Tämä asiakirja sisältää TEPADINA valmistetietojen hyväksytyn tekstin, jossa on korostettu edellisen menettelyn (EMEA/H/C/001046/IB/0051/G) jälkeen valmistetietoihin tehdyt muutokset.

Lisätietoja on Euroopan lääkeviraston verkkosivustolla osoitteessa https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/TEPADINA

**LIITE I**

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

Yksi injektiopullo kuiva-ainetta sisältää 15 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aine on sekoitettu käyttövalmiiksi lisäämällä siihen 1,5 ml injektionesteisiin käytettävää vettä, yksi millilitra liuosta sisältää 10 mg tiotepaa (10 mg/ml).

TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

Yksi injektiopullo kuiva-ainetta sisältää 100 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aine on sekoitettu käyttövalmiiksi lisäämällä siihen 10 ml injektionesteisiin käytettävää vettä, yksi millilitra liuosta sisältää 10 mg tiotepaa (10 mg/ml).

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos.

Valkoinen kiteinen jauhe.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

TEPADINAn käyttöaiheita yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa käytettynä ovat

* kokokehosädetyksen kanssa tai ilman sitä allogeenista tai autologista hematopoieettista kantasolusiirtoa (HPCT) edeltävänä valmisteluhoitona aikuisten ja lasten verisairauksien hoidossa;
* kun suuriannoksinen kemoterapia ja HPCT-hoito ovat tarkoituksenmukaisia aikuisten ja lasten kiinteiden kasvainten hoidossa.

4.2 Annostus ja antotapa

TEPADINA on annettava hematopoieettista kantasolusiirtoa edeltävään valmisteluhoitoon perehtyneen lääkärin valvonnassa.

Annostus

TEPADINAa käytetään erisuuruisina annoksina yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen HPCT-hoitoa potilailla, joilla on jokin verisairaus tai kiinteitä kasvaimia.

TEPADINAn annostus aikuisilla ja pediatrisilla potilailla määritetään HPCT:n tyypin (autologinen vai allogeeninen) ja sairauden mukaan.

*Aikuiset*

*AUTOLOGINEN HPCT*

*Verisairaudet*

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOLYMFOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*Kiinteät kasvaimet*

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 2–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

RINTASYÖPÄ

Suositusannos vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 3–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 3–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

MUNASARJASYÖPÄ

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 500 mg/m2 (13,51 mg/kg).

ITUSOLUKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

*Verisairaudet*

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä

(13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos lymfooman hoidossa on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä kertainfuusiona ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 185 mg/m2 (5 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–2 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

*Pediatriset potilaat*

*AUTOLOGINEN HPCT*

*Kiinteät kasvaimet*

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (6 mg/kg/päivä)

350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan 2–3 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on

1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 250 mg:sta/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

*Verisairaudet*

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä

(10 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen peenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos vaihtelee 200 mg:sta/m2/päivä (8 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

HOITOON VASTAAMATON SYTOPENIA

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

PERINNÖLLISET SAIRAUDET

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

SIRPPISOLUANEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

Erityispotilasryhmät

*Munuaisten vajaatoiminta*

Tutkimuksia lääkevalmisteen käytöstä munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla ei ole tehty. Koska tiotepa ja sen metaboliitit erittyvät heikosti virtsan kautta, annoksen muuttamista ei suositella potilaille, jotka sairastavat lievää tai keskivaikeaa munuaisten vajaatoimintaa. Tämän potilasryhmän hoidossa on joka tapauksessa noudatettava varovaisuutta (ks. kohdat 4.4 ja 5.2).

*Maksan vajaatoiminta*

Tiotepaa ei ole tutkittu maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Koska tiotepa metaboloituu pääasiassa maksan kautta, tiotepan käytössä on noudatettava varovaisuutta hoidettaessa potilaita, joiden maksan toimintakyvyn tiedetään heikentyneen. Tämä koskee etenkin vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavia potilaita. Annoksen muuttamista ei suositella maksa-arvojen hetkellisten muutosten vuoksi (ks. kohta 4.4).

*Iäkkäät*

Tiotepan käyttöä iäkkäillä potilailla ei ole tutkittu erikseen. Kliinisissä tutkimuksissa tietty määrä yli 65-vuotiaita potilaita sai kuitenkin saman kumulatiivisen annoksen kuin muutkin potilaat. Annoksen muuttamista ei pidetty tarpeellisena.

Antotapa

TEPADINA-lääkevalmistetta saa antaa vain hoitoalan ammattilainen 2–4 tuntia kestävänä laskimonsisäisenä infuusiona keskuslaskimokatetrin kautta.

Jokainen TEPADINA-injektiopulloon sekoitettava käyttövalmiiksi lisäämällä siihen 1,5 ml (TEPADINA 15 mg) tai 10 ml (TEPADINA 100 mg) steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä ja laimennettava se 500 ml:lla 0,9-prosenttista (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionesteliuosta ennen lääkkeen antoa (1 000 ml:lla, jos annos on suurempi kuin 500 mg). Jos lapsipotilaiden annos ei ylitä 250 mg:aa, 0,9-prosenttista (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionesteliuosta voidaan käyttää sopiva määrä, jotta TEPADINAn lopulliseksi pitoisuudeksi saadaan 0,5–1 mg/ml. Ks. kohdasta 6.6 ohjeet lääkevalmisteen saattamisesta käyttökuntoon ja edelleen laimentamisesta ennen lääkkeen antoa.

*Ennen lääkkeen käsittelyä tai antoa huomioon otettavat varotoimet*

Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepa-liuosta joutuu vahingossa kosketuksiin ihon kanssa, iho on pestävä heti huolellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä (katso kohta 6.6).

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle.

Raskaus ja imetys (ks. kohta 4.6).

Keltakuumerokotteen sekä eläviä viruksia ja bakteereita sisältävien rokotteiden antaminen samanaikaisesti (ks. kohta 4.5).

