

## **Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

### **Fulvestrant ratiopharm 250 mg injektioneste, liuos, esityytetty ruisku fulvestrantti**

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määärätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Fulvestrant ratiopharm on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Fulvestrant ratiopharm -lääkettä
3. Miten Fulvestrant ratiopharmia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Fulvestrant ratiopharm -valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Fulvestrant ratiopharm on ja mielin sitä käytetään**

Fulvestrant ratiopharmin sisältämä vaikuttava aine on fulvestrantti, joka estää estrogeenin vaikutuksia elimistössä. Estrogeeni on naishormoni, joka voi joissakin tapauksissa vaikuttaa rintasyöpäkasvaimen kasvuun.

Fulvestrant ratiopharm -lääkettä käytetään joko

- yksinään estrogeenireseptoripositiivisen paikallisesti edenneen tai muualle elimistöön levinneen (etäpesäkkeisen) rintasyövän hoitoon vaihdevuodet ohittaneille naisille, tai
- yhdistelmänä palbosiklibin kanssa hormonireseptoripositiivisen, HER2-negatiivisen (ihmisen epidermaalisen kasvutekijän reseptorin 2 suhteen negatiivisen) paikallisesti edenneen tai muualle elimistöön levinneen (etäpesäkkeisen) rintasyövän hoitoon naisille. Naisille, jotka eivät ole saavuttaneet vaihdevuosia, annetaan myös toista lääkettä, LHRH-agonistia (luteinisoivan hormonin vapauttajahormonin agonistia).

Kun fulvestrantia käytetään yhdistelmänä palbosiklibin kanssa on tärkeää, että luet myös palbosiklibin pakkausselosten. Jos sinulla on kysyttävä palbosiklibista, käännny lääkärin puoleen.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Fulvestrant ratiopharm -lääkettä**

##### **ÄLÄ käytä Fulvestrant ratiopharmia**

- jos olet allerginen fulvestrantille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet raskaana tai imetät (ks. kohta Raskaus ja imetys)
- jos sinulla on jokin **vaikea** maksasairaus.

##### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Fulvestrant ratiopharm -lääkettä, jos sinulla on jokin seuraavista:

- jokin maksa- tai munuaisongelma
- verihiutaleiden (verihiutaleet edesauttavat veren hyytymistä) tai jokin verenvuotohäiriö
- aiempia veritulppaongelmia

- osteoporoosi (pienentynyt luun mineraalitihveys)
- alkoholismi (ks. kohta Fulvestrant ratiopharm sisältää 96 % etanolia (alkoholia)).

Fulvestrantin tehoa ja turvallisuutta (käytettynä yksinään tai yhdessä palbosiklibin kanssa) ei ole tutkittu kriittistä sisäelimiin levinnytä (viskeraalista) tautia sairastavilla potilailta.

### **Lapset ja nuoret**

Fulvestrant ratiopharm -lääkettä EI ole tarkoitettu annettavaksi alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille.

### **Muut lääkevalmisteet ja Fulvestrant ratiopharm**

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

Muista etenkin mainita, jos käytät verenohennuslääkkeitä (lääkkeitä, joilla estetään veritulppien muodostumista).

### **Raskaus ja imetys**

Fulvestrant ratiopharm -lääkettä EI SAA käyttää raskauden aikana. Jos on mahdollista, että voit tulla raskaaksi, sinun on käytettävä tehokasta ehkäisyä Fulvestrant ratiopharm -hoidon ajan ja kahden vuoden ajan viimeisen annoksen jälkeen.

Fulvestrant ratiopharm -hoidon aikana EI SAA imettää.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Fulvestrant ratiopharmin ei oleteta vaikuttavan kykyysi ajaa autoa tai käyttää koneita. Jos kuitenkin tunnet Fulvestrant ratiopharm -hoidon jälkeen väsymystä, ÄLÄ aja autoa tai käytä koneita. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **Fulvestrant ratiopharm sisältää 96 % etanolia (alkoholia)**

Tämä lääkevalmiste sisältää 474 mg alkoholia (etanolia) per 5 ml:n esitetytty ruisku, joka vastaa 94,8 mg/ml. Alkoholimäärä 10 ml annoksessa tästä lääkevalmisteesta vastaa alle 24 ml:aa olutta tai 10 ml:aa viiniä.

