

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Zavedos 1 mg/ml injektiioneste, liuos idarubisiinihydrokloridi

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Zavedos on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Zavedosia
3. Miten Zavedosia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zavedosin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zavedos on ja mihin sitä käytetään

Zavedosin vaikuttava aine idarubisiinihydrokloridi on niihin sanottu solunsalpaaja eli syöpäsoluja tuhoava lääke.

Zavedosilla hoidetaan aikuisten akuutia myelooista leukemiaa, joka on eräs verisyövän tyyppi.

Zavedosia käytetään yhdessä sytarabiinin kanssa akuutin myelooisen leukemian remission induktiohoitoon lapsille, jotka eivät ole saaneet aikaisempaa hoitoa tähän sairauteen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Zavedosia

Zavedosia ei pidä käyttää

- jos olet allerginen idarubisiinille, muille samaan tai saman sukuiseen lääkeaineryhmään kuuluville aineille, tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on vaikea maksan vajaatoiminta
- jos sinulla on vaikea munuaisten vajaatoiminta
- jos sinulla on vaikea sydänlihassairaus
- jos sinulla on äskettäin ollut sydämfarkti
- jos sinulla on vaikeita rytmihäiriötä
- jos luuytimesi toiminta on jo pitkään ollut heikentynyt (myelosuppressio)
- jos olet jo aiemmin saanut idarubisiinihydrokloridia ja/tai muita antrasykliinejä/saman sukuisia lääkeaineita enimmäisannoksina
- jos imetät.

Imetykset on lopetettava Zavedos-hoidon ajaksi. Katso myös kohta ”Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys”.

Varoitukset ja varotoimet

Hoidossa on noudatettava varovaisuutta,

- jos sinulla on sydämeen liittyviä riskitekijöitä
- jos maksasi tai munuaistesi toiminta on heikentynyt
- jos saat hoidon aikana muita solunsalpaajia tai sädehoitoa

- jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut trastutsumabia (tiettyjen syöpien hoitoon käytettävä lääke). Trastutsumabia voi olla elimistössä jopa 7 kuukautta hoidon päättymisen jälkeen. Trastutsumabi voi vaikuttaa sydämeen, joten sinun ei pidä käyttää Zavedos-valmistetta 7 kuukauteen trastutsumabin käytön lopettamisen jälkeen. Jos Zavedos-valmistetta käytetään ennen tästä ajankohtaa, sydämesi toimintaa on seurattava tarkoin.

Ennen Zavedos-hoidon aloittamista ja hoidon aikana sinulta otetaan säännöllisesti verikokeita sekä tutkitaan maksan, munuaisten ja sydämen toiminta. Imeväiset ja lapset näyttäisivät olevan herkempia antrasykliinien aiheuttamalle sydäntoksisuudelle, joten näillä potilailla on tarpeen seurata sydämen toimintaa ajoittain pitkäkestoisesti.

Jos sinulla on jokin yleisinfektiota (esim. suutulehdus), se on hoidettava ennen Zavedos-hoidon aloittamista.

Sydän

Idarubisiini voi joskus aiheuttaa sydämen kohdistuvia haittavaikutuksia vasta kuukausien tai vuosien kuluttua hoidon päättymisestä. Ota yhteys lääkäriisi, jos sinulla ilmenee sydänoireita, hengenahdistusta, turvotusta tai jos vuorokaudessa erittämäsi virtsan määrä vähenee huomattavasti.

Veri

Idarubisiinin hoitoannos heikentää aina luuytimen toimintaa (myelosuppressio). Jos luuytimen toiminta heikkenee voimakkaasti, seuraaksena voi olla mm. kuume, infektiot, verenmyrkytys, verenvuoto tai kudosten hapenpuute.

Leukemia

Zavedos-hoito voi joissakin tapauksissa aiheuttaa leukemian, joka ilmenee vasta 1–3 vuoden kuluttua hoidon päättymisestä.

