

Vodič za edukaciju zdravstvenih djelatnika s ciljem sprječavanja medikacijskih pogrešaka tijekom postupka propisivanja, pripreme i primjene lijeka Kadcyla (trastuzumab emtazin)

Ovaj vodič predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Kadcyla (trastuzumab emtazin) u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabralih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u sažetku opisa svojstava lijeka. Za potpune informacije prije primjene lijeka molimo da pročitate sažetak opisa svojstava lijeka (dostupan na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova).

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

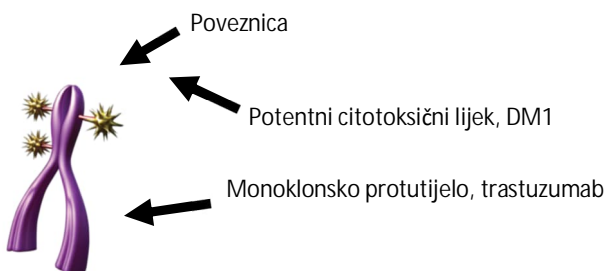
SAŽETAK VAŽNIH RIZIKA I PREPORUČENIH POSTUPAKA ZA NJIHOVU PREVENCIJU I/ILI MINIMALIZACIJU

- **Trastuzumab emtanzin** je konjugat protutijela **trastuzumaba** i lijeka **maitanzinoida**. Lijek maitanzinoid inhibira mikrotubule.
- **Kadcyla (trastuzumab emtanzin)** se **razlikuje** od drugih lijekova koji sadrže trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan). Ovi lijekovi imaju **drugačija svojstva, indikacije i dozu**.
- Kadcyla (trastuzumab emtanzin) se **nikada se ne smije međusobno zamjenjivati** s drugim lijekovima koji sadrže trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan).
- **Slučajna zamjena može dovesti do predoziranja, primjene premale količine lijeka i/ili toksičnosti.**
- **Trastuzumab emtanzin ne smije se:**
 - koristiti umjesto drugih lijekova koji sadrže trastuzumab
 - koristiti u kombinaciji s drugim lijekovima koji sadrže trastuzumab
 - primjenjivati u kombinaciji s kemoterapijom
 - primjenjivati u dozama većim od 3,6 mg/kg jedanput svaka 3 tjedna.
- **Zbog mogućnosti zamjene i zabune, oprez je potreban prilikom:**
 - **propisivanja lijeka (lječnici)** – navoditi zajedno i zaštićeno i nezaštićeno ime lijeka,
 - **izdavanja odnosno pripreme lijeka (ljekarnici)** – biti upoznat s postojanjem lijekova sličnih nezaštićenih imena i sličnih pakiranja te sve nedoumice provjeriti s propisivačem,
 - **primjene lijeka (medicinske sestre)** – biti upoznat s postojanjem lijekova sličnih nezaštićenih imena i sličnih vrećica za infuziju te sve nedoumice ili nesukladnosti provjeriti s propisivačem ili ljekarnikom.
- Kako bi se sprječile pogreške zamjene, važno je **pročitati sažetak opisa svojstava lijeka** te uvijek **provjeriti kutiju i naljepnice na bočici**.

Kadcyla (trastuzumab emtanzin)

Kadcyla (trastuzumab emtanzin) je konjugat protutijela (trastuzumab) i lijeka (inhibitor mikrotubula DM1, maitanzinoid).

Trastuzumab je humanizirano IgG1 protutijelo na HER2. Inhibitor mikrotubula DM1, maitanzinoidom je na trastuzumab povezan preko poveznice. Kombinacija poveznice i DM1 zove se **emtanzin**.



Indikacije za primjenu lijeka Kadcyla (trastuzumab emtanzin):

Rani rak dojke

Kadcyla je u monoterapiji indicirana za adjuvantno liječenje odraslih bolesnika s HER2 pozitivnim ranim rakom dojke koji imaju rezidualnu invazivnu bolest, u dojci i/ili limfnim čvorovima, nakon neoadjuvantne terapije utemeljene na taksanu i ciljane HER2 terapije.