Tämän lääkevalmisten sisältämä pieni määrä alkoholia ei aiheuta havaittavia vaikutuksia.

### **Fulvestrant ratiopharm sisältää bentsyylialkoholia**

Tämä lääkevalmiste sisältää 500 mg bentsyylialkoholia per 5 ml:n esitetytty ruisku, joka vastaa 100 mg/ml.

Bentsyylialkoholi saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita.

Kysy lääkäristä tai apteekkienhenkilökunnalta neuvoa, jos sinulla on maks- tai munuaissairaus, sillä suuria määriä bentsyylialkoholia voi kertyä elimistöön ja aiheuttaa haittavaikutuksia (kuten metabolista asidoosia).

### **Fulvestrant ratiopharm sisältää bentsyylibentsoaattia,**

Tämä lääkevalmiste sisältää 750 mg bentsyylibentsoaattia, per 5 ml:n esitetytty ruisku, joka vastaa 150 mg/ml.

## **3. Miten Fulvestrant ratiopharmia käytetään**

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkienhenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on 500 mg fulvestrantia (kaksi 250 mg/5 ml:n injektiota) kerran kuukaudessa. Lisäksi annetaan 500 mg:n annos kahden viikon kuluttua aloitusannoksesta.

Lääkäri tai sairaanhoitaja antaa Fulvestrant ratiopharm -injektiot hitaasti kumpaankin pakaralihakseeni.

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

#### 4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

**Saatat tarvita välittöntä lääkärin hoitoa, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista haittavaikutuksista:**

- Allergiset (yliherkkyyss)reaktiot, mukaan lukien kasvojen, huulten, kielen ja/tai nielun turpoaminen, jotka saattavat olla anafylaktisen reaktion oireita
- Tromboembolia (suurentunut veritulppariski)\*
- Maksatulehdus (hepatiitti)
- Maksan vajaatoiminta.

**Kerro lääkärille, apteekkienhenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle, jos havaitset jonkin seuraavista haittavaikutuksista:**

**Fulvestrant ratiopharm -hoitoa yksinään (eli monoterapiana) saaneilla potilailla ilmoitetut haittavaikutukset:**

**Hyvin yleiset haittavaikutukset** (esiintyvät useammalla kuin yhdellä 10 ihmisestä)

- Pistoskohdan reaktiot, kuten kipu ja/tai tulehdus
- Normaalista poikkeavat maksentsyyymiärvot (verikokeissa)\*
- Pahoinvohti
- Voimattomuus, väsymys\*.
- Nivelkipu ja tuki- ja liikuntaelinperäinen kipu
- Kuumat aallot
- Ihottuma
- Allergiset reaktiot (yliherkkyyss), mukaan lukien kasvojen, huulten, kielen ja/tai kurkun turpoaminen.

**Kaikki muut haittavaikutukset:**

**Yleiset haittavaikutukset** (esiintyvät alle yhdellä 10 ihmisestä)

- Päänsärky
- Oksentelu, ripuli tai ruokahaluttomuus\*
- Virtsatieinfektiot
- Selkäkipu\*
- Kohonnut bilirubiiniarvo (maksan tuottama sappiväriaine)
- Tromboembolia (suurentunut veritulppariski)\*
- Vähentyneet verihiualeiden määrä (trombosytopenia)
- Emätinverenvuoto
- Alaselkäkipu, joka säteilee toiseen jalkaan (iskias)
- Äkillinen heikkous, puutuminen, pistely tai jalan liikuntakyvyn heikkeneminen, erityisesti vain toisella puolella kehoa, äkilliset kävely- tai tasapainohäiriöt (perifeerinen neuropatia).