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Suositeltujen annosten ja antokertojen mukaiseen tiotepa-hoitoon liittyy voimakas luuytimen toiminnan heikkeneminen, jota ilmenee kaikilla potilailla. Vaikeaa jyvässoluniukkuutta, verihiutaleniukkuutta, anemiaa tai näiden yhdistelmiä voi kehittyä. Sen vuoksi hoidon aikana ja siihen saakka, kunnes potilas on parantunut, on seurattava säännöllisesti täydellistä verenkuvaa, mukaan lukien valkosolujen erittely ja verihiutalepitoisuus. Potilaille on annettava tukihoidoksi verihiutaleita ja punasoluja sekä käytettävä kasvutekijöitä, kuten granulosyyttikasvutekijää (G-CSF), mikäli se on lääketieteellisesti aiheenmukaista. Päivittäisiä valkosolu- ja verihiutalekokeita suositellaan tiotepa-hoidon aikana sekä solusiirron jälkeen vähintään 30 päivän ajan.

Infektiolääkkeiden (bakteeri-, sieni- tai viruslääkkeiden) käyttöä ehkäisevästi tai empiirisesti on harkittava infektioiden estämiseksi ja hoitamiseksi neutropenisen vaiheen ajan.

Tiotepaa ei ole tutkittu maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Koska tiotepa metaboloituu pääasiassa maksan kautta, tiotepan käytössä on noudatettava varovaisuutta hoidettaessa potilaita, joiden maksan toimintakyvyn tiedetään heikentyneen. Tämä koskee etenkin vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavia potilaita. Näiden potilaiden hoidon aikana suositellaan seerumin transaminaasin, alkalisen fosfataasin ja bilirubiinin seurantaa säännöllisesti solusiirron jälkeen, jotta hepatotoksisuus havaittaisiin mahdollisimman varhain.

Aikaisemmin sädehoitoa, vähintään kolme hoitojaksoa kemoterapiaa tai jo yhden kantasolusiirron saaneilla potilailla voi olla suurempi riski saada maksan veno-okklusiivinen tauti (ks. kohta 4.8).

Hoidettaessa potilaita, joilla on sydänsairauksia, on noudatettava varovaisuutta, ja tiotepaa saavien potilaiden sydämen toimintaa on seurattava säännöllisesti.

Hoidettaessa potilaita, joilla on munuaissairauksia, on noudatettava varovaisuutta, ja tiotepaa saavien potilaiden munuaisten toimintaa on seurattava säännöllisesti.

Tiotepa saattaa aiheuttaa keuhkotoksisuutta, joka voi lisätä muiden soluille myrkyllisten valmisteiden (busulfaanin, fludarabiinin ja syklofosfamidin) aiheuttamia vaikutuksia (ks. kohta 4.8).

Aikaisempi aivojen sädetys tai kallon ja selkärangan sädetys saattaa aiheuttaa vaikeita toksisia reaktioita (esimerkiksi aivosairauksia).

Tiotepa on ihmisille tunnetusti syöpää aiheuttava aine, ja siihen liittyvä kohonnut riski saada sekundaarisyöpä on selvitettävä potilaalle.

Eläviä heikennettyjä viruksia (paitsi keltakuumerokotteet), fenytoiinia ja fosfenytoiinia sisältävien rokotteiden antamista tiotepa-hoidon aikana ei suositella (ks. kohta 4.5).

Tiotepaa ei saa antaa samanaikaisesti syklofosfamidin kanssa, jos molempia lääkevalmisteita käytetään saman valmisteluhoidon aikana. TEPADINA on annettava syklofosfamidi-infuusion jälkeen (ks. kohta 4.5).

Tiotepan ja CYP2B6:n tai CYP3A4:n samanaikaisen käytön aikana potilaat on pidettävä huolellisessa kliinisessä seurannassa (ks. kohta 4.5).

Kuten useimmat alkyloivat aineet, tiotepa saattaa heikentää sekä miehen että naisen hedelmällisyyttä. Miespotilaiden olisi harkittava siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista, eivätkä he saa siittää lasta hoidon aikana eivätkä vuoteen hoidon päättymisen jälkeen (ks. kohta 4.6).

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Erityisesti tiotepaan liittyvät yhteisvaikutukset

Immuunivastetta heikentäviä kemoterapia-aineita saavalle potilaalle ei saa antaa eläviä viruksia ja bakteereita sisältäviä rokotteita. Potilaan saa rokottaa aikaisintaan kolmen kuukauden kuluttua hoidon päättymisestä.

Tiotepa vaikuttaa metaboloituvan CYP2B6- ja CYP3A4-entsyymien kautta. Samanaikainen CYP2B6-estäjien (esimerkiksi klopidogreelin ja tiklopidiinin) tai CYP3A4-estäjien (esimerkiksi atsoli-ryhmän sienilääkkeiden, makrolidien kuten erytromysiinin, klaritromysiinin, telitromysiinin ja proteaasinestäjien) käyttö saattaa suurentaa tiotepan plasmapitoisuutta sekä mahdollisesti heikentää aktiivisen TEPA-metaboliitin pitoisuuksia. Sytokromi P450:n indusorien (kuten rifampisiinin, karbamatsepiinin, fenobarbitaalin) samanaikainen käyttö saattaa voimistaa tiotepan metaboliaa, mikä suurentaa plasmapitoisuuksia aktiivisen metaboliitin osalta. Sen vuoksi tiotepaa ja näitä lääkevalmisteita samanaikaisesti saavia potilaita on pidettävä huolellisessa kliinisessä seurannassa.

Tiotepa on CYP2B6-entsyymin heikko estäjä, joten se saattaa suurentaa CYP2B6-entsyymin kautta metaboloituvien aineiden plasmapitoisuuksia. Tällaisia aineita ovat esimerkiksi ifosfamidi, tamoksifeeni, bupropioni, efavirentsi ja syklofosfamidi. CYP2B6 katalysoi syklofosfamidin metabolista muuttumista sen aktiiviseen muotoon eli 4-hydroksisyklofosfamidiksi (4-OHCP). Tiotepan samanaikainen käyttö voi siksi heikentää aktiivisen 4-OHCP:n pitoisuuksia. Sen vuoksi tiotepaa ja näitä lääkevalmisteita samanaikaisesti saavat potilaat vaativat huolellista kliinistä seurantaa.

Samanaikaisen käytön vasta-aiheet

Keltakuumerokotus: rokotteesta johtuvan yleisen, kuolemaan johtavan sairauden riski.

Immuunivastetta heikentäviä kemoterapia-aineita saavalle potilaalle ei yleensäkään saa antaa eläviä viruksia ja bakteereita sisältäviä rokotteita. Potilaan saa rokottaa aikaisintaan kolmen kuukauden kuluttua hoidon päätyttyä.

