

M-SE-00000969
RMINA2023-000025
Version 9.0/juni-2023

Roche AB,
Arvid Tydén's Allé, Box 1228, 171 23 Solna.
08-726 12 00, www.roche.se

VIKTIGT

TECENTRIQ (atezolizumab) kan orsaka allvarliga biverkningar som behöver behandlas omedelbart.

- Symtom kan uppkomma när som helst under behandlingen eller efter det att behandlingen avslutats.
- Kontakta din läkare omedelbart om du upplever någon av de tecken eller symtom som beskrivs på detta patientkort, eller om dina symtom blir värre.
- Tala även om för din läkare om du upplever några andra symtom som inte beskrivs på detta patientkort.
- Försök inte behandla dina symtom själv.
- Bär alltid med dig detta kort, speciellt när du reser, om du besöker en akutmottagning eller om du besöker en annan läkare.

Viktig säkerhetsinformation

Allvarliga biverkningar kan inkludera lunginflammation (pneumonit), leverinflammation (hepatit), inflammation i tarmarna (kolit), problem med hormonkörtlar (t.ex. hypotyreos eller diabetes), muskuloskeletala problem (myosit), problem med nervsystemet (t.ex. neuropatier eller myelit), problem med bukspottkörteln (pankreatit), problem med hjärtat (myokardit, sjukdomar i perikardiet), problem med njurarna (nefrit) och uppbyggnad av vissa vita blodkroppar (histocyter och lymfocyter) i olika organ (hemofagocyterande lymfohistiocytos). Dessa händelser kan orsaka tecken eller symtom såsom:

Lungor: ny eller förvärrad hosta, andnöd, bröstsmärta

Lever: gulfärgning av huden eller ögonvitor, kraftig illamående eller kräkningar, blödningar eller att man lätt får blåmärken, mörkfärgad urin, magsmärter

Tarmar: diarré (vattnig, lös eller mjuk avföring), blod i avföringen, magsmärter

Hormonkörtlar: extrem trötthet, viktminskning, viktökning, humörsvängningar, hårfall, förstoppning, yrsel, att man känner sig hungrigare och törstigare än vanligt, behov av att urinera oftare, påverkad syn, ökad känslighet för kyla eller värme

Hjärnan: stelhet i nacken, huvudvärk, feber, frossa, kräkningar, att ögonen blir ljuskänsliga, förvirring, sömnighet

Muskler och skelett: muskelinflammation eller muskelskador; smärta och svaghet i muskler

Nerver: onormala känslor som domningar, kyla eller brännande känsla, besvär från urinblåsa och tarm, svaghet i arm- och benmuskelnerna eller ansiktsmuskelnerna, dubbelseende, svårigheter med att tala och tugga, smärta, stelhet och stickningar i händer och fötter

Bukspottkörteln: buksmärta, illamående, kräkningar

Hjärta: bröstsmärter som kan förvärras vid djup andning, andnöd, oregelbundna hjärtslag, minskad ork vid ansträngning, svullnad i anklar, ben eller buken, hosta, trötthet, svimning

Njurar: förändringar av urinproduktionen, smärta i bäckenet, svullnad i kroppen som kan leda till njursvikt

Reaktioner kopplade till infusionen (under eller inom 1 dag efter infusionen): feber, frossa, andnöd, ansiktsrodnad

Att omedelbart få behandling kan förhindra problemen från att bli allvarliga. Din läkare kan ge dig andra läkemedel för att förhindra komplikationer och minska symtomen, förlänga tiden till nästa dos eller avbryta din behandling.

Roche

PATIENTKORT TECENTRIQ®

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 till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Viktig information för hälso- och sjukvårdspersonal

Denna patient behandlas med **TECENTRIQ (atezolizumab)** som kan orsaka immunmedierade biverkningar som påverkar lungor, lever, tarmar, hormonkörtlar, hjärta, bukspottkörteln, njurar eller andra organ. Även infusionsrelaterade reaktioner kan uppkomma. Tidig diagnos och lämplig hantering av immunmedierade biverkningar är avgörande för att minimera eventuella konsekvenser av dessa.

Vid misstänkta immunmedierade biverkningar bör en grundlig utvärdering göras för att bekräfta etiologi eller utesluta andra orsaker. Baserat på biverkningens svårighetsgrad bör behandlingen med TECENTRIQ sättas ut och kortikosteroider administreras.