**Melko harvinaiset haittavaikutukset** (esiintyvät alle yhdellä 100 ihmisestä)

- Paksu, valkeahko erite emättimestä ja kandidaasi (tulehdus)
- Mustelmat ja verenvuoto injektiokohdassa
- Kohonnut gamma-GT-arvo (verikokeissa näkyvä maksentsyyymi)
- Maksatulehdus (hepatiitti)
- Maksan vajaatoiminta
- Tunnottomuus, pistely ja kipu
- Anafylaktiset reaktiot.

\* Sisältää haittavaikutukset, joihin Fulvestrant ratiopharmin myötävaikutusta ei voida tarkalleen arvioida taustalla olevan sairauden takia.

**Fulvestrant ratiopharm -hoitoa yhdessä palbosiklibin kanssa saaneilla potilailla ilmoitetut haittavaikutukset:**

**Hyvin yleiset haittavaikutukset** (esiintyvät useammalla kuin yhdellä 10 ihmisestä)

- Vähentynyt veren neutrofilien määrä (neutropenia)
- Vähentynyt veren valkosolujen määrä (leukopenia)
- Infektiot
- Väsymys
- Pahoiloinvoitti
- Vähentynyt veren punasolujen määrä (anemia)
- Tulehdus ja haavaumat suussa
- Ripuli
- Vähentynyt verihiuutaleiden määrä (trombosytopenia)
- Oksentelu
- Hiustenlähtö
- Ihottuma
- Ruokahalun menetys
- Kuume.

**Yleiset haittavaikutukset** (esiintyvät alle yhdellä 10 ihmisestä)

- Heikko olo
- Kohonneet maksan entsyyymiavrot
- Makuaistin menetys
- Nenäverenvuodot
- Vetiset silmät
- Kuiva iho
- Näön hämärtyminen
- Kuivasilmäisyys.

**Melko harvinaiset haittavaikutukset** (esiintyvät alle yhdellä 100 ihmisestä)

- Kuume yhdessä muiden infektioon viittaavien oireiden kanssa (kuumeinen neutropenia).

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkikenkilökunnalle 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](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
FI-00034 Fimea

**5. Fulvestrant ratiopharm -valmisten säilyttäminen**

**Ei lasten ulottuville eikä näkyville.**

Älä käytä tätä läkettä ulkopakkauksessa tai ruiskun etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän ("EXP") jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä läkettä, jos havaitset liuoksessa hiukkasia tai värijäytymiä ennen annostelua.

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

Lämpötilapoikkeamia 2 °C – 8 °C ulkopuolelle on rajoitettava. Valmisten säilyttämistä yli 25 °C lämpötiloissa on välttävä, eikä valmistetta saa säilyttää yli 28 päivää olosuhteissa, joissa keskimääräinen säilytslämpötila on alle 25 °C (mutta yli 2 °C – 8 °C). Valmiste on palautettava ohjeiden mukaisiin säilytysolosuhteisiin (säilytä ja kuljeta kylmässä 2 °C – 8 °C) välittömästi lämpötilapoikkeamien jälkeen. Lämpötilapoikkeamilla on kumulatiivinen vaikutus valmisten laatuun, eikä 28 päivän säilytysajanjaksoa poikkeavissa olosuhteissa saa ylittää Fulvestrant ratiopharmin 2 vuoden kestoajan puitteissa. Altistuminen alle 2 °C:een lämpötiloille ei vahingoita valmistetta, jos sitä ei säilytetä alle -20 °C:ssa.

Säilytä esityytetty ruisku alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Hoitohenkilökunta vastaa Fulvestrant ratiopharm -lääkkeen asianmukaisesta säilytyksestä, käytöstä ja hävittämisestä.

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa vaaraa vesistölle. Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### Mitä Fulvestrant ratiopharm sisältää

- Vaikuttava aine on fulvestrantti. Yksi esityytetty ruisku sisältää 250 mg fulvestranttia. Jokainen millilitra liuosta sisältää 50 mg fulvestranttia.
- Muut aineet (apuaineet) ovat etanol (96 %), bentsylyalkoholi, bentsyylibentsoatti ja puhdistettu risiiniöljy.

### Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Fulvestrant ratiopharm on kirkas, väritön tai keltainen, paksu neste, joka toimitetaan Luer-Lock-liittimillä varustetuissa, esityytetyissä ruiskuissa. Yksi ruisku sisältää 5 ml injektionestettä. Potilaalle on annettava kaksi ruiskullista, jotta hän saisi suositellun 500 mg:n kuukausiannokensa.

Fulvestrant ratiopharmia on saatavana kahta eri pakkauskokoa:

- Toisessa pakkauksessa on yksi lasista valmistettu, esityytetty ruisku sekä yksi turvaneula, joka kiinnitetään ruiskuun.
- Toisessa pakkauksessa on kaksi lasista valmistettua, esityytettyä ruiskua sekä kaksi turvaneulaa, jotka kiinnitetään ruiskuihin.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

### Myyntiluvan haltija ja valmistajat

*Myyntiluvan haltija:*

TEVA B.V.  
Swensweg 5  
2031 GA Haarlem  
Alankomaat

*Valmistajat:*

Pliva Croatia Ltd.  
Prilaz baruna Filipovica 25  
10000 Zagreb  
Kroatia

*Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:  
Teva Finland Oy  
PL 67  
02631 Espoo  
Puh: 020 180 5900*

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 17.2.2021.**

**Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:**

Fulvestrant ratiopharm 500 mg (2 x 250 mg/5 ml injektioneste) tulee antaa käytämällä kahta esityytettyä ruiskua (ks. kohta 3).

**Käyttöohjeet**

Anna injektio noudattamalla paikallisia ohjeita suuren tilavuuden lihaksensisäisille injektioille.

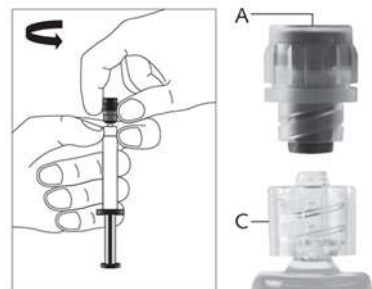
HUOM! Iskiashermon läheisyyden vuoksi on varovaisuutta noudatettava, jos Fulvestrant ratiopharm annetaan dorsoglutealiselle alueelle (ks. kohta 4.4).

Varoitus – Turvaneulaa EI SAA autoklavoida ennen käyttöä. Kädet ON PIDETTÄVÄ neulan takana koko ruiskun käytön ja hävitystoimenpiteen aikana.

Tee seuraavat toimenpiteet kummallekin ruiskulle:

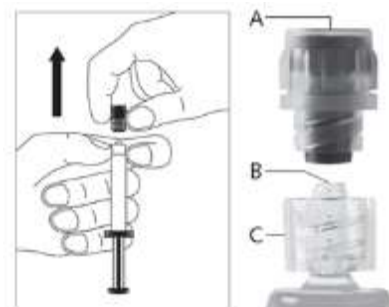
- Ota lasiruisku alustalta ja tarkista, ettei ruisku ole vioittunut.
- Avaa turvaneulan ulompi pakkaus.
- Ennen antoja parenteraalisista liuoksista on aina silmämääräisesti tarkistettava, etteivät ne sisällä partikkeleita tai ole värijäytyneitä.
- Pidä ruisku pystyasennossa pitämällä kiinni sen uurretusta osasta (C). Tartu toisella kädellä korkkiin (A) ja kierrä sitä varovasti vastapäivään, kunnes korkki irtoaa ja sen voi poistaa (ks. kuva 1).

Kuva 1



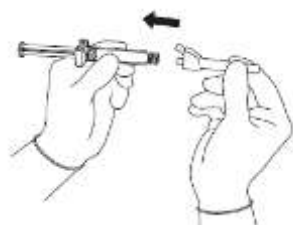
- Poista korkki (A) suoraan ylöspäin. ÄLÄ KOSKE RUISKUN STERIILIIN (Luer-Lock-) KÄRKEEN (B), jotta se säilyy steriilinä (ks. kuva 2).