Lääkevalmisteet, joiden samanaikaista käyttöä ei suositella

Eläviä heikennettyjä viruksia sisältävät rokotteet (paitsi keltakuumerokote): systeemisen, mahdollisesti kuolemaan johtavan sairauden riski. Riski on erityisen suuri niillä potilailla, joiden immuunivaste on jo heikentynyt perussairauden vuoksi.

Aina kun mahdollista (poliomyeliitti), on käytettävä inaktivoituja viruksia sisältävää rokotetta.

Fenytoiini: kouristusten pahenemisen riski, joka johtuu siitä, että fenytoiinin imeytyminen ruoansulatuskanavassa heikkenee soluille myrkyllisen lääkevalmisteen vuoksi, tai toksisuuden voimistumisen riski ja soluille myrkyllisen lääkevalmisteen tehokkuuden heikentyminen, joka johtuu fenytoiinin aiheuttamasta lisääntyneestä metaboloitumisesta maksassa.

Huomioitavaa samanaikaisen käytön osalta

Siklosporiini, takrolimuusi: voimistavat immuunivasteen heikentymistä, lymfoproliferaation riski.

Alkyloivat kemoterapia-aineet, mukaan luettuna tiotepa, estävät plasman pseudokoliiniesteraasia 35–70 prosenttia. Suksinyylikoliinin vaikutus voi pidentyä 5–15 minuuttia.

Tiotepaa ei saa antaa samanaikaisesti syklofosfamidin kanssa, jos molempia lääkevalmisteita käytetään saman valmisteluhoidon aikana. TEPADINA on annettava syklofosfamidi-infuusion jälkeen.

Tiotepan ja muiden luuytimen toimintaa heikentävien tai luuytimelle myrkyllisten lääkevalmisteiden (esimerkiksi syklofosfamidin, melfalaanin, busulfaanin, fludarabiinin tai treosulfaanin) samanaikainen käyttö saattaa suurentaa hematologisten haittavaikutusten riskiä, mikä johtuu näiden lääkevalmisteiden osittain päällekkäisistä toksisuusprofiileista.

Kaikkia soluille myrkyllisiä lääkevalmisteita koskevat yhteisvaikutukset

Pahanlaatuisuuteen liittyvän verisuonitukosriskin kohoamisen vuoksi veren hyytymistä ehkäisevän lääkityksen käyttö on yleistä. Koska yksilöiden välinen vaihtelu pahanlaatuisuuden aikaisessa hyytymisessä on suurta ja koska suun kautta otettavien, veren hyytymistä estävien lääkkeiden ja syövän hoitoon käytettyjen kemoterapia-aineiden välillä on yhteisvaikutuksia, INR-seurantavälejä (International Normalised Ratio) on lyhennettävä, mikäli potilaalle päätetään antaa suun kautta otettavia veren hyytymistä estäviä lääkkeitä.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Hedelmällisessä iässä olevat naiset/ehkäisy miehillä ja naisilla

Hedelmällisessä iässä olevien naisten on käytettävä tehokasta raskaudenehkäisyä hoidon aikana, ja ennen hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti. Miesten ei pidä siittää lasta hoidon aikana eikä vuoteen lääkityksen päättymisestä (ks. kohta 5.3).

Raskaus

Tiotepan käytöstä raskauden aikana ei ole tietoja. Prekliinisissä tutkimuksissa tiotepan, kuten useimpien alkyloivien aineiden, on osoitettu aiheuttavan alkio- ja sikiökuolleisuutta sekä epämuodostumia (katso kohta 5.3). Sen vuoksi raskaus on vasta-aihe tiotepan käytölle.

Imetys

Ei tiedetä, erittyykö tiotepa ihmisen rintamaitoon. Tiotepan farmakologisten ominaisuuksien vuoksi ja koska se on mahdollisesti myrkyllistä vastasyntyneille/imeväisille, rintaruokinta on vasta-aiheista tiotepa-hoidon aikana.

Hedelmällisyys

Kuten useimmat alkyloivat aineet, tiotepa saattaa heikentää sekä miehen että naisen hedelmällisyyttä. Miesten pitää harkita siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista (ks. kohta 5.3).

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

TEPADINAlla on vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn. Todennäköisesti tiotepan tietyt haittavaikutukset, kuten huimaus, päänsärky ja näön hämärtyminen, voivat vaikuttaa näihin toimintoihin.

4.8 Haittavaikutukset

Turvallisuusprofiilin yhteenveto

Tiotepan turvallisuutta on tutkittu tarkastelemalla kliinisistä tutkimuksista julkaistussa aineistossa ilmoitettuja haittavaikutuksia. Näissä tutkimuksissa yhteensä 6 588 aikuista potilasta ja 902 lapsipotilasta sai tiotepaa valmisteluhoitona ennen hematopoieettista kantasolusiirtoa.

Verta muodostavaan järjestelmään, maksaan ja hengityselimiin liittyvien vakavien toksisuusvaikutusten katsottiin olevan valmisteluhoidon ja solusiirron odotuksenmukaisia seurauksia. Näitä ovat infektiot ja käänteishyljintäsairaus (GVHD), jotka olivat pääasiallisia sairastuvuuden ja kuolleisuuden syitä (vaikkakaan eivät suoraan niihin liittyviä) etenkin allogeenisen HPCT-hoidon osalta.

Yleisimmät ilmoitetut haittavaikutukset erilaisista valmisteluhoidoista, joissa on käytetty tiotepaa, ovat seuraavat: infektiot, sytopenia, akuutti ja krooninen käänteishyljintäsairaus, ruuansulatuselimistön häiriöt, hemorraginen virtsarakkotulehdus ja limakalvotulehdus.

*Leukoenkefalopatia*

Leukoenkefalopatiatapauksia on havaittu tiotepa-hoidon jälkeen aikuisilla ja pediatrisilla potilailla, joilla on ollut useita aikaisempia kemoterapiahoitoja, metotreksaatti ja sädehoito mukaan lukien. Jotkut tapaukset ovat johtaneet kuolemaan.

