):

- makuaistin muutokset
- hengenahdistus
- yskä
- vatsa-alueen kivut
- väliaikainen hiustenlähtö (useimmissa tapauksissa hiustenkasvu korjaantuu normaaliksi)
- nivellkipu
- virtsatieintulehdus
- veren valkosolujen vähyyys, johon liittyy kuume ja infektiot
- tunnottomuus, pistely tai polttava tunne kässissä tai jaloissa tai tuntoainstin heikkeneminen
- kynsisairaus (kynsien värin muuttuminen; kynsiä saattaa irrota)
- heitehuimaus
- päänäsärky
- verenpaineen nousu tai lasku
- epämukava tunne vatsassa, näristys tai röyhtäily
- vatsakipu
- peräpukamat
- lihaksien nykiminen
- kivulias virtsaaminen tai virtsaamispakko
- virtsan karkailu
- munuaissairaus tai -vaivat
- suun tai huulien haavaumat
- infektiot tai infektoriski
- korkea verensokeri
- unettomuus
- sekavuus
- levottomuus
- epänormaalit tuntemukset, tunnottomuus tai kipu kässissä ja jaloissa
- tasapaino-ongelmat

- nopea tai epätasainen sydämen rytmi
- jalani tai keuhkon veritulppa
- ihmisen punastumisen tunne
- suun tai nielun kipu
- peräsuolen verenvuoto
- lihasvaivat, särky, heikkous tai kipu
- jalkojen tai säärien turvotus
- kylmänväreet.

Melko harvinainen (voi ilmetä alle 1 henkilöllä 100:sta):

- matala veren kalium
- korvien soiminen
- ihmisen kuumetus
- ihmisen punaisuus
- virtsarakkotulehdus, joka voi ilmaantua, kun virtsarakko on aiemmin altistunut sädehoidolle (sädehoidon myöhäisreaktioita ilmenevä kystiitti).

Esiintyvyys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- interstitiaalinen keuhkosairaus (keuhkotulehdus, joka aiheuttaa yskää ja hengitysvaikeuksia).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkienkilökunnalle 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. Cabazitaxel Viatris -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä ulkopakkauksessa ja injektiopullon etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Tietoa laimennetun ja käyttövalmiin Cabazitaxel Viatris -valmisten säilytyksestä ja kestoajasta löytyy kohdasta ”Käytännön tietoa lääkäreille ja terveydenhuollon ammattilaisille Cabazitaxel Viatris -infusiokonsentraatin, liuosta varten valmistamisesta, antamisesta ja käsittelystä”.

Käytämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Cabazitaxel Viatris sisältää

- Vaikuttava aine on kabatsitakseli. Yksi millilitra infuusiodoksentraattia liuosta varten sisältää 20 mg kabatsitakselia. Yksi injektiopullo infuusiodoksentraattia liuosta varten sisältää 60 mg kabatsitakselia.
- Muut aineet ovat polysorbaatti 80, vedetön etanol (ks. kohta 2 ”Cabazitaxel Viatris sisältää etanolia (alkoholia)” ja sitruunahappo).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Cabazitaxel Viatris on infuusiodoksentraatti, liuosta varten (steriili konsentraatti). Konsentraatti on kirkas, keltainen tai ruskeankeltainen öljymäinen liuos. Yksi injektiopullo sisältää 3 ml (nimellinen tilavuus) konsentraattia. Pakkauskoot: yksi tai kymmenen injektiopulhoa. Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irlanti

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:
Viatris Oy
infofi@viatris.com

Valmistaja

AqVida GmbH
Werkstr. 21
23942 Dassow
Saksa

Tämä pakkausseoste on tarkistettu viimeksi 13.4.2023.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

**KÄYTÄNNÖN TIETOA LÄÄKÄREILLE JA TERVEYDENHUOLLON AMMATTILAIISILLE
CABAZITAXEL VIATRIS 20 mg/ml INFUUSIOKONSENTRAATIN, LIUOSTA VARTEN
VALMISTAMISESTA, ANTAMISESTA JA KÄSITTELYSTÄ**

Tämä tieto täydentää käyttäjille tarkoitettuja kohtia 3 ja 5.
On tärkeää, että luet tämän kohdan kokonaan, ennen kuin aloitat infuusoliuoksen valmistamisen.