Kuva 2



- Aseta turvaneula Luer-Lock-liittimeen ja kierrä, kunnes se on tiukasti kiinni (ks. kuva 3).
- Tarkista, että neula on lukkiutunut Luer-Lock-liittimeen ennen kuin pidät ruiskua muussa kuin pystyasennossa.
- Vie esityytetty ruisku lääkkeen antopaikalle.
- Vedä neulan suojuksen suoraan pois neulasta, jotta neulan kärki ei vahingoitu.

Kuva 3



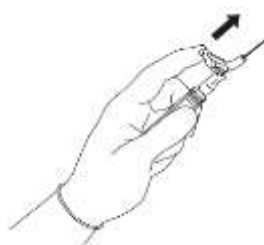
- Poista ylimääräiset kuplat ruiskusta.
- Anna pakaralihakseen (glutealiselle alueelle) hitaasti (1-2 minuuttia/injektio). Käytön helpottamiseksi neulan viistokärki ja vipuvarsi on asetettu samalle puolelle (ks. kuva 4).

Kuva 4



- Työnnä heti injektion jälkeen vipuvartta yhden sormen painalluksella aktivoidaksesi neulansuojausmekanismin (ks. kuva 5).  
HUOM! Aktivoi suoja painamalla pojuspän itsestäsi ja muista henkilöstä. Odota, kunnes kuulet naksahduksen ja varmista silmämääräisesti, että neulan kärki on täysin peitossa.

Kuva 5



### Hävittäminen

Esitytetyt ruiskut on tarkoitettu **vain** kertakäyttöön.

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa vaaraa vesistölle. Käytämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## Bipacksedel: Information till användaren

### Fulvestrant ratiopharm 250 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta fulvestrant

**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.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- 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 denna bipacksedel finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Fulvestrant ratiopharm är och vad det används för**

Fulvestrant ratiopharm innehåller den aktiva substansen fulvestrant, vilken tillhör gruppen östrogenblockerare. Östrogener, en typ av kvinnliga könshormoner, kan i vissa fall vara involverade i tillväxten av bröstdäckare.

Fulvestrant ratiopharm används antingen:

- ensamt för att behandla postmenopausala kvinnor med en typ av bröstdäckare som kallas östrogenreceptorpositiv bröstdäckare som är lokalt avancerad eller har spridit sig till andra delar av kroppen (metastatisk), eller
- i kombination med palbociklib för behandling av kvinnor med en typ av bröstdäckare som kallas hormonreceptorpositiv, human epidermal tillväxtfaktorreceptor 2-negativ bröstdäckare, som är lokalt avancerad eller har spridit sig till andra delar av kroppen (metastatisk). Kvinnor som inte har nått klimakteriet kommer också att behandlas med ett läkemedel som kallas luteiniserande hormonfrisättande hormon (LHRH)-agonist.

När fulvestrant ges i kombination med palbociklib är det viktigt att du också läser bipacksedeln för palbociklib. Fråga läkaren om du har några frågor om palbociklib.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Fulvestrant ratiopharm**

##### **Använd INTE Fulvestrant ratiopharm**

- om du är allergisk mot fulvestrant eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är gravid eller ammar (se avsnitt Graviditet och amning)
- om du har någon **svår** leversjukdom.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan användning av Fulvestrant ratiopharm om något av nedanstående gäller för dig:

- problem med njurarna eller levern
- lågt antal trombocyter (bidrar till att blodet levrar sig), någon blödningsrubbning

- tidigare problem med blodproppar
- problem med benmineralförlust (osteoporos)
- alkoholproblem (se avsnitt Fulvestrant ratiopharm innehåller 96 % etanol (alkohol)).

Studier gällande säkerhet och effekt av fulvestrant (ensamt eller i kombination med palbociklib) har inte utförts hos patienter med kritisk visceral sjukdom.

### **Barn och ungdomar**

Fulvestrant ratiopharm är INTE avsett för barn och ungdomar under 18 år.

### **Andra läkemedel och Fulvestrant ratiopharm**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Det är särskilt viktigt att du talar om för din läkare om du använder antikoagulantia (läkemedel som förhindrar blodproppar).

### **Graviditet och amning**

Du FÅR INTE använda Fulvestrant ratiopharm om du är gravid. Om du kan bli gravid ska du använda någon effektivt preventivmetod när du behandlas med Fulvestrant ratiopharm och i 2 år efter sista dosen.

Du FÅR INTE amma då du behandlas med Fulvestrant ratiopharm.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Fulvestrant ratiopharm förväntas inte påverka din förmåga att köra bil eller använda maskiner, men om du känner dig trött efter behandlingen ska du UNDVIKA att köra bil eller använda maskiner. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten 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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

### **Fulvestrant ratiopharm innehåller 96 % etanol (alkohol)**

Detta läkemedel innehåller 474 mg alkohol (etanol) per en 5 ml förfyllt spruta motsvarande 94,8 mg/ml.

Mängden i en dos av detta läkemedel (10 ml) motsvarar mindre än 24 ml öl eller 10 ml vin.

Den låga mängden alkohol i detta läkemedel ger inga märkbara effekter.

### **Fulvestrant ratiopharm innehåller bensylalkohol**

Detta läkemedel innehåller 500 mg bensylalkohol per en 5 ml förfyllt spruta motsvarande 100 mg/ml.

Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner.

Om du har nedsatt leverfunktion eller nedsatt njurfunktion, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Stora mängder bensylalkohol kan lagras i kroppen och orsaka biverkningar (metabolisk acidosis).

### **Fulvestrant ratiopharm innehåller bensybensoat**

Detta läkemedel innehåller 750 mg bensybensoat per en 5 ml förfyllt spruta motsvarande 150 mg/ml.

## **3. Hur du använder Fulvestrant ratiopharm**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens, apotekspersonalens eller sjuksköterskans anvisningar. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Rekommenderad dos är 500 mg fulvestrant (två injektioner på 250 mg/5 ml) en gång per månad, med en extra dos på 500 mg två veckor efter den initiala dosen.

Din läkare eller sjuksköterska kommer att ge dig Fulvestrant ratiopharm som långsamma intramuskulära

injektioner, en i vardera skinkan.

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.

##### Du kan behöva omedelbar läkarbehandling om du får någon av följande biverkningar:

- Allergiska reaktioner (överkänslighet), däribland svullnad i ansikte, läppar, tunga och/eller svalg som kan vara tecken på en anafylaktisk reaktion
- Tromboemboli (ökad risk för blodproppar)\*
- Leverinflammation (hepatit)
- Leversvikt.

##### Tala om för din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du får någon av följande biverkningar:

##### Biverkningar som rapporterats hos patienter som fått Fulvestrant ratiopharm ensamt (som monoterapi):

###### Mycket vanliga biverkningar (kan förekomma hos mer än 1 av 10 användare)

- Reaktioner vid injektionsstället, såsom smärta och/eller inflammation
- Försämrade leverenzymvärdet (konstateras via blodprov)\*
- Illamående
- Svaghet, trötthet\*
- Led- och muskuloskeletal smärta
- Blodvallningar
- Hudutslag
- Allergisk (överkänslighets-) reaktion, inbegripet svullnad i ansikte, läppar, tunga och/eller svalg.

###### Övriga biverkningar:

###### Vanliga biverkningar (kan förkomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Huvudvärk
- Kräkningar, diarré, eller nedsatt aptit\*
- Urinvägsinfektion
- Ryggsmärkor\*
- Förhöjt bilirubinvärde (ett gallpigment som produceras av levern)
- Tromboembolism (ökad risk för blodpropp)\*
- Minskat antal blodplättar (trombocytopeni)
- Vaginal blödning
- Smärta i nedre delen av ryggen som strålar ut i benet på ena sidan (ischias)
- Plötslig svaghet, domning, stickning eller förlust av rörligheten i benet, särskilt endast på ena sidan av kroppen, plötsliga problem med att gå eller hålla balansen (perifer neuropati).

###### Mindre vanliga biverkningar (kan förkomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Tjock, vitaktig vaginal flytning och svampinfektion (candidos)
- Blåmärken och blödning vid injektionsstället
- Förhöjt gamma-GT-värde, ett leverenzym som ses i blodprov
- Leverinflammation (hepatit)
- Leversvikt
- Domningar, stickningar och smärta

- Anafylaktiska reaktioner.

\*Inkluderar biverkningar för vilka den exakta påverkan av Fulvestrant ratiopharm inte kan bedömas på grund av den underliggande sjukdomen.

#### **Biverkningar som rapporterats hos patienter som fått Fulvestrant ratiopharm som kombinationsbehandling med palbociklib:**

##### **Mycket vanliga biverkningar** (kan förekomma hos mer än 1 av 10 användare)

- Sänkt antal neutrofiler (neutropeni)
- Sänkt antal vita blodkroppar (leukopeni)
- Infektioner
- Trötthet
- Illamående
- Sänkt antal röda blodkroppar (anemi)
- Inflammationer eller sår i munnen
- Diarré
- Sänkt antal blodplättar (trombocytopeni)
- Kräkningar
- Hårväckfall
- Hudutslag
- Aptitförlust
- Feber.

##### **Vanliga biverkningar** (kan förkomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Svaghetskänsla
- Ökade leverenzymhalter i blodet
- Förlorat smaksinne
- Näsblod
- Rinnande ögon
- Torr hud
- Dimsyn
- Torra ögon.

##### **Mindre vanliga biverkningar** (kan förkomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Feber i kombination med andra tecken på infektion (febril neutropeni).

#### **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 (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

#### **5. Hur Fulvestrant ratiopharm ska förvaras**

**Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.**

Används före utgångsdatum som anges på kartongen eller sprutans etikett efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om du observerar partiklar eller missfärgningar i lösningen före administrering.

Förvaras och transportereras kallt (2 °C – 8 °C).

Avvikeler utanför temperaturområdet 2 °C – 8 °C ska begränsas. Detta inkluderar att undvika förvaring vid temperaturer som överstiger 25 °C och att inte överskrida en period på 28 dagar där den genomsnittliga förvaringstemperaturen för produkten är under 25 °C (men över 2 °C – 8 °C). Efter temperaturavvikeler ska produkten omedelbart återföras till de rekommenderade förvaringsförhållandena (förvaras och transportereras kallt 2 °C – 8 °C). Eventuella temperaturavvikeler har en kumulativ effekt på produktkvaliteten, och tidsperioden på 28 dagar får inte överskridas under hela hållbarhetstiden på 2 år. Exponering för temperaturer lägre än 2 °C skadar inte produkten, förutsatt att den inte förvaras vid temperaturer under -20 °C.

Förvara den förfyllda sprutan i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Sjukvårdspersonalen är ansvarig för korrekt förvaring, användning och kassering av Fulvestrant ratiopharm.

Detta läkemedel kan utgöra en risk för vattenmiljön. 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 fulvestrant. Varje förfyllda spruta innehåller 250 mg fulvestrant. En milliliter injektionsvätska innehåller 50 mg fulvestrant.
- Övriga innehållsämnen (hjälpmötten) är etanol (96%), bensylalkohol, bensylbensoat och raffinerad ricinolja.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Fulvestrant ratiopharm är en klar, färglös till gul, viskös lösning i förfyllda sprutor försedda med Luer Lock-koppling. Varje spruta innehåller 5 ml injektionsvätska. Två sprutor måste administreras för att uppnå den rekommenderade månatliga dosen på 500 mg.

Fulvestrant ratiopharm finns i två förpackningsstorlekar:

- En förpackning med 1 förfylld glasspruta och en säkerhetskanyl som ska kopplas vid sprutan.
- En förpackning med 2 förfyllda glassprutor och två säkerhetskanyler som ska kopplas vid sprutorna.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

*Innehavare av godkännande för försäljning:*

TEVA B.V.

Swensweg 5

2031 GA Haarlem

Nederlanderna

*Tillverkare:*

Pliva Croatia Ltd.

Prilaz baruna Filipovica 25

10000 Zagreb

Kroatien

*Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:*

Teva Finland Oy

PB 67

02631 Esbo

Tel: 020 180 5900

**Denna bipacksedel ändrades senast den 17.2.2021.**

**Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:**

Dosen på 500 mg Fulvestrant ratiopharm (2 x 250 mg/5 ml injektionsvätska) ska administreras genom användning av två förfyllda sprutor (se avsnitt 3).