Haittavaikutusten luettelo

*Aikuiset*

Ne haittavaikutukset, joita aikuisista potilaista on ilmoitettu yksittäistä tapausta enemmän ja jotka mahdollisesti liittyvät tiotepaa sisältäneeseen valmisteluhoitoon, on lueteltu jäljempänä elinjärjestelmän ja yleisyyden mukaan. Haittavaikutukset on esitetty kussakin yleisyysluokassa haittavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä. Yleisyysluokat ovat: hyvin yleinen (≥ 1/10), yleinen (≥1/100 - < 1/10), melko harvinainen (≥1/1 000 - < 1/100), harvinainen (≥1/10 000< 1/1 000), hyvin harvinainen (< 1/10 000), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

| **Elinluokka** | **Hyvin yleinen** | **Yleinen** | **Melko harvinainen** | **Tuntematon** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Infektiot | Kohonnut infektioalttius  Sepsis |  | Toksinen sokkioireyhtymä |  |
| Hyvän- ja pahanlaatuiset kasvaimet (mukaan lukien kystat ja polyypit) |  | Hoitoon liittyvä toissijainen syöpä |  |  |
| Veri ja imukudos | Valkosolujen niukkuus  Verihiutale-niukkuus  Kuumeinen neutropenia  Anemia  Aplastinen anemia  Jyvässolujen niukkuus |  |  |  |
| Immuunijärjestelmä | Akuutti käänteishyljintä-sairaus  Krooninen käänteishyljintä-sairaus | Yliherkkyys |  |  |
| Umpieritys |  | Aivolisäkkeen etulohkon vajaatoiminta |  |  |
| Aineenvaihdunta ja ravitsemus | Anoreksia  Heikentynyt ruokahalu  Hyperglykemia |  |  |  |
| Psyykkiset häiriöt | Sekavuus  Mielentilan muutokset | Ahdistuneisuus | Sekavuustila  Hermostuneisuus  Aistiharhat  Levottomuus |  |
| Hermosto | Heitehuimaus  Päänsärky  Sumentunut näkö  Aivosairaus  Kouristuskohtaukset  Tuntoharhat | Kallonsisäinen valtimonpullistuma  Ekstrapyramidaali-set oireet  Kognitiiviset häiriöt  Aivoverenvuoto |  | Leukoenkefalopatia |
| Silmät | Sidekalvotulehdus | Kaihi |  |  |
| Kuulo ja tasapainoelin | Kuulon heikkeneminen  Ototoksisuus  Tinnitus |  |  |  |
| Sydän | Rytmihäiriöt | Takykardia  Sydänkohtaus | Sydänlihassairaus  Sydänlihastulehdus |  |
| Verisuonisto | Lymfedeema  Kohonnut verenpaine | Verenvuoto, veritulppa |  |  |
| Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina | Itsesyntyinen keuhkokuume-oireyhtymä  Nenäverenvuoto | Keuhkopöhö  Yskä  Keuhkotulehdus | Hypoksia |  |
| Ruoansulatuselimistö | Pahoinvointi  Suutulehdus  Ruokatorvitulehdus  Oksentelu  Ripuli  Dyspepsia  Vatsakipu  Suolitulehdus  Koliitti | Ummetus  Mahalaukun tai suolen puhkeama  Suolentukkeuma | Mahalaukun tai suolen haavauma |  |
| Maksa ja sappi | Maksalaskimon tukos  Maksan suurentuma  Keltatauti |  |  |  |
| Iho ja ihonalainen kudos | Ihottuma  Kutina  Kaljuuntuminen | Eryteema | Pigmenttihäiriöt  Erytroderminen psoriaasi | Vaikeat toksiset ihoreaktiot, kuten Stevens-Johnsonin syndrooma ja toksinen epidermaalinen nekrolyysi |
| Luusto, lihakset ja sidekudos | Selkäkipu  Lihaskipu  Nivelkipu |  |  |  |
| Munuaiset ja virtsatiet | Virtsarakkotulehdus, johon liittyy verenvuotoa | Kivulias virtsaaminen  Vähävirtsaisuus  Munuaisten toimintahäiriöt  Virtsarakkotulehdus  Verivirtsaisuus |  |  |
| Sukupuolielimet ja rinnat | Siittiökato Kuukautisten puuttuminen  Emätinverenvuoto | Vaihdevuosioireet  Naisen hedelmättömyys  Miehen hedelmättömyys |  |  |
| Yleisoireet ja  antopaikassa todettavat haitat | Kuume  Heikkous  Vilunväristykset  Yleistynyt turvotus  Injektiopaikan tulehdus  Injektiopaikan kipu  Limakalvotulehdus | Monien elinten toimintahäiriöt  Kipu |  |  |
| Tutkimukset | Painonnousu  Veren bilirubiinipitoisuuden nousu  Transaminaasiarvojen  nousu  Veren amylaasipitoisuuden nousu | Veren kreatiniinipitoisuuden nousu  Veren ureapitoisuuden nousu  Gammaglutamyylitransferaasin pitoisuuden nousu  Veren alkalisen fosfataasin pitoisuuden nousu  Aspartaattiaminotransferaasin pitoisuuden nousu |  |  |

*Pediatriset potilaat*

Ne haittavaikutukset, joita pediatrisista potilaista on ilmoitettu yksittäistä tapausta enemmän ja jotka mahdollisesti liittyvät tiotepaa sisältäneeseen valmisteluhoitoon, on lueteltu jäljempänä elinjärjestelmän ja yleisyyden mukaan. Haittavaikutukset on esitetty kussakin yleisyysluokassa haittavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä. Yleisyysluokat ovat: hyvin yleinen (≥ 1/10), yleinen (≥1/100 - < 1/10), melko harvinainen (≥1/1 000 - < 1/100), harvinainen (≥1/10 000< 1/1 000), hyvin harvinainen (< 1/10 000), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