Ruoansulatuskanava

Idarubisiini aiheuttaa usein suun tai ruokatorven limakalvotulehduksen. Jos tulehdus on vaikea, se voi edetä nopeasti limakalvon haavaumiksi. Tämä haittavaiketus häviää kuitenkin useimmiten kolmanteen hoitoviikkoon mennessä.

Virtsa

Virtsa väijytyy usein punaiseksi 1–2 päivän ajaksi annostelon jälkeen, mutta se ei ole vakavaa eikä vaadi hoitoa.

Vastustuskyky

Sinulle ei pitäisi alentuneen vastustuskyvyn vuoksi antaa eläviä taudinaihettajia sisältäviä rokotteita Zavedos-hoidon aikana. Tapettuja tai inaktivoituja taudinaihettajia sisältäviä rokotteita voi antaa, mutta vaste tällaisille rokotteille voi olla heikentyntä.

Zavedos voi vaikuttaa miehen hedelmällisyteen. Keskustele ennen hoidon aloittamista lääkärin kanssa hedelmällisyyden säilyttämisestä. Sekä miesten että naisten on käytettävä luotettavaa ehkäisyä (ks. kohta ”Raskaus, imetys ja hedelmällisyys”).

Jos haluat saada lapsia Zavedos-hoidon jälkeen, keskustele vaihtoehtoista lääkärin kanssa.

Muut lääkevalmisteet ja Zavedos

Kerro lääkärille, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Lääkärin on erityisesti tiedettävä seuraavista lääkkeistä:

- muut solunsalpaajat
- muut syöpälääkkeet (esim. trastutsumabi)

- muut sydämen vaikuttavat lääkeet (esim. kalsiumsalpaajat, joita käytetään kohonneen verenpaineen ja rasitusrintakivun hoitoon)
- rokotteet
- suun kautta otettavat verenohennuslääkeet.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

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

Raskaus

Vältä raskaaksi tuloa, kun sinä saat tai kumppanisi saa Zavedos-hoitaa. Zavedos voi vahingoittaa syntymätöntä vauvaa, joten on tärkeää kertoa lääkärille, jos epäilet olevasi raskaana.

Ehkäisy naisille, jotka voivat tulla raskaaksi

Sinun on käytettävä aina luotettavaa raskaudenehkäisyä Zavedos-hoidon ajan ja vähintään 6,5 kuukautta viimeisen annoksen jälkeen. Keskustele sinulle ja kumppanillesi sopivista ehkäisymenetelmistä lääkärin kanssa.

Ehkäisy miehille

Miesten on käytettävä aina luotettavaa raskaudenehkäisyä Zavedos-hoidon aikana ja vähintään 3,5 kuukautta viimeisen annoksen jälkeen.

Imetyks

Älä imetä Zavedos-hoidon aikana lääkäri vähintään 14 päivään viimeisen annoksen jälkeen, sillä osa lääkkeestä voi erityä rintamaitoon ja siten vahingoittaa lastasi.

Heidelmällisyys

Sekä miesten että naisten tulisi ennen hoitoa saada tietoa toimenpiteistä hedelmällisyyden säilyttämiseksi.

3. Miten Zavedosia käytetään

Lääkäri tai hoitaja antaa Zavedos-injektion hitaasti laskimoon. Lääkäri määrittää sinulle sopivan annoksen yksilöllisesti ihmisen pinta-alan (mg/m^2) perusteella.

Aikuiset

Käytettäessä idarubisiinihydrokloridia yhdessä toisen leukemialääkkeen (sytarabiinin) kanssa suositeltu annostus on $12 \text{ mg}/\text{m}^2$ kerran vuorokaudessa kolmena peräkkäisenä päivänä.

Toinen käytössä oleva annostusohjelma sekä ainoana hoitona että yhdistelmähoitona on $8 \text{ mg}/\text{m}^2$ idarubisiinihydrokloridia kerran vuorokaudessa 5 päivän ajan.