Turvallista käsitteilyä koskevat suositukset

Kabatsitakseli on sytostaatti, ja kuten muidenkin mahdollisesti toksisten aineiden kohdalla, kabatsitakseliuosta käsiteltäessä ja valmistettaessa on noudatettava varovaisuutta. Suojakäsineiden käyttöä suositellaan.

Jos Cabazitaxel Viatris -konsentraatti tai siitä valmistettu infuusoliuos joutuu ihon kanssa kosketuksiin, pese kohta välittömästi ja perusteellisesti vedellä ja saippualla. Jos sitä pääsee limakalvoille, pese kohta välittömästi ja perusteellisesti vedellä.

Cabazitaxel Viatris -valmistetta saa käsitellä ja annostella vain syöpälääkkeiden antoon perehtynyt henkilökunta. Raskaana olevat työntekijät eivät saa käsitellä valmistetta.

Yhteensopimattomuudet

Tätä lääkettä ei saa sekoittaa muiden kuin laimentamista varten tarkoitettujen lääkkeiden kanssa.

Älä käytä PVC-infusiopusseja tai polyuretaani-infusioita itteita infuusion valmistamisessa tai sen annostelussa.

Kestoaka sekä säilytykseen liittyvät varotoimet

Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml infuusiotkonsentraatin, liuosta varten pakaus

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Avaamisen jälkeen

Kemiallinen ja fysikaalinen säilyvyys käytössä on osoitettu 28 päivän ajan 2–8 °C:ssa tai 28 päivän ajan alle 25 °C:ssa.

Mikrobiologiselta kannalta valmiste tulisi käyttää välittömästi. Jos sitä ei käytetä välittömästi, valmisten säilytysaika ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla eivätkä saisi tavallisesti ylittää 24 tuntia 2–8 °C:een lämpötilassa.

Infuusiosäiliön lisäämisen jälkeen

Kemiallinen ja fysikaalinen säilyvyys käytössä PVC:tä sisältämättömissä säiliöissä on osoitettu 14 vuorokauden ajan 2–8 °C:ssa tai 48 tunnin ajan 25 °C:ssa (sisältäen yhden tunnin infusioajan).

Mikrobiologiselta kannalta valmiste tulisi käyttää välittömästi. Jos sitä ei käytetä välittömästi, käytössä olevan valmisten säilytysaika ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla eivätkä saisi tavallisesti ylittää 24 tuntia 2–8 °C:een lämpötilassa, ellei laimennusta ole tehty valvotuissa ja validoiduissa aseptisissa olosuhteissa.

Käyttövalmiin infuusoliuoksen valmistus

Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml infuusiotkonsentraattia, liuosta varten, joka sisältää vain yhden 3 ml:n injektiopullen (60 mg/3 ml), EI SAA yhdistää muihin kabatsitakselilääkevalmisteisiin, jotka koostuvat kahdesta injektiopullossa (konsentraatti ja liuotin).

Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml infuusiotkonsentraatti, liuosta varten EI VAADI laimentamista liuottimella ja on valmis lisättäväksi infuusoliuokseen.

Vaihe 1

Jos injektiopulloja säilytetään jääräapissa, anna tarvittavan määrän injektiopulloja kabatsitakselikonsentraattia infuusoliuosta varten olla 20–25 °C:een lämpötilassa 5 minuutin ajan ennen käyttöä.

Tarvittavan annoksen saamiseksi potilaalle voidaan tarvita useampi kuin yksi injektiopullo 20 mg/ml kabatsitakselikonsentraattia infuusoliuosta varten. Vedä aseptisesti tarvittava määrä kabatsitakselikonsentraattia infuusoliuosta varten käyttäen kalibroitua ruiskua, jossa on 21 G:n neula. Jos annos on esimerkiksi 45 mg kabatsitakselia, Cabazitaxel Viatris -valmistetta tarvitaan 2,25 ml.

Älä käytä koko injektiopulhoa kokonaan tarkistamatta sen tilavuutta, sillä se saattaa sisältää ylitäytön.

Yksi ml lääkevalmiste tetta sisältää 20 mg kabatsitakselia.

Vaihe 2

Injisoi tarvittava määrä kabatsitakselikonsentraattia infuusoliuosta varten steriliin 5-prosenttista glukoosiliuosta tai 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridi-infuusoliuosta sisältävään säiliöön, joka ei sisällä PVC-muovia. Infuusoliuoksen pitoisuuden on oltava 0,10–0,26 mg/ml.