| **Elinluokka** | **Hyvin yleinen** | **Yleinen** | **Tuntematon** |
| --- | --- | --- | --- |
| Infektiot | Kohonnut infektioalttius  Sepsis | Trombosytopeeninen purppura |  |
| Hyvän- ja pahanlaatuiset kasvaimet (mukaan lukien kystat ja polyypit) |  | Hoitoon liittyvä toissijainen syöpä |  |
| Veri ja imukudos | Verihiutale-niukkuus  Kuumeinen neutropenia  Anemia  Aplastinen anemia  Jyvässolujen niukkuus |  |  |
| Immuunijärjestelmä | Akuutti käänteishyljintä-sairaus  Krooninen käänteishyljintä-sairaus |  |  |
| Umpieritys | Aivolisäkkeen etulohkon vajaatoiminta Hypogonadismi  Kilpirauhasen vajaatoiminta |  |  |
| Aineenvaihdunta ja ravitsemus | Anoreksia  Hyperglykemia |  |  |
| Psyykkiset häiriöt | Mielentilan muutokset | Sairaudesta johtuvat mielenterveyden häiriöt |  |
| Hermosto | Päänsärky  Aivosairaus  Kouristuskohtauk-set  Aivoverenvuoto  Muistin huononeminen Lievä halvaus | Ataksia | Leukoenkefalopatia |
| Kuulo ja tasapainoelin | Kuulon heikkeneminen |  |  |
| Sydän | Sydänpysähdys | Sydän- ja verenkiertoelimistön vajaatoiminta  Sydänkohtaus |  |
| Verisuonisto | Verenvuoto | Kohonnut verenpaine |  |
| Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina | Keuhkotulehdus | Itsesyntyinen keuhkokuumeoire-yhtymä  Keuhkoverenvuoto  Keuhkopöhö  Nenäverenvuoto  Hypoksia  Hengityspysähdys | Keuhkovaltimoiden verenpainetauti |
| Ruoansulatuselimistö | Pahoinvointi  Suutulehdus  Oksentelu  Ripuli  Vatsakipu | Suolitulehdus  Suolentukkeuma |  |
| Maksa ja sappi | Maksalaskimon tukos | Maksan toimintahäiriö |  |
| Iho ja ihonalainen kudos | Ihottuma  Ihon punoitus  Ihon hilseily  Pigmenttihäiriöt |  | Vaikeat toksiset ihoreaktiot, kuten Stevens-Johnsonin syndrooma ja toksinen epidermaalinen nekrolyysi |
| Luusto, lihakset ja sidekudos | Kasvun hidastuminen |  |  |
| Munuaiset ja virtsatiet | Rakon toimintahäiriöt | Munuaisten toimintahäiriöt  Virtsarakkotulehdus, johon liittyy verenvuotoa |  |
| Yleisoireet ja  antopaikassa todettavat haitat | Kuume  Limakalvotulehdus Kipu  Monien elinten toimintahäiriöt |  |  |
| Tutkimukset | Veren bilirubiinipitoisuuden nousu  Transaminaasipitoisuuden  nousu  Veren kreatiniinipitoisuuden nousu  Aspartaattiaminotransferaasin pitoisuuden nousu  Alaniiniaminotransferaasin pitoisuuden nousu | Veren ureapitoisuuden nousu  Veren epänormaali elektrolyyttipitoisuus  Pidentynyt PT-aika |  |

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteenhyöty-haitta –tasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista [liitteessä V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

4.9 Yliannostus

Tiotepan yliannostuksesta ei ole kokemusta. Vakavimmat yliannostuksesta odotettavissa olevat haittavaikutukset ovat luuytimen toiminnan estyminen ja aplastinen anemia.

Tiotepalle ei ole tunnettua vastalääkettä.

Potilaan verenkuvaa on seurattava tarkkaan ja tehokkaisiin tukitoimiin on ryhdyttävä, mikäli se on lääketieteellisesti aiheenmukaista.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Antineoplastiset aineet, alkyloivat aineet, ATC-koodi: L01AC01

Vaikutusmekanismi

Tiotepa on polyfunktionaalinen soluille myrkyllinen aine, joka on kemiallisesti ja farmakologisesti sukua typpisinappikaasulle. Tiotepan radiomimeettisen toiminnan uskotaan johtuvan etyleeni-imiiniradikaalien vapautumisesta, joka sädehoidon tapaan rikkoo DNA:n sidokset esimerkiksi alkyloimalla guaniinia N7-asemassa, rikkomalla puriiniemäksen ja sokerin välisen sidoksen sekä vapauttamalla alkyloitua guaniinia.

Kliininen turvallisuus ja tehokkuus

Valmisteluhoidon on vähennettävä syöpäsoluja ja ihannetapauksessa hävitettävä sairaus. Tiotepan annosta rajoittava toksinen vaikutus on luuytimen tuhoutuminen, minkä ansiosta annosta voidaan nostaa huomattavasti autologisen HPCT-infuusion yhteydessä. Allogeenisen HPCT:n osalta valmisteluhoidon on heikennettävä immuunivastetta ja estettävä luuytimen toimintaa riittävästi solusiirteen hyljinnän estämiseksi. Koska tiotepalla on voimakkaasti luuytimen toimintaa estäviä ominaisuuksia, se voimistaa solusiirteen vastaanottajan immuunivasteen heikentämistä ja luuytimen toiminnan estämistä, mikä parantaa solusiirron onnistumista. Tämä kompensoi käänteishyljintäsairauteen liittyviä siirre versus leukemia (GVL) -ilmiöitä. Koska tiotepa on alkyloiva aine, se estää kasvainsolun kasvua *in vitro* kaikkein tehokkaimmin, ja samalla lääkevalmisteen pitoisuus veressä nousee vähiten. Koska ekstramedullaarista toksisuutta ei ilmene, vaikka annosta nostettaisiinkin luuytimelle myrkyllisiä annoksia suuremmaksi, tiotepaa on käytetty jo monen vuosikymmenen ajan muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen autologista ja allogeenista HPCT-hoitoa.

Jäljempänä on yhteenveto julkaistujen kliinisten tutkimusten tuloksista, jotka tukevat tiotepan tehokkuutta:

Autologinen HPCT

*Verisairaudet*

*Solusiirto:* Sellaiset valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat osoittautuneet luuydintä tuhoaviksi.

*Elinaika ilman sairautta:* Arvioiduksi luvuksi viiden vuoden kuluttua on ilmoitettu 43 prosenttia, mikä vahvistaa, että ennen autologista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita verisairauksista kärsivien potilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen:* Kaikkien tiotepaa sisältäneiden valmisteluhoitojen osalta uusiutumista koskevaksi luvuksi yli vuoden kuluttua on ilmoitettu 60 prosenttia tai vähemmän, mitä lääkärit ovat pitäneet tehokkuuden osoittamisen kynnysarvona. Joistakin arvioiduista valmisteluhoidoista on ilmoitettu alle 60 prosentin uusiutumislukuja viiden vuoden kuluttua.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen oli 29–87 prosenttia; seuranta-aika oli 22–63 kuukautta.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvästä kuolevuudesta on ilmoitettu 2,5 prosentin ja 29 prosentin välisiä lukuja. Siirteeseen liittyvän kuolevuuden luvut olivat 0–21 prosenttia yhden vuoden kuluttua, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden autologisen HPCT-hoidon osalta aikuisilla potilailla, joilla on jokin verisairaus.