Lapset

Käytettäessä idarubisiinihydrokloridia yhdessä toisen leukemialääkkeen (sytarabiinin) kanssa suositeltu annostus on $10–12 \text{ mg}/\text{m}^2$ hitaana laskimonsisäisenä injektiona kerran vuorokaudessa kolmena peräkkäisenä päivänä. Tätä hoitoa toistetaan kolmen viikon välein.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Zavedosin vaikein haittavaikutus on luuytimen toiminnan heikkeneminen (myelosuppressio). Se on kuitenkin välttämätöntä leukemiasolujen tuhoamiseksi. Jos luuytimen toiminta heikkenee voimakkaasti, seurausena voi olla mm. kuume, infektio, verenmyrkytys, verenvuoto tai kudosten hapenpuute.

Mahdolliset haittavaikutukset on lueteltu seuraavassa esiintymistilheyden mukaan.

Hyvin yleiset (vähintään yhdellä potilaalla kymmenestä)

Eri verisolumäärien vähenneminen, pahoinvohti, oksentelu, limakalvotulehdus, suutulehdus, ripuli, vatsakipu tai polttava tunne, kuume, päänsärky, vilunväristyiset, infektiot, ruokahaluttomuus, hiustenlähtö, virtsan värijätyminen punaiseksi 1–2 päivän ajaksi annostelun jälkeen.

Yleiset (alle yhdellä potilaalla kymmenestä, mutta vähintään yhdellä sadasta)

Sydämen harva- tai tiheälyöntisyys, sydämen vajaatoiminta, rytmihäiriöt, sydänlihassairaudet, ruoansulatuskanavan verenvuoto, mahakipu, verenvuoto, poikkeavat tulokset maksan toimintakokeista, ihottuma, kutina, sädehoidolle altistuneen ihmisen yliherkkyyys, laskimotulehdus, laskimontukkotulehdus.

Melko harvinaiset (alle yhdellä potilaalla sadasta, mutta vähintään yhdellä tuhannesta)

EKG-poikkeavuudet, sydäniinfarkti, ruokatorvitulehdus, paksusuolitulehdus, elimistön kuivuminen, verenmyrkytys, veren suuri virtsahappopitoisuus (kihtioireet), leukemia, ihmisen ja kynsien tummeneminen, nokkosihottuma, ihmalaisten sidekudoksen tulehdus, kudoskuolio, sokki.

Harvinaiset (alle yhdellä potilaalla tuhannesta, mutta vähintään yhdellä kymmenestätuhannesta)
Aivoverenvuodot.

Hyvin harvinaiset (alle yhdellä potilaalla kymmenestätuhannesta)

Häiriöt sydämen sähköisessä johtumisjärjestelmässä, sydänpuissitulehdus, sydänlihastulehdus, mahalaukun syöpymät/haavaumat, hengenvaarallinen yliherkkyyssreaktio (anafylaksi), raajojen tai niiden kärkiosien punoitus, veritulppa, kasvojen punoitus ja kuumotto.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

Veren kaikkien solumuotojen niukkuus, kasvaimen hajoamisen aiheuttama oireyhtymä (tuumorilyysisoireyhtymä), paikallinen reaktio.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille 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. Zavedosin säilyttäminen

Säilytä ja kuljeta avaamaton pakaus kylmässä (2–8 °C).

Ks. avatun pakkauksen säilyttämistä koskevat ohjeet jäljempänä olevasta terveydenhuollon ammattilaisille tarkoitetusta kohdasta.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Zavedos sisältää

Yksi injektiopullo sisältää

- Vaikuttava aine: 1 mg/ml idarubisiinihydrokloridia.
- Muut aineet: glyseroli, kloorivetyhappo, injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Valmisten kuvaus

Sterili, pyrogeeniton, puna-oranssi, kirkas neste.