Vaihe 3

Poista ruisku ja sekoita infuusiopussin tai -pullon sisältö käsin heiluriliikkeellä.

Vaihe 4

Kuten kaikki parenteraaliset liuokset, käyttövalmis infuusoliuos on tarkastettava silmämäärisesti ennen käyttöä. Koska infuusoliuos on ylikyllästetty, se voi kiteytyä ajan kuluessa. Tällöin liuosta ei saa käyttää vaan se on hävitettävä.

Hävittäminen

Kaikki valmisten laimentamisessa ja lääkkeen antamisessa käytetyt materiaalit tulee hävittää ohjeiden mukaisesti. Lääkkeitä ei saa hävittää jätteveden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

Infuusoliuos on käytettävä välittömästi. Käytettäväksi aiotun valmisten säilytysaika voi kuitenkin olla pidempi kohdassa ”Kestoaikea sekä säilytykseen liittyvät varotoimet” mainituissa erityistapauksissa.

Annosteluun suositellaan letkun sisäisen 0,22 mikrometrin huokoskoon suodatinta (0,2 mikrometrin huokoskoko tarkoittaa samaa).

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Bipacksedel: Information till patienten

Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning cabazitaxel

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. 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.

I den här bipackselet finns information om följande:

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

1. Vad Cabazitaxel Viatris är och vad det används för

Läkemedlets namn är Cabazitaxel Viatris. Den aktiva substansen är cabazitaxel. Det hör till en grupp läkemedel som kallas ”taxaner” som används vid cancerbehandling.

Cabazitaxel Viatris används vid behandling av prostatacancer som har fortskriftit efter du har erhållit annan kemoterapi. Det verkar genom att hämma celldelningen och celldelningen.

Som en del av din behandling kommer du också att ta kortikosteroider (prednison eller prednisolon) via munnen varje dag. Be din läkare informera dig om denna medicin också.

2. Vad du behöver veta innan du använder Cabazitaxel Viatris

Använd inte Cabazitaxel Viatris

- om du är allergisk mot cabazitaxel, andra taxaner, polysorbat 80 eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om antalet vita blodceller är för lågt (neutrofiler lägre än eller lika med 1 500 /mm³)
- om du har en kraftigt nedsatt leverfunktion
- om du nyligen har fått eller ska få vaccin mot gula febern.

Du ska inte använda Cabazitaxel Viatris om något av detta gäller för dig. Om du är osäker, tala med din läkare innan behandling med Cabazitaxel Viatris.

Varningar och försiktighet

Innan varje behandling med Cabazitaxel Viatris kommer du att göra blodtester för att kontrollera att du har tillräckligt med blodceller och tillräcklig lever- och njurfunktion för att erhålla Cabazitaxel Viatris.

Informera omedelbart din läkare om:

- du har feber. Under behandlingen med Cabazitaxel Viatris är det troligt att dina vita blodceller reduceras. Din läkare kommer att övervaka ditt blodvärde och allmäntillstånd efter tecken på

infektioner. Läkaren kan ge dig andra mediciner för att bibehålla dina blodvärden. Personer med låga blodvärden kan utveckla livshotande infektioner. Det tidigaste tecknet på infektion kan vara feber, kontakta därför omedelbart läkare om du får feber.

- du har eller har haft några allergier. Allvarliga allergiska reaktioner kan inträffa under behandling med Cabazitaxel Viatris.
- du har allvarlig eller långvarig diarré, mår illa eller kräks. Vart och ett av dessa tillstånd kan orsaka allvarlig uttorkning. Din läkare kan behöva ge dig vård.
- du har en känsla av domningar, stickningar, brännande eller minskad känslighet i dina händer och fötter.
- du har problem med blödningar från tarmen eller ändrad färg på din avföring eller magsmärta. Om blödningen eller smärtan är allvarlig, kommer din läkare att avsluta din behandling med Cabazitaxel Viatris. Detta för att Cabazitaxel Viatris kan öka risken för blödning eller att utveckla hål i tarmväggen.
- du har njurproblem.
- du har gulfärgning av huden och ögonen, mörk urin, svårt illamående eller kräkningar, eftersom det kan vara tecken eller symtom på leverproblem.
- du erfär en signifikant ökning eller minskning i volymen av daglig urin.
- du har blod i urinen.