*Kiinteät kasvaimet*

*Solusiirto:* Sellaiset valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat osoittautuneet luuydintä tuhoavaksi.

*Elinaika ilman sairautta* Yli vuoden pituisilta seurantajaksoilta ilmoitetut prosenttiluvut vahvistavat, että ennen autologista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita kiinteistä kasvaimista kärsivien potilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen:* Kaikkien tiotepaa sisältäneiden valmisteluhoitojen osalta uusiutumista koskevaksi luvuksi yli vuoden kuluttua on ilmoitettu 60 prosenttia tai vähemmän, mitä lääkärit ovat pitäneet tehokkuuden osoittamisen kynnysarvona. Muutamissa tapauksissa on ilmoitettu 35–45 prosentin uusiutumislukuja viiden ja kuuden vuoden kuluttua.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen oli 30–87 prosenttia; seuranta-aika oli 11,7–87 kuukautta.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvästä kuolevuudesta on ilmoitettu nollan ja kahden prosentin välisiä lukuja. Siirteeseen liittyvä kuolevuus oli

0–7,4 prosenttia, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden autologisen HPCT-hoidon osalta aikuisilla potilailla, joilla on kiinteä kasvain.

Allogeeninen HPCT

*Verisairaudet*

*Solusiirto:* Siirto on onnistunut (92–100 prosenttia) kaikissa ilmoitetuissa valmisteluhoidoissa, ja sen vaikutuksen katsottiin ilmenneen odotetussa ajassa. Tällä perusteella voidaan päätellä, että tiotepaa sisältävät valmisteluhoidot vaikuttavat luuydintä tuhoavasti.

*GvHD (graft versus host disease eli käänteishyljintäsairaus):* kaikissa arvioiduissa valmisteluhoidoissa akuutin käänteishyljintäsairauden (asteet III–IV) esiintymisaste oli matala (4–24 prosenttia).

*Elinaika ilman sairautta*: Yli vuoden ja enintään viiden vuoden pituisilta seurantajaksoilta ilmoitetut prosenttiluvut vahvistavat, että ennen allogeenista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita verisairauksista kärsivien potilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen*: Kaikkien tiotepaa sisältäneiden valmisteluhoitojen osalta uusiutumista koskevaksi luvuksi yli vuoden kuluttua on ilmoitettu 40 prosenttia, mitä lääkärit ovat pitäneet tehokkuuden osoittamisen kynnysarvona. Muutamissa tapauksissa on ilmoitettu alle 40 prosentin uusiutumislukuja viiden ja kymmenen vuoden kuluttua.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen vaihteli 31 prosentista 81 prosenttiin; seuranta-aika vaihteli 7,3–120 kuukauden välillä.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* ilmoitetut luvut ovat pieniä, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden allogeenisen HPCT-hoidon osalta verisairauksista kärsivillä aikuispotilailla.

*Pediatriset potilaat*

Autologinen HPCT

*Kiinteät kasvaimet*

*Solusiirto:* Siirto on onnistunut kaikissa ilmoitetuissa, tiotepaa sisältäneissä valmisteluhoidoissa.

*Elinaika ilman sairautta:* Seuranta-aika oli 36–57 kuukautta, ja sairaudesta vapaa elinaika vaihteli 46 ja 70 prosentin välillä tarkastelluissa tutkimuksissa. Ottaen huomioon, että kaikilla hoidetuilla potilailla oli erittäin huonoennusteinen kiinteä kasvain, sairaudesta vapaan elinajan tulokset vahvistavat, että ennen autologista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita kiinteistä kasvaimista kärsivien lapsipotilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen*: Kaikissa ilmoitetuissa valmisteluhoidoissa, joissa käytettiin tiotepaa, uusiutumisluvut

12–57 kuukauden ajalta olivat 33–57 prosenttia. Ottaen huomioon, että kaikilla potilailla tauti on joko uusiutunut tai kiinteiden kasvainten ennuste on huono, nämä luvut tukevat tiotepaa sisältävien valmisteluhoitojen tehokkuutta.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen vaihteli 17 prosentista 84 prosenttiin; seuranta-aika vaihteli 12,3–99,6 kuukauden välillä.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvästä kuolevuudesta on ilmoitettu nollan ja 26,7 prosentin välisiä lukuja. Siirteeseen liittyvän kuolevuuden luvut olivat 0–18 prosenttia, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden autologisen HPCT-hoidon osalta lapsipotilailla, joilla on kiinteä kasvain.

Allogeeninen HPCT

*Verisairaudet*

*Solusiirto:* Siirto on onnistunut kaikissa ilmoitetuissa tiotepaa sisältäneissä valmisteluhoidoissa; onnistumisaste on ollut 96–100 prosenttia. Hematologinen toipuminen on tapahtunut odotetussa ajassa.

*Elinaika ilman sairautta:* Yli vuoden kestäneeltä seurantajaksolta on ilmoitettu 40–75 prosentin lukuja. Sairaudesta vapaan elinajan tulokset vahvistavat, että ennen allogeenista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita verisairauksista kärsivien lapsipotilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen:* Kaikissa ilmoitetuissa valmisteluhoidoissa, joissa käytettiin tiotepaa, uusiutumisluvut olivat 15–44 prosenttia. Nämä tiedot tukevat tiotepaan perustuvien valmisteluhoitojen tehokkuutta kaikkien verisairauksien osalta.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen vaihteli 50–100 prosentin välillä; seuranta-aika oli

9,4–121 kuukautta.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvää kuolevuutta koskevat luvut olivat 0–2,5 prosenttia. Siirteeseen liittyvän kuolevuuden luvut olivat 0–30 prosenttia, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden allogeenisen HPCT-hoidon osalta verisairauksista kärsivillä lapsipotilailla.