Pakauskoot

5 ml, 10 ml, 20 ml

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Pfizer Oy
Tietokuja 4
00330 Helsinki
Puh. (09) 430 040

Valmistaja

Pfizer Service Company BV, Hoge Wei 10, Zaventem, Belgia

Tämä pakkausselostet on tarkastettu viimeksi 27.4.2023.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

Annostus

Annos määritetään yksilöllisesti ihmisen pinta-alan (mg/m^2) perusteella.

Aikuiset

Suositusannostus on yleensä

- $12 \text{ mg}/\text{m}^2$ idarubisiinihydrokloridia laskimoon kerran vuorokaudessa kolmena päivänä yhdistelmähoitona sytarabiinin kanssa
- tai**
- ainoana hoitona tai yhdistelmähoitona: $8 \text{ mg}/\text{m}^2$ idarubisiinihydrokloridia laskimoon kerran vuorokaudessa 5 päivän ajan.

Lapset

Suositusannostus on

- $10-12 \text{ mg}/\text{m}^2$ idarubisiinihydrokloridia laskimoon kerran vuorokaudessa kolmena päivänä yhdistelmähoitona sytarabiinin kanssa.

Maksan tai munuaisten vajaatoiminta

Harkitse annoksen pienentämistä, jos seerumin bilirubiiniarvo on yli 34 mikromol/l ja/tai kreatiniiniarvo on yli 180 mikromol/l.

Antotapa ja -nopeus

Injisoi Zavedos-injektioliuos hitaasti 5–10 minuutin kulussa hyvin virtaavaan laskimoreittiin kanyylistä, johon infusoidaan samanaikaisesti 0,9-prosenttista fysiologista keittosuolaliuosta.

Jos injektio annetaan pieneen verisuoneen tai jos samaan laskimoon on annettu aiemmin useita injektioita, seurauksena voi olla laskimoskleroosi. Suositeltujen antotoimenpiteiden noudattaminen voi minimoida laskimotulehduksen/laskimontukkotulehduksen riskin pistokohdassa.

Yhteenopimattomuudet

Älä sekoita Zavedosia hepariinin kanssa, koska ne saostuvat keskenään.

Älä sekoita Zavedosia emäksisten liuosten kanssa, koska ne aiheuttavat lääkeaineen nopean hajoamisen.

Sekoittamista muidenkaan lääkeaineiden kanssa ei suositella.

Ekstravasaatio

Jos injektionestettä joutuu suonen ulkopuolelle, keskeytä injektion anto heti.

Kipua voi lievittää jäähdyttämällä ihoa luettua 24 tunnin ajan. Dekstratsoksaania voidaan käyttää estämään tai vähentämään kudosvaarioita. Seuraa potilaasta tarkoin.

Varotoimenpiteet

- Zavedosia saa käsitellä vain henkilö, joka on saanut koulutusta solunsalpaajien käsittelystä.
- Älä käsittele Zavedosia, jos olet raskaana.
- Saata Zavedos käyttövalmiiksi mieluiten luokan II suojavaapissa.
- Suojaaa pöytäasot kertakäyttöisellä, muovitetulla, imukykyisellä paperilla.
- Käytä suojatakki ja -käsineitä, suu-nenäsuojainta, suojalaseja tai kasvosuojainta.
- Kiinnitä jokaiseen injektoriiskuun etiketti, jossa on valmisteen nimi ja määrä.
- Ruiskuta ruiskussa mahdollisesti oleva ilma tai ylimääräinen injektioneste pois mieluiten steriliä sidetaitosta vasten ennen lääkkeen antoa.
- Pese aina kädet, kun olet ottanut suojakäsineet pois.

Roiskeet ja vuodot

Jos injektionestettä joutuu *iholle*, huuhtele altistunut ihoalue runsaalla vedellä, ja ota sitten yhteys läkäriin.

Jos injektionestettä joutuu *silmiin*, huuhtele ne heti runsaalla vedellä, saippualla ja vedellä tai natriumbikarbonaattiliuoksella ja hakeudu silmälääkäriin.

Huuhtele *ympäristön* roiskeet ja vuodot ensin laimealla natriumhypokloriitiliuoksella (1% vapaata kloria) ja sitten vedellä. Hävitä kaikki siivousväliset polttamalla.

Hävittäminen

- Inaktivoi käyttämättä jäänyt injektioliuos 1-prosenttisella natriumhypokloriitiliuoksella ja hävitä.
- Käsitlee Zavedosin kanssa kosketuksissa olleita tarvikkeita (suojakäsineitä, ampulleja yms.) riskijätteenä: kerää ne erilliseen riskijätteille tarkoitettuun säiliöön ja hävitä polttamalla korkeassa lämpötilassa.
- Riskijätteksi ei lueta lasipakkauksia yms., joiden sisältämän laimennetun solunsalpaajaliuoksen vähimmäistilavuus on ollut 500 ml.

Säilytys

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Avaamaton pakkaukset: Säilytä ja kuljeta kylmässä (2–8 °C).

Avattu pakkaukset: Pidä pakkaukset ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Valmis liuos ja avattu injektioneste säilyvät 24 tuntia 2–8 °C:ssa tai 12 tuntia alle 25 °C:ssa.

Mikrobiologista syistä valmiste tulisi käyttää välittömästi. Jos valmistetta ei käytetä välittömästi, säilytysaika ja olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla.

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

Lisätietoja: Työsuojeluhallituksen turvallisuustiedote nro 9 *Sytostaatit* (1985).

Bipacksedel: Information till användare n

Zavedos 1 mg/ml injektionsvätska, lösning idarubicinhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den inne håller information som är viktig för dig.

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

I den här bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Zavedos är och vad det används för

Den aktiva substansen i Zavedos, idarubicinhydroklorid, är ett s.k. cytostatika d.v.s. ett läkemedel som förstör cancerceller (cellgift).

Zavedos används hos vuxna vid behandling av akut myeloisk leukemi, som är en typ av blodcancer.

Zavedos används vid remission tillsammans med cytarabin som induktionsbehandling vid akut myeloisk leukemi hos barn, som inte tidigare fått behandling.

2. Vad du behöver veta innan du får Zavedos

Zavedos ska inte användas

- om du är allergisk mot idarubicin, andra läkemedel från samma läkemedelsgrupp eller från närsläktade läkemedelsgrupper eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har svår leversvikt
- om du har svår njursvikt
- om du har svår hjärtmuskelsjukdom
- om du nyligen har haft hjärtinfarkt
- om du har svåra hjärtarytmier
- om din benmärgsfunktion redan länge har varit försvagad (myelosuppression)
- om du tidigare har fått maximala doser av idarubicinhydroklorid och/eller andra antracykliner/närsläktade läkemedel
- om du ammar.

Amning skall avslutas under Zavedos behandlingen. Se även ”Graviditet, amning och fertilitet”.

Varngar och försiktighet

Under behandlingen ska särskild försiktighet iakttas

- om du har riskfaktorer förknippade med hjärtat
- om din lever- eller njurfunktion är försvagad
- om du under behandlingen får andra cytostatika eller strålbehandling

- om du tar eller nyligen har tagit trastuzumab (ett läkemedel som används vid behandling av vissa typer av cancer). Det kan ta upp till 7 månader innan trastuzumab lämnar kroppen. Eftersom trastuzumab kan påverka hjärtat ska du inte använda Zavedos tidigare än 7 månader efter att du har slutat ta trastuzumab. Om Zavedos används före denna tidpunkt bör din hjärtfunktion övervakas noggrant.

Före du inleder Zavedos behandlingen samt under behandlingen kommer regelbundna blodprover att tas. Även lever-, njur- och hjärtfunktion kommer att undersökas. Ammande och barn verkar vara känsligare mot hjärttoxicitet orsakad av antrasykliner, därmed bör dessa patienters hjärtfunktioner uppföljas noga, tidvis även under längre perioder.

Om du har en allmän infektion (t.ex. muninflammation), ska den behandlas innan Zavedos behandlingen påbörjas.

Hjärta

Idarubicin kan ibland förorsaka biverkningar på hjärtat flera månader eller år efter avslutad behandling. Kontakta din läkare, om du får hjärtssymptom, andnöd eller svullnad, eller om urinmängden som utsöndras per dygn minskar avsevärt.

Blod

Behandlingsdoser av idarubicin hämmar alltid benmärgsfunktionen (myelosuppression). Kraftig nedsättning av benmärgsfunktionen kan leda till t.ex. feber, infektion, blodförgiftning, blödning eller minskad syrgashalt i kroppsärvnaderna.

Leukemi

Zavedos behandlingen kan i vissa fall förorsaka leukemi som uppkommer 1–3 år efter att behandlingen avslutats.

Matsmältningskanal

Idarubicin förorsakar ofta slemhinneinflammation i munnen eller matstrupen. Svåra inflammationer kan snabbt framskrida till sår i slemhinnan. Denna biverkning försvinner oftast före den tredje behandlingsveckan.

Urin

Zavedos rödfärgar ofta urinen under 1–2 dagar efter medicineringen men detta är inte allvarligt och kräver ingen behandling.

Immunförsvar

På grund av det försvagade immunförsvaret, ska vaccin som innehåller levande smittämnen inte ges åt dig under Zavedos behandlingen. Vaccin som innehåller döda eller inaktiverade smittämnen kan ges, men responsen på sådana vaccin kan vara nedsatt.

Zavedos kan påverka fertiliteten hos män. Tala med din läkare om fertilitetsbevarande åtgärder innan behandlingen börjar. Både män och kvinnor ska använda effektivt preventivmedel (se avsnitt "Graviditet, amning och fertilitet").

Om du vill skaffa barn efter avslutad behandling med Zavedos, tala med din läkare om vilka alternativ du har.

Andra läkemedel och Zavedos

Tala om för läkare om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Läkaren behöver särskilt känna till om följande läkemedel:

- andra cytostatika
- andra cancermediciner (t.ex. trastuzumab)
- andra hjärtmediciner (t.ex. kalciumblockerare, som används för behandling av högt blodtryck och kärlkramp i bröstet)

- vaccin
- orala bloduttunnande läkemedel.

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.

Graviditet

Undvik att bli gravid medan du eller din partner behandlas med Zavedos. Zavedos kan skada ett ofött spädbarn, så det är viktigt att tala om för din läkare om du tror att du är gravid.

Preventivmedel hos kvinnor i fertil ålder

Du ska alltid använda effektivt preventivmedel medan du får Zavedos och i minst 6,5 månader efter den sista dosen. Tala med din läkare om preventivmetoder som passar dig och din partner.

Preventivmedel hos män

Män ska alltid använda effektivt preventivmedel under behandling med Zavedos och i minst 3,5 månader efter den sista dosen.

Amning

Amma inte medan du får Zavedos och i minst 14 dagar efter den sista dosen, eftersom en del av läkemedlet kan komma in i din mjölk och eventuellt skada ditt barn.

Fertilitet

Både män och kvinnor ska be om råd avseende fertilitetsbevarande åtgärder innan behandling.

3. Hur man använder Zavedos

En läkare eller sjuksköterska injiceras Zavedos långsamt intravenöst.

Läkaren anpassar en lämplig individuell dos för dig på basen av hudytan (mg/m^2).

Vuxna

Vid användning av idarubicinhydroklorid tillsammans med ett annat läkemedel (cytarabin) mot leukemi är den rekommenderade dosen $12 \text{ mg}/\text{m}^2$ en gång per dygn i tre dagar.

Ett annat dosprogram i användning, antingen ensamt eller som kombinationsterapi är $8 \text{ mg}/\text{m}^2$ idarubicinhydroklorid en gång per dygn i fem dagar.