Speciella riktlinjer hur immunrelaterade biverkningar ska hanteras finns i **produktresumén** för TECENTRIQ. Vid förbättring till grad 1 eller lägre, initiera nedtrappning av kortikosteroider och fortsatt att trappa ner under minst 1 månad.

Återuppta behandling med TECENTRIQ om biverkningen kvarstår vid grad 1 eller lägre inom 12 veckor efter biverkningens uppkomst och dosen kortikosteroider är ≤ 10 mg prednison eller motsvarande per dag.

Kontakta patientens klinik/kontaktsjuksköterska (se ovan) för ytterligare information.

Patienterna ska övervakas för tecken och symtom på pneumonit, hepatit, kolit, endokrinopati (inklusive hypofysit, binjurbarksinsufficiens, diabetes mellitus typ 1, hypotyreos, hypertyreos), myokardit, sjukdomar i perikardiet, pankreatit, nefrit, myosit, hemofagocyterande lymfohistiocytos och infusionsrelaterade reaktioner. Andra immunmedierade biverkningar som rapporterats hos patienter som fått atezolizumab inkluderar: neuropati (Guillain-Barrés syndrom, myasteniskt syndrom/Myasthenia gravis, facialis pares), myelit och meningoencefalit.

Vänligen se produktresumén för TECENTRIQ på www.fass.se.

Viktigt att komma ihåg som patient

Liksom alla läkemedel kan **TECENTRIQ (atezolizumab)** orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Det är viktigt att **omedelbart** tala om för din läkare om du upplever någon av biverkningarna som anges på detta kort efter att du börjat behandlingen med TECENTRIQ. Innan du börjar behandlingen med TECENTRIQ eller under behandlingen ska du omedelbart tala om för din läkare om du:

- Har en autoimmun sjukdom (ett tillstånd där kroppen angriper sina egna celler, t.ex. inflammation i sköldkörteln, systemisk lupus erythematosus (SLE), Sjögrens syndrom, multipel skleros (MS), reumatoid artrit (RA), vaskulit, glomerulonefrit (njurinflammation))
- Har fått veta att cancer har spridit sig till din hjärna
- Tidigare har haft lunginflammation (pneumonit)

- Har eller har haft kronisk virusinfektion i levern, inklusive hepatit B (HBV) eller hepatit C (HCV)
- Har humant immunbristvirusinfektion (HIV) eller har fått immunbristsyndrom (AIDS)
- Har en kardiovaskulär (hjärt) sjukdom eller blodsjukdom eller skador på organ på grund av otillräckligt blodflöde
- Har haft allvarliga biverkningar på grund av andra behandlingar med antikroppar som hjälper ditt immunsystem att bekämpa cancer
- Har fått läkemedel för att stimulera ditt immunsystem, såsom interferoner eller interleukin-2, eftersom dessa läkemedel kan försämra biverkningarna av TECENTRIQ
- Har fått läkemedel för att hämma ditt immunsystem såsom kortikosteroider, eftersom dessa läkemedel kan påverka effekten av TECENTRIQ
- Har fått ett levande försvagat vaccin såsom intranasalt influensavaccin eller gula febern-vaccin

- Har fått läkemedel för att behandla infektioner (antibiotika) de senaste två veckorna

Under din behandling ska du inte påbörja behandling med något annat läkemedel utan att först tala med din läkare.

Om du upplever några tecken eller symtom som anges på detta kort, eller tecken eller symtom som inte finns med på detta kort, kontakta omedelbart din läkare. Att få medicinsk behandling tidigt kan hindra problemen från att bli mer allvarliga.

Om du har några ytterligare frågor om din behandling eller om användandet av detta läkemedel, kontakta din läkare.

Det är viktigt att du **alltid** bär med dig det här kortet. Se till att du visar detta kort till all hälso- och sjukvårdspersonal (inklusive sjuksköterskor, apotekspersonal och tandläkare), till **alla** läkare som är delaktiga i din behandling och vid varje sjukhusbesök.

Klinikens namn:		Telefonnummer utanför ordinarie arbetstid:	
Kontaktsjuksköterska:			
Telefonnummer:			
Mitt namn:			
Mitt telefonnummer:			
Kontaktperson vid akuta ärenden:			
Telefonnummer vid akuta ärenden:			