5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen

Tiotepan imeytyminen ruoansulatuskanavasta on epäluotettavaa: happoepätasapaino estää tiotepan antamisen suun kautta.

Jakautuminen

Tiotepa on hyvin lipofiilinen yhdiste. Laskimonsisäisen antamisen jälkeen vaikuttavan aineen plasmapitoisuudet sopivat two compartment - malliin, ja jakaantumisvaihe on nopea. Tiotepan jakautumistilavuus on suuri ja sen on ilmoitettu vaihtelevan 40,8 litrasta/m2 75 litraan/m2, mikä viittaa siihen, että valmiste jakautuu kehon kokonaisvesimäärään. Tiotepan näennäinen jakautumistilavuus vaikuttaa määräytyvän annetun annoksen mukaan. Plasman proteiineihin sitoutumaton fraktio on 70–90 prosenttia; tiotepan vähäistä sitoutumista gammaglobuliiniin ja minimaalista sitoutumista albumiiniin (10–30 prosenttia) on ilmoitettu.

Laskimonsisäisen antamisen jälkeen lääkeaineen pitoisuus aivo-selkäydinnesteessä on lähes sama kuin plasmassa; AUC-keskiarvo aivo-selkäydinnesteessä plasmaan nähden tiotepan osalta on 0,93. Aivo-selkäydinnesteen ja plasman pitoisuudet TEPAn, tiotepasta ilmoitetun ensimmäisen aktiivisen metaboliitin, osalta ovat suuremmat kuin perusaineen pitoisuudet.

Biotransformaatio

Tiotepa metaboloituu nopeasti ja laajamittaisesti maksassa, ja virtsasta on löydetty metaboliitteja tunnin kuluttua infuusion jälkeen. Metaboliitit ovat aktiivisia alkyloivia aineita, mutta niiden merkitystä tiotepan kasvaimia tuhoavassa vaikutuksessa ei tunneta kovin hyvin. Tiotepasta poistetaan rikki hapettamalla sytokromi P450 (CYP2B- ja CYP3A-) -isoentsyymiperheiden kautta, jonka jälkeen se muuttuu pääasialliseksi ja aktiiviseksi metaboliitiksi nimeltä TEPA (trietyleenifosforiamidi). Tiotepan ja sen tunnettujen metaboliittien erittymisen kokonaismäärä on 54–100 prosenttia alkyloivasta kokonaisvaikutuksesta, mikä viittaa siihen, että myös muita alkyloivia metaboliitteja on olemassa. GSH-konjugaattien muuttuessa N-asetyylikysteiinikonjugaateiksi muodostuu GSH:ta, kysteinyyliglysiiniä ja kysteiinikonjugaatteja. Näitä metaboliitteja ei löydy virtsasta, ja jos niitä muodostuu, ne erittyvät todennäköisesti sappeen, tai välimetaboliitteina ne muuttuvat nopeasti tiotepa-merkaptoraatiksi.

Eliminaatio

Tiotepan kokonaispuhdistuma vaihteli välillä 11,4–23,2 l/h/m2. Eliminaation puoliintumisaika oli 1,5–4,1 tuntia. Tunnetut metaboliitit TEPA, monoklorotepa ja tiotepa-merkaptoraatti erittyvät kaikki virtsaan. Tiotepan ja TEPAn erittyminen virtsan kautta on lähes päättynyt kuuden ja kahdeksan tunnin kuluttua. Tiotepan ja sen metaboliittien keskimääräinen poistuminen virtsan kautta on noin 0,5 prosenttia muuttumattoman lääkevalmisteen ja monoklorotepan osalta ja 11 prosenttia TEPAn ja tiotepa-merkaptoraatin osalta.

Lineaarisuus/ei-lineaarisuus

Suurten tiotepa-annosten metabolisten puhdistumamekanismien saturaatiosta ei ole selviä todisteita.

Erityispotilasryhmät

*Pediatriset potilaat*

Iältään 2–12-vuotiaille lapsille annettujen suurten tiotepa-annosten farmakokinetiikka ei vaikuta muuttuvan verrattuna ilmoitettuihin tietoihin lapsista, joiden saama annos on ollut 75 mg/m2, tai vastaavan suuruisia annoksia saaneista aikuisista.

*Munuaisten vajaatoimintaa t:*

Munuaisten vajaatoiminnan vaikutuksia tiotepan eliminaatioon ei ole tutkittu.

*Maksan vajaatoimintaa:*

Maksan vajaatoiminnan vaikutuksia tiotepan metabolismiin ja eliminaatioon ei ole tutkittu.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Lääkevalmisteesta ei ole tehty tavanomaisia tutkimuksia akuutista ja toistetun annoksen toksisuudesta.

Tiotepan on osoitettu olevan genotoksinen *in vitro* ja *in vivo* sekä syöpää aiheuttava hiirillä ja rotilla.

Tiotepan on osoitettu heikentävän hedelmällisyyttä ja haittaavan spermatogeneesiä uroshiirillä sekä munasarjojen toimintaa naarashiirillä. Se aiheutti epämuodostumia hiirille ja rotille sekä sikiökuolemia kaneille. Nämä vaikutukset syntyivät annoksilla, jotka olivat pienempiä kuin ihmisillä käytetyt.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Ei ole.

6.2 Yhteensopimattomuudet

TEPADINA on epävakaa happamissa olosuhteissa.

Lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta niitä, jotka mainitaan kohdassa 6.6.

6.3 Kestoaika

TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

*Avaamaton injektiopullo*

30 kuukautta.

TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

*Avaamaton injektiopullo*

3 vuotta.

Käyttövalmiiksi sekoitetun lääkevalmisteen säilytys

Käyttövalmiiksi saattamisen jälkeen valmisteenon osoitettu olevan kemialllisesti ja fysikaalisesti stabiili 80 tunnin ajan, kun valmistetta säilytetään 2 °C:n – 8 °C:n lämpötilassa.

Laimennetun lääkevalmisteen säilytys

Laimentamisen jälkeen valmisteen on osoitettu olevan kemiallisesti ja fysikaalisesti stabiili enintään 48 tunnin ajan, kun valmistetta säilytetään 2 °C:n – 8 °C:n lämpötilassa, ja enintään (6) tunnin ajan, kun valmistetta säilytetään 25 °C:n lämpötilassa.

Mikrobiologiselta kannalta lääkevalmiste tulisi käyttää välittömästi laimentamisen jälkeen. Jos sitä ei käytetä välittömästi, säilytysajat ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla, eivätkä ne tavallisesti saa olla edellä mainittuja aikoja pidempiä, jos laimennus on tehty valvotuissa ja hyväksytysti aseptisissa olosuhteissa.

6.4 Säilytys

Avaamaton injektiopullo:

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

Ei saa jäätyä.

Käyttövalmiiksi sekoitettu ja laimennettu lääkevalmiste:

Käyttökuntoon saatetun ja Laimennetun lääkevalmisteen säilytys, ks. kohta 6.3.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakkauskoot)

TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

Tyypin I lasista valmistettu kirkas injektiopullo, klorobutyylinen kumitulppa, sisältää 15 mg tiotepaa.

Pakkauskoko: 1 injektiopullo.

TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

Tyypin I lasista valmistettu kirkas injektiopullo, butyylinen tai klorobutyylinen kumitulppa, sisältää 100 mg tiotepaa.

Pakkauskoko: 1 injektiopullo.

**6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet**

TEPADINAn valmistus käyttöä varten

Syöpälääkkeiden käsittelyyn ja hävittämiseen liittyviä toimintaohjeita on noudatettava. Kaikissa siirtomenettelyissä on ehdottomasti noudatettava aseptista tekniikkaa ja mieluiten käytettävä pystysuoralla virtauksella varustettua laminaarivirtauskaappia.

Muiden syöpälääkkeiden tavoin myös TEPADINA-liuosten käsittelyssä ja käytettäväksi valmistamisessa on noudatettava varovaisuutta, jotta valmiste ei joudu vahingossa kosketuksiin ihon tai limakalvojen kanssa. Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepa-liuosta joutuu vahingossa iholle, iho on pestävä heti perusteellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä.

Käyttövalmiiksi sekoittaminen TEPADINA 15 mg

TEPADINA on sekoitettava käyttövalmiiksi lisäämällä siihen 1,5 ml steriiliä, injektionesteisiin käytettävää vettä.

Käytä tätä varten ruiskua, jossa on neula, ja vedä sillä ruiskuun aseptisesti 1,5 ml steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä.

Injektoi ruiskussa oleva vesi injektiopulloon kumitulpan läpi.

Poista ruisku ja neula ja sekoita liuos käsin kääntämällä injektiopulloa useamman kerran ylösalaisin.

Vain värittömiä liuoksia, joissa ei ole minkäänlaisia hiukkasia, saa käyttää. Valmiiksi sekoitetut injektionesteet voivat samentua, mutta niitä voidaan edelleenkin käyttää.

Käyttövalmiiksi sekoittaminen TEPADINA 100 mg

TEPADINA on sekoitettava käyttövalmiiksi lisäämällä siihen 10 ml steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä.

Käytä tätä varten ruiskua, jossa on neula, ja vedä sillä ruiskuun aseptisesti 10 ml steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä.

Injektoi ruiskussa oleva vesi injektiopulloon kumitulpan läpi.

Poista ruisku ja neula ja sekoita liuos käsin kääntämällä injektiopulloa useamman kerran ylösalaisin.

Vain värittömiä liuoksia, joissa ei ole minkäänlaisia hiukkasia, saa käyttää. Valmiiksi sekoitetut injektionesteet voivat värjäytyä, mutta niitä voidaan edelleenkin käyttää.

Laimennus infuusiopussissa

Käyttövalmiiksi sekoitettu liuos on hypotonista, ja se pitää laimentaa ennen potilaalle antamista 500 millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml) (1 000 millilitralla, jos annos on suurempi kuin 500 mg) tai sopivalla määrällä 0,9-prosenttista (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionestettä, jotta TEPADINAn lopulliseksi pitoisuudeksi saadaan 0,5–1 mg/ml.

Annostelu

Ennen annostelua TEPADINA-injektionesteen koostumus tulee tarkastaa silmämääräisesti. Saostuneet nesteet tulee heittää pois. Ennen jokaista infuusiota ja sen jälkeen kestokatetri on huuhdeltava noin viidellä millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml).

Infuusioliuos suositellaan annettavaksi potilaalle käyttämällä infuusiovälineitä, joihin kuuluu 0,2 µm:n letkunsisäinen suodatin. Suodatus ei heikennä nesteen vaikutusta.

Hävittäminen

TEPADINA-liuos on kertakäyttöistä.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

Tel: +39-02 40700445

adienne@adienne.com

8. MYYNTILUVAN NUMEROT

EU/1/10/622/001

EU/1/10/622/002

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 15. maaliskuuta 2010

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 17. marraskuu 2014

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Yksityiskohtaista tietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavana Euroopan lääkeviraston verkkosivuilta [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)/.

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TEPADINA 200 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

TEPADINA 400 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

TEPADINA 200 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Yksi pussi sisältää 200 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aine on sekoitettu liuottimeen, yksi millilitra sisältää 1 mg tiotepaa.

Apuaine, jonkanka vaikutus tunnetaan

Kun liuos on käyttövalmis, yksi pussi sisältää 709 mg (30,8 mmol) natriumia.

TEPADINA 400 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

Yksi pussi sisältää 400 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aine on sekoitettu liuottimeen, yksi millilitra sisältää 1 mg tiotepaa.

Apuaine, jonkanka vaikutus tunnetaan

Kun liuos on käyttövalmis, yksi pussi sisältää 1 418 mg (61,6 mmol) natriumia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Infuusiokuiva-aine ja, liuosta varten.

Kuiva-aine: valkoinen jauhe.

Liuotin: kirkas neste, ei näkyviä hiukkasia, pH 4,5‑7,0.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

TEPADINAn käyttöaiheita yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa käytettynä ovat

* kokokehosädetyksen kanssa tai ilman sitä allogeenista tai autologista hematopoieettista kantasolusiirtoa (HPCT) edeltävänä valmisteluhoitona aikuisten ja lasten verisairauksien hoidossa;
* kun suuriannoksinen kemoterapia ja HPCT-hoito ovat tarkoituksenmukaisia aikuisten ja lasten kiinteiden kasvainten hoidossa.

4.2 Annostus ja antotapa

TEPADINA on annettava hematopoieettista kantasolusiirtoa