Barn

Vid användning av idarubicinhydroklorid tillsammans med ett annat leukemiläkemedel (cytarabin) är den rekommenderade dosen $10–12 \text{ mg}/\text{m}^2$ som långsam intravenös injektion en gång per dygn i tre dagar. Denna behandling upprepas med tre veckors mellanrum.

4. Eventuella biverkningar

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

Zavedos svåraste biverkning är försämrad benmärgsfunktion (myelosuppression). Denna är emellertid nödvändig för att förstöra leukemicellerna. Om benmärgens funktion försämras kraftigt kan det leda till bl.a. feber, infektion, blodförgiftning, blödning eller syrebrist i vävnaderna.

Eventuella biverkningar har listats nedan enligt förekomstfrekvens.

Mycket vanliga (hos minst en patient av tio)

Minskat antal av olika blodceller, illamående, kräkningar, slemhinneinflammation, muninflammation, diarré, magont eller bränande känsla, feber, huvudvärk, frossbrytningsar, infektion, aptitlöshet, hårvälfall, rödfärgning av urinen under 1–2 dagar efter medicinering.

Vanliga (hos färre än en patient av tio men minst en av hundra)

Minskad eller ökad hjärtfrekvens, hjärtsvikt, hjärtarytmier, hjärtmuskelsjukdomar, blödning i matsmältningskanalen, magont, blödning, onormala resultat från leverfunktionstester, hudutslag, klåda, hudöverkänslighet p.g.a. strålbehandling, veninflammation, inflammation och propp i en ven.

Mindre vanliga (drabbar färre än en patient av hundra men minst en av tusen)

Onormala EKG resultat, hjärtinfarkt, matstrupsinflammation, tjocktarmsinflammation, uttorkning, blodförgiftning, hög urinsyrahalt i blodet (giktssymptom), leukemi, ökad pigmentering av hud och naglar, nässelutslag, underhudsinflammation, vävnadsdöd, chock.

Sällsynta (drabbar färre än en patient av tusen men minst en av tiotusen)

Hjärnblödningar.

Mycket sällsynta (drabbar färre än en patient av tiotusen)

Störningar i hjärtats elektriska retledningssystem, hjärtsäcksinflammation, hjärtmuskelinflammation, korrosioner/sår i magvägen, livsfarlig överkänslighetsreaktion (anafylaxi), rodnad av lemmar eller deras yttersta delar, blodpropp, ansiktsrodnad med värmevänskapsreaktion.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgänglig data)

Knapphet av alla blodceller, ett syndrom som orsakas av att tumören sönderfaller (tumörlyssyndrom), lokal reaktion.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare 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 Zavedos ska förvaras

Oöppnad förpackning förvaras och transportereras kallt (2–8 °C).

Se anvisningarna för förvaring av öppnad förpackning nedan, i avsnittet avsett för hälsovårdspersonal.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

En injektionsflaska innehåller

- Den aktiva substansen: idarubicinchlorid 1 mg/ml.

- *Övriga innehållsämnen:* glycerol, saltsyra och vatten för injektionsvätskor.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekarProduktbeskrivning

Steril, icke-pyrogen, röd-orange vätska.

Förpackningsstorlekar

5 ml, 10 ml, 20 ml

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkareInnehavare av godkännande för försäljning

Pfizer Oy

Datagränden 4

00330 Helsingfors

Tel. (09) 430 040

Tillverkare

Pfizer Service Company BV, Hoge Wei 10, Zaventem, Belgien

De nna bipacksedel ändrades senast 27.4.2023.

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Dosering

Dosen bestäms individuellt på basen av hudytan (mg/m^2).

Vuxna

Den rekommenderade doseringen är vanligtvis:

- 12 mg/m^2 idarubicinhydroklorid intravenöst en gång per dygn i tre dagar tillsammans med cytarabin
eller
- ensamt eller i kombinationsterapi: 8 mg/m^2 idarubicinhydroklorid intravenöst en gång per dygn i fem dagar.

Barn

Rekommenderad doseringen är

- 10–12 mg/m^2 idarubicinhydroklorid intravenöst en gång per dygn i tre dagar som kombinationsterapi med cytarabin.

Leversvikt eller njursvikt

Överväg att sänka dosen om serum bilirubinvärde är över 34 mikromol/l och/eller kreatininvärde är över 180 mikromol/l.

Administreringssätt och -hastighet

Injicera Zavedos injektionslösning långsamt under 5 - 10 minuter i en venkateter med gott flöde under pågående infusion av 0,9 %-ig fysiologisk koksaltlösning.

Om injektionen ges i ett litet blodkärl eller om många injektioner har givits i samma ven, kan venskleros följa. Risken för flebit/tromboflebit vid injektionstället kan minskas genom att följa det rekommenderade administreringssättet.

Blandbarhet

Blanda inte Zavedos med heparin eftersom detta medför utfällning.

Blanda inte heller Zavedos med alkaliska lösningar eftersom detta medför snabb nedbrytning av idarubicinhydroklorid.

Blandning med andra läkemedel rekommenderas inte heller.

Extravasering

Om extravasering sker, ska injektionen avbrytas omedelbart. Smärtan kan lindras genom nedkyllning av hudområdet under 24 timmar. Dexrazoxan kan användas för att förhindra eller minska risken för vävnadsskada. Observera patienten noga efteråt.

Försiktighetsåtgärder

- Zavedos ska hanteras endast av personer som fått träning i hantering av cytostatika.
- Hantera inte Zavedos om du är gravid.
- Zavedos bör om möjligt beredas i skyddsskåp av klass II.
- Skydda bordsytorna med plastat, lättabsorberande papper för engångsbruk.
Använd skyddsrock och -handskar, mun-nässkydd, skyddsglasögon eller ansiktsvisir.
- Förse varje injektionsspruta med etikett där preparatnamn och mängd anges.
- Om luft och överskottslösning behöver tryckas ut ur sprutan före injektionen kan detta lämpligen göras mot en steril kompress.
- Tvätta alltid händerna efter att du avlägsnat skyddshandskarna.

Stänk och läckage

Om injektionsvätskan kommer i kontakt med *huden*, skölj det drabbade hudområdet med riklig mängd vatten och kontakta därefter läkare.

Om injektionsvätskan kommer i kontakt med *ögonen*, skölj genast med riklig mängd vatten, tvål och vatten eller natriumbikarbonatlösning och kontakta därefter ögonläkare.

Skölj stänk och läckage i *omgivningen* först med mild natriumhypokloritlösning (1 % tillgängligt klor) och sedan med vatten. Förstör allt städmateriel genom bränning.

Destruktion

- Inaktivera oanvänt injektionslösning med 1 %-ig natriumhypokloritlösning och kassera.
- Hantera material som varit i kontakt med Zavedos (skyddshandskar, ampuller och dylikt) som riskavfall: samla materialet i ett för ändamålet avsett sopkärl för riskavfall och förstör genom bränning i hög temperatur.
- Riskavfall omfattar ej glasvaror och dylikt som innehållit utspädda cytostatikalösningar i minst 500 ml volymer.

Förvaring

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Oöppnad förpackning: Förvaras och transporteras kallt (2–8 °C).

Öppnad förpackning: Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Färdigberedd lösning och öppnad injektionsvätska förblir stabil i 24 timmar vid 2–8 °C eller i 12 timmar vid högst 25 °C. Av mikrobiologiska orsaker ska preparatet användas omedelbart. Om preparatet inte används omedelbart är förvaringstiden och -förhållandet, fram till användning, på beredarens ansvar.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumen är den sista dagen i angiven månad.

Ytterligare information: Arbetarskyddsstyrelsens säkerhetsföreskrifter nr 9 *Cytostatika* (1985).