Om något av detta inträffar för dig, informera omedelbart din läkare. Läkaren kanske minskar dosen av Cabazitaxel Viatris eller avslutar behandlingen.

Andra läkemedel och Cabazitaxel Viatris

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana. Detta för att vissa läkemedel kan påverka effekten av Cabazitaxel Viatris eller så kan Cabazitaxel Viatris påverka hur dessa läkemedel fungerar. Dessa mediciner är:

- ketokonazol, rifampicin (mot infektioner);
- karbamazepin, fenobarbital eller fenytoin (mot kramper);
- johannesört (*Hypericum perforatum*) (örtmedicin mot depression och andra tillstånd);
- statiner (såsom simvastatin, lovastatin, atorvastatin, rosuvastatin eller pravastatin) (sänker halten av kolesterol i blodet);
- valsartan (mot högt blodtryck);
- repaglinid (vid diabetes).

Rådgör med din läkare innan du tar någon vaccination när du behandlas med Cabazitaxel Viatris.

Graviditet, amning och fertilitet

Cabazitaxel Viatris ska inte användas av gravida kvinnor, eller av kvinnor i fertil ålder som inte använder preventivmedel.

Cabazitaxel Viatris ska inte användas under amning.

Använd kondom under samlag om din partner är eller kan bli gravid. Cabazitaxel Viatris kan finnas i sperman och påverka fostret. Du kommer att ges råd om att inte göra någon gravid under och upp till 6 månader efter behandlingen och att söka rådgivning om bevarande av sperma före behandling eftersom Cabazitaxel Viatris kan påverka den manliga fertiliteten.

Körförstående och användning av maskiner

Du kan känna dig trött eller yr när du tar detta läkemedel. Om det händer, kör inte bil och använd inte verktyg eller maskiner förrän du känner dig bättre.

Cabazitaxel Viatris innehåller etanol (alkohol)

Det här läkemedlet innehåller 1 185 mg alkohol (etanol) i varje injektionsflaska, vilket motsvarar 395 mg/ml. Mängden i varje injektionsflaska av det här läkemedlet motsvarar 30 ml öl eller 12 ml vin.

Mängden alkohol i det här läkemedlet har sannolikt ingen effekt på vuxna eller ungdomar, och dess effekter på barn märks sannolikt inte. Det kan ha vissa effekter på yngre barn, t.ex. sömnighet.

Alkoholen i det här läkemedlet kan påverka effekterna av andra läkemedel. Tala med läkare eller apotekspersonal om du tar andra läkemedel.

Om du är gravid eller ammar ska du tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar det här läkemedlet.

Om du är beroende av alkohol ska du tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar det här läkemedlet.

3. Hur du använder Cabazitaxel Viatris

Användarinstruktioner

Läkemedel mot allergi kommer att ges till dig innan du får Cabazitaxel Viatris för att minska risken för allergiska reaktioner.

- Cabazitaxel Viatris kommer att ges till dig av en läkare eller en sjuksköterska.
- Cabazitaxel Viatris måste beredas (spädas) innan det ges. Praktisk information angående hantering och administrering av Cabazitaxel Viatris för läkare, sjuksköterskor och farmaceuter medföljer denna bipacksedel.
- Cabazitaxel Viatris ges via dropp (infusion) i en av dina veneer (intravenöst) i ungefär en timme på sjukhuset.
- Som en del av din behandling kommer du också att ta kortikosteroider (prednison eller prednisolon) via munnen varje dag.

Hur mycket och hur ofta

- Dosen bestäms av din kroppsytan. Din läkare kommer att beräkna din kroppsytan i kvadratmeter (m^2) och kommer sedan att bestämma vilken dos du ska ha.
- Du kommer vanligtvis att få en infusion var tredje vecka.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Din läkare kommer att diskutera dessa med dig och kommer att förklara möjliga risker och fördelar med din behandling.

Kontakta omedelbart en läkare om du märker någon av följande biverkningar:

- feber (hög temperatur). Detta är vanligt (kan inträffa hos upp till 1 av 10 personer).

- kraftig förlust av kroppsvätskor (uttorkning). Detta är vanligt (kan inträffa hos upp till 1 av 10 personer). Detta kan inträffa om du har en allvarlig eller långvarig diarré eller feber eller om du varit illamående (haft kräkningar).
- allvarlig magsmärta eller ihållande magsmärta som inte försvinner. Detta kan inträffa om du har ett hål i magsäcken, matstrupen eller tarmen (gastrointestinal perforation). Detta kan leda till döden.

Om något av ovanstående gäller dig, kontakta omedelbart din läkare.

Övriga biverkningar omfattar:

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

- minskning i antal röda blodkroppar (anemi) eller vita blodkroppar (vilka är viktiga för att bekämpa infektioner)
- minskning av antalet blodplättar (vilket kan ge ökad blödningsrisk)
- aptitlöshet (anorexi)
- orolig mage inklusive illamående, kräkningar, diarré eller förstoppling
- ryggsmärta
- blod i urinen
- trötthet, svaghet eller brist på energi.

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

- smakförändring
- andfåddhet
- hosta
- magsmärta
- tillfälligt håravfall (efter avslutad behandling bör normal hårväxt i de flesta fall återkomma)
- ledvärv
- urinvägsinfektion
- brist på vita blodkroppar associerat med feber och infektion
- domningskänsla eller stickningar, bränande eller minskad känsel i händer och fötter
- nagelsjukdom (förändring av naglarnas färg; naglarn kan lossna)
- yrsel
- huvudvärk
- ökat eller minskat blodtryck
- obehagskänsla i magen, halsbränna eller rapningar
- magsmärta
- hemorrojder
- muskelpasmer
- smärtsam eller frekvent urinering
- urininkontinens
- njursjukdom eller -problem
- sår i mun eller på läppar
- infektioner eller risk för infektioner
- högt blodsocker
- sömnlöshet
- mental förvirring
- ångest
- domningskänsla eller smärta i händer och fötter
- balansproblem
- snabb eller oregelbunden hjärtrytm
- blodprop i ben eller lunga
- blossande hud
- smärta i mun eller hals
- ändtarmsblödning

- muskelbesvär, molande värk, svaghetskänsla eller smärta
- svullnad av fötter eller ben
- frossa

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

- lågt blodkalium
- öronringning
- värmekänsla i huden
- hudrodnad
- inflammation i urinblåsan som kan uppstå när den utsatts för strålbehandling (cystit på grund av "radiation recall phenomenon").

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- interstitiell lungsjukdom (lunginflammation med hosta och andningssvårigheter).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Cabazitaxel Viatris ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använts före utgångsdatum som anges på ytterkartongen och på etiketten på injektionsflaskorna efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Information om förvaring och användningstid för Cabazitaxel Viatris anges i avsnittet "Praktisk information till hälso- och sjukvårdspersonal om beredning, administrering och hantering av Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning".

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningsinnehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är cabazitaxel. Varje ml koncentrat till infusionsvätska, lösning innehåller 20 mg cabazitaxel. Varje injektionsflaska koncentrat till infusionsvätska, lösning innehåller 60 mg cabazitaxel.
- Övriga innehållsämnen är polysorbat 80, vattenfri etanol (se avsnitt 2 "Cabazitaxel Viatris innehåller etanol (alkohol)" och citronsyra).

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Cabazitaxel Viatris är ett koncentrat till infusionsvätska, lösning (sterilt koncentrat).

Koncentratet är en klar, gul till brungul oljig lösning.

En injektionsflaska innehåller 3 ml (nominell volym) koncentrat. Förpackningsstorlekar om en injektionsflaska eller tio injektionsflaskor finns. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irland

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta det lokala ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Viatris Oy
infofi@viatris.com

Tillverkare

AqVida GmbH
Werkstr. 21
23942 Dassow, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 13.4.2023.

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal.

PRAKTISK INFORMATION TILL HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL OM BEREDNING, ADMINISTRERING OCH HANTERING AV Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml KONCENTRAT TILL INFUSIONSVÄTSKA, LÖSNING

Den här informationen kompletterar avsnitten 3 och 5 till användaren.

Det är viktigt att du läser igenom hela denna text innan du påbörjar beredningen av infusionslösningen.

Rekommendationer för säker hantering

Cabazitaxel är ett antineoplastiskt medel och, liksom med andra potentiellt toxiska föreningar, ska försiktighet iakttas vid hantering och beredning av dess lösningar. Användning av handskar rekommenderas.

Om Cabazitaxel Viatris -koncentrat eller -infusionslösning kommer i kontakt med huden ska du omedelbart och noggrant tvätta dig med tvål och vatten. Om det kommer i kontakt med slemhinnor ska du omedelbart och noggrant skölja med rikliga mängder vatten.

Cabazitaxel Viatris ska endast beredas och administreras av personal tränad på att hantera cytotoxiska ämnen. Gravid personal ska inte hantera det.

Inkompatibiliteter

Detta läkemedel får inte blandas med andra läkemedel förutom de som används för spädning.

PVC-infusionsbehållare eller polyuretaninfusionsset ska inte användas för beredning eller administrering av infusionslösningen.

Hållbarhet och särskilda förvaringsanvisningar

För förpackning med Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Efter öppnandet

Kemisk och fysikalisk stabilitet under användning har påvisats i 28 dagar vid 2–8 °C eller 28 dagar vid högst 25 °C.

Ur mikrobiologisk synvinkel bör produkten användas omedelbart. Om inte läkemedlet används omedelbart är förvaringstiderna och -förhållandena under användning användarens ansvar, och ska normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2–8 °C.

När läkemedlet har tillsatts i infusionsbehållaren

Kemisk och fysisk stabilitet under användning har påvisats i PVC-fria infusionsbehållare under 14 dagar vid 2–8 °C och i 48 timmar vid 25°C (inklusive infusionstid av 1 timme).

Ur mikrobiologisk synvinkel bör produkten användas omedelbart. Om inte läkemedlet används omedelbart är förvaringstiderna och -förhållandena under användning användarens ansvar, och ska normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2–8 °C, såvida inte spädningen har skett under kontrollerade och validerade förhållanden.

Beredning av bruksfärdig infusionslösning

Använd INTE andra cabazitaxelläkemedel som består av 2 injektionsflaskor (koncentrat och lösningsmedel) med Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning, som endast innehåller 1 injektionsflaska med 3 ml (60 mg/3 ml).

Cabazitaxel Viatris 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning kräver INGEN föregående beredning med ett lösningsmedel och är färdig att tillsättas infusionslösningen.

Steg 1

Om injektionsflaskorna förvaras kylda ska du låta det erforderliga antalet injektionsflaskor med cabazitaxelkoncentrat till infusionsvätska, lösning stå i 20–25 °C i 5 minuter före användning. Fler än en injektionsflaska med cabazitaxel 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning kan behövas för att få den dos som krävs för patienten. Dra upp den erforderliga mängden cabazitaxelkoncentrat till infusionsvätska, lösning aseptiskt med en kalibrerad spruta med en 21 G-nål. Exempel: En dos på 45 mg cabazitaxel kräver 2,25 ml Cabazitaxel Viatris. Använd inte hela innehållet i injektionsflaskan direkt utan kontroll över volymen eftersom det kan föreligga en relevant överfyllning.

En ml av läkemedlet innehåller 20 mg cabazitaxel.

Steg 2

Den erforderliga volymen cabazitaxelkoncentrat till infusionsvätska, lösning måste injiceras i en steril PVC-fri behållare med antingen 5 % glukoslösning eller 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridlösning för infusion. Koncentrationen av infusionslösningen ska vara mellan 0,10 mg/ml och 0,26 mg/ml.

Steg 3

Ta bort sprutan och blanda innehållet i infusionspåsen eller -flaskan manuellt med en gungande rörelse.

Steg 4

Som med alla parenterala produkter ska den resulterande infusionslösningen inspekteras innan den används. Eftersom infusionslösningen är övermättad kan den kristalliseras över tid. I så fall får inte lösningen användas, utan måste kasseras.

Kassering

Allt material som har använts för spädning och administrering ska kasseras enligt standardrutiner. Läkemedel ska inte kastas i avloppet. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Infusionslösningen ska användas omedelbart. Förvaringstiden under användning kan emellertid vara längre under de specifika förhållanden som nämns i **Hållbarhet och särskilda förvaringsanvisningar**.

Ett filter i slangen med en nominell porstorlek på 0,22 mikrometer (kallas även 0,2 mikrometer) rekommenderas under administreringen.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.