**Instruktioner för administrering**

Administrera injektionen enligt lokala riktlinjer för utförande av intramuskulära injektioner med stor volym.

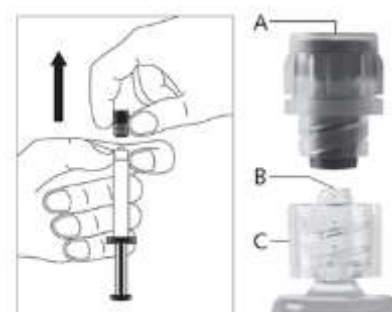
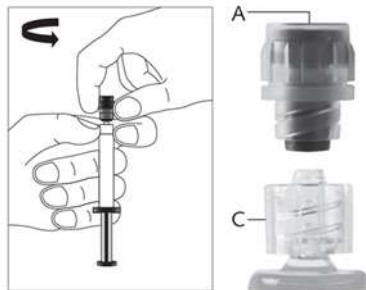
**OBS!** På grund av närheten till den underliggande ischiasnerven måste försiktighet iakttas om Fulvestrant ratiopharm administreras vid det dorsogluteala injektionsstället (se avsnitt 4.4).

Varning – Autoklavera INTE säkerhetskanylen före användning.

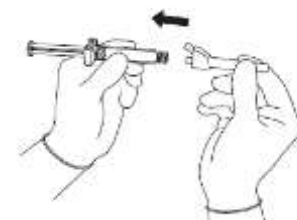
Händerna MÅSTE hela tiden hållas bakom kanylen vid all användning och destruktion.

**Instruktioner för bägge sprutorna:**

- Ta glassprutan från brickan och kontrollera att den inte är skadad. Bild 1
- Ta bort den yttre skyddsförpackningen kring säkerhetskanylen.
- Parenterala lösningar ska alltid granskas visuellt avseende eventuella partiklar eller missfärgningar före administrering.
- Greppa sprutan i den räfflade delen (C) och håll den upprätt. Grip tag i locket/hättan med den andra handen och skruva försiktigt motsols tills locket lossnar (se Bild 1)
- Ta bort locket/hättan (A) genom att dra rakt uppåt. Försäkra dig om att steriliteten bibehålls genom att UNDVIKA ATT VIDRÖRA SPRUTANS STERILA SPETS (B) (se Bild 2). Bild 2



- Sätt säkerhetskanylen på sprutan och skruva fast vid Luer Lock-kopplingen tills den sitter stadigt (se Bild 3).
- Kontrollera att kanylen sitter låst vid Luer Lock-kopplingen innan du vänder sprutan i annat än vertikalläge.
- Ta den förfyllda sprutan till administreringsstället.
- Dra av nålskyddet helt rakt för att undvika skador på kanylspetsen.



- Tryck ut eventuellt överskott av gas från sprutan.

Bild 4

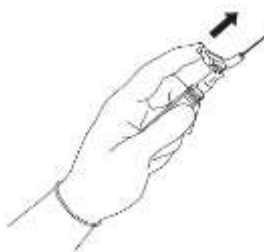


- Administrera som långsamma intramuskulära injektioner (1-2 minuter/injektion) i bågge skinkorna (glutealområdet). För att underlätta användningen, är kanylens snedslipade yta på samma sida som säkerhetsanordningen (se Bild 4).

- Efter injektionen ska du omedelbart trycka med ett finger på säkerhetsanordningens hävarm för att aktivera skyddsmekanismen (se Bild 5).

OBS! Rikta kanylpetsen bortåt från dig själv och andra då du aktiverar skyddsmekanismen. Lyssna efter ett klick och kontrollera visuellt att kanylpetsen är fullständigt täckt.

Bild 5



#### Destruktion

Varje förfylld spruta är **endast** avsedd för engångsbruk.

Detta läkemedel kan utgöra en risk för vattenmiljön. Oanvänt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.