Metastatski rak dojke

Kadcyla je u monoterapiji indicirana za liječenje odraslih bolesnika s HER2 pozitivnim, neoperabilnim lokalno uznapredovalim ili metastatskim rakom dojke koji su prethodno primali trastuzumab i taksan, odvojeno ili u kombinaciji. Bolesnici su trebali ili:

- prethodno primati terapiju za lokalno uznapredovalu ili metastatsku bolest, ili
- imati povrat bolesti tijekom ili unutar šest mjeseci od završetka adjuvantne terapije.

- **Kadcyla (trastuzumab emtanzin) se razlikuje od drugih lijekova koji sadrže trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan).** Kadcyla osim trastuzumaba sadrži još i inhibitor mikrotubula DM1. DM1 i poveznica kojom je povezan na trastuzumab čine emtanzin.
- Kadcyla (trastuzumab emtanzin) **NIJE međusobno zamjenjiva** s drugim lijekovima koji sadrže trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan).
- Kadcyla (trastuzumab emtanzin) **NIJE generička niti bioslična verzija** lijeka Herceptin (trastuzumab).
- **Kadcyla (trastuzumab emtanzin) ne smije se primijeniti umjesto drugih lijekova koji sadrže trastuzumab.**
- Kadcyla (trastuzumab emtanzin) **NE SMIJE** se primijeniti **u kombinaciji** s drugim lijekovima koji sadrže trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan), ili **u kombinaciji s kemoterapijom**.
- Kadcyla (trastuzumab emtanzin) **NE SMIJE** se primijeniti **u dozama većima od 3,6 mg/kg** jedanput svaka 3 tjedna.

Postoji rizik od slučajne zamjene lijeka Kadcyla (trastuzumab emtanzin) i drugih lijekova koji sadrže trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan) zbog sličnog međunarodnog nezaštićenog naziva lijeka.

Do pogreške može doći tijekom postupka propisivanja, pripreme i primjene lijeka. Postoje važne razlike između tih lijekova, a njihova slučajna zamjena može dovesti do predoziranja, primjene premale količine lijeka i/ili toksičnosti.

Pri propisivanju, pripremi i primjeni lijeka Kadcyla bolesnicima zdravstveni radnici moraju koristiti i zaštićeno ime Kadcyla i puni nezaštićeni naziv trastuzumab emtanzin.

Pregled lijekova tvrtke Roche - Herceptin, Herceptin s.c. i Kadcyla: razlike i sličnosti

Zaštićeno ime	 Herceptin® trastuzumab	 Herceptin® SC trastuzumab subcutaneous	 Kadcyla® trastuzumab emtansine
Indikacija	HER2 pozitivan BC HER2 pozitivan MGC	HER2 pozitivan BC	HER2 pozitivan MBC
INN	trastuzumab	trastuzumab	trastuzumab emtanzin
Doza (1 x svaka 3 tj.)	8 mg/kg LD - 6 mg/kg	fiksna doza od 600 mg	3,6 mg/kg
Oblik	prašak	otopina	prašak
Put primjene	intravenska infuzija	potkožna injekcija	intravenska infuzija
Sadržaj boćice	150 mg	600 mg	100 mg i 160 mg
Veličina boćice	15 ml	5 ml	15 ml i 20 ml

BC: rak dojke (breast cancer); LD: udarna doza (loading dose); MBC: metastatski rak dojke (metastatic breast cancer); MGC:

metastatski adenokarcinom želuca ili gastroezofagealnog spoja (metastatic gastric cancer)

Molimo vas da budete svjesni da bioslični lijekovi Herceptina (trastuzumab) i drugih lijekova koji sadrže trastuzumab mogu biti dostupni za primjenu putem i.v. infuzije

Izbjegavanje pogrešaka

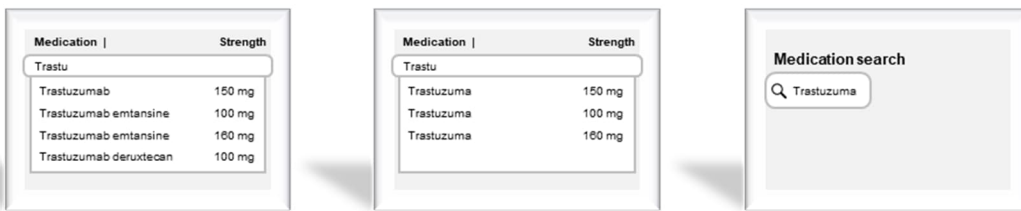
Do pogreške može doći tijekom postupka propisivanja, pripreme i primjene lijeka Kadcyla. Provjerite što se od niže navedenog odnosi na Vas i na koji način možete smanjiti rizik od pogreške.

1. Lječnici/faza propisivanja

Zbog sličnog međunarodnog nezaštićenog naziva (INN) lijeka **Kadcyla (trastuzumab emtanzin)** i drugih lijekova koji sadrže trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan), može doći do pogrešaka pri propisivanju lijeka.

Mogući uzroci zabune:

- **Elektronički sustavi:**



Abecedni popis naziva	Kraćenje naziva i ograničen prostor u tekstnom okviru
Trastuzumab, trastuzumab s.c., trastuzumab emtanzin i trastuzumab derukstekan mogu biti navedeni jedan iza drugoga.	Sustav može prikazivati samo dio naziva lijeka u padajućem izborniku ili tekstnom okviru (npr. trastuzumab, trastuzumab s.c., trastuzumab emtanzin i trastuzumab derukstekan).

- **Pisani recepti**

Pri propisivanju lijeka uvijek treba navesti i naziv Kadcyla i naziv **trastuzumab emtanzin**.

Primjer dobrog navođenja	Nemojte kratiti niti jedan od ta dva naziva
Kadcyla (trastuzumab emtanzin) Trastuzumab emtanzin (Kadcyla)	Kadcyla (trastuzumab e) Kadcyla (trastuzumab) Trastuzumab e

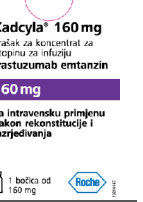
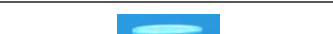
Mjere za smanjenje rizika

- Liječnici koji propisuju lijek moraju pročitati Sažetak opisa svojstava lijeka Kadcyla.
- Kada s bolesnikom razgovarate o lijeku, koristite i naziv **Kadcyla** i naziv **trastuzumab emtanzin**.
- Elektronički sustavi
 - Prije konačnog odabira provjerite jeste li označili točan lijek.
 - Uvijek odaberite točan lijek u elektroničkom zdravstvenom kartonu.
 - Budite sigurni da je propisan lijek **Kadcyla(trastuzumab emtanzin)**, a ne neki drugi lijek koji sadrži trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan).
 - Zatražite uporabu zaštićenih imena, kad god je to moguće.
- Pisani recepti
 - Provjerite jesu li na receptu i u bolesničkoj listi navedeni i naziv **Kadcyla** i naziv **trastuzumab emtanzin**.
 - Ne smijete kratiti nazive niti izostavljati njihove dijelove.
- Provjerite je li u bolesnikovoj povijesti bolesti jasno naveden točan lijek.

2. Ljekarnik/faza pripreme

Zdravstveni radnici moraju provjeriti kutiju lijeka, naljepnicu na bočici i boju čepa boćice kako bi bili sigurni da je lijek koji pripremaju i primjenjuju **Kadcyla (trastuzumab emtansin)**, a ne neki drugi lijek koji sadrži trastuzumab, kao što su Herceptin (trastuzumab) ili Enhertu (trastuzumab derukstekan).

Pregled lijekova tvrtke Roche - Herceptin, Herceptin s.c. i Kadcyla: razlike i sličnosti

Zaštićeno ime	 Herceptin® trastuzumab	 Herceptin® SC trastuzumab subcutaneous	 Kadcyla trastuzumab emtansin	
Sadržaj	150 mg	600 mg	100 mg	160 mg
Izgled kutije i boje	 Herceptin® 150 mg pršak za koncentrat za otopinu za infuziju trastuzumab 150 mg Samo za intravensku primjenu nakon rekonstrukcije i razjedivanja 	 Herceptin® 600 mg otopina za injekciju u boćici trastuzumab 600 mg/5 ml Samo za suputnu primjenu 	 Kadcyla® 100 mg pršak za koncentrat za otopinu za infuziju trastuzumab emtansin 100 mg Za intravensku primjenu nakon rekonstrukcije i razjedivanja 	 Kadcyla® 160 mg pršak za koncentrat za otopinu za infuziju trastuzumab emtansin 160 mg Za intravensku primjenu nakon rekonstrukcije i razjedivanja 
Boje naljepnica	 Herceptin® 150 mg pršak za infuziju trastuzumab 150mg Samo za intravensku primjenu 	 Herceptin® 600 mg otopina za injekciju trastuzumab 600 mg/5 ml Samo za suputnu primjenu 	 Kadcyla® 100 mg pršak za koncentrat za otopinu za infuziju trastuzumab emtansin 100 mg Za intravensku primjenu nakon rekonstrukcije i razjedivanja 	 Kadcyla® 160 mg pršak za koncentrat za otopinu za infuziju trastuzumab emtansin 160 mg Za intravensku primjenu nakon rekonstrukcije i razjedivanja 
Boja čepa				
Karakteristične boje	tamnonarančasta/ crvena	tamnonarančasta/ svijetloplava	žuta/ bijela	žuta/ ljubičasta

Molimo vas da budete svjesni da bioslični lijekovi Herceptina (trastuzumab) i drugih lijekova koji sadrže trastuzumab mogu biti dostupni za primjenu putem i.v. infuzije.

Moguće mjere za smanjenje rizika:

- Ljekarnici moraju pročitati Sažetak opisa svojstava lijeka Kadcyla.
- Provjerite postoje li u bolnici/na lokaciji protokoli za izbjegavanje medikacijskih pogrešaka i postupa li se prema njima.
- Kad čitate recept, imajte na umu da postoji više lijekova sa sličnim međunarodnim nezaštićenim nazivom (INN) (trastuzumab, trastuzumab s.c., trastuzumab emtanzin i trastuzumab derukstekan).
- Ponovno provjerite je li propisan lijek **Kadcyla (trastuzumab emtanzin)**, i jesu li oba naziva navedena na receptu i/ili u povijesti bolesti.
- U slučaju bilo kakve sumnje, posavjetujte se s liječnikom koji vodi liječenje.
- Upoznajte se s različitim kutijama, naljepnicama i bojama čepova kako biste odabrali točno pakiranje.
- Provjerite je li od veleprodaje naručen točan lijek i je li točan lijek dostavljen u ljekarnu.
- Lijek **Kadcyla (trastuzumab emtanzin)** u hladnjaku čuvajte odvojeno od drugih lijekova koji sadrže trastuzumab (npr. Herceptin, Herceptin s.c. ili Enhertu).

3. Medicinske sestre/faza primjene

Glavni rizik: sličan INN i/ili slične vrećice za infuziju

Moguće mjere za smanjenje rizika:

- Medicinske sestre moraju pročitati Sažetak opisa svojstava lijeka Kadcyla. Osigurajte da se u bolnici/na lokaciji uspostave protokoli za izbjegavanje medikacijskih pogrešaka i da se prema njima postupa.
- Provjerite i recept i bolesničku listu kako biste bili sigurni da se kao propisan lijek navode **Kadcyla i trastuzumab emtanzin**.
- Kada primite infuzijsku vrećicu, usporedite naljepnicu na infuzijskoj vrećici s receptom i bolesničkom listom.
- Razmotrite uvođenje sustava u kojem lijek prije infuzije provjeravaju dvije medicinske sestre kako biste bili sigurni da se primjenjuju odgovarajući lijek i doza.
- Kada s bolesnikom razgovarate o lijeku, koristite i naziv **Kadcyla** i naziv **trastuzumab emtanzin**.
- Kadcyla (trastuzumab emtanzin) **NE SMIJE SE** primijeniti u **dozama većim od 3,6 mg/kg** jedanput svaka 3 tjedna.
- Upoznajte se s prilagođavanjem doze lijeka **Kadcyla (trastuzumab emtanzin)** u slučaju toksičnosti.

Dodatne kopije edukacijskih materijala možete preuzeti na internetskoj stranici Agencije za lijekove i medicinske proizvode (www.halmed.hr u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika) ili se obratite: Roche d.o.o., Ulica grada Vukovara 269a, 10000 Zagreb, tel. 01 4722 333, email: croatia.drugsafety@roche.com.

Prijavljivanje nuspojava

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Sve sumnje na nuspojave potrebno je prijaviti Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED). HALMED poziva zdravstvene radnike da prijave sumnje na nuspojave putem informacijskog sustava OPeN koji je dostupan na internetskim stranicama HALMED-a (<https://open.halmed.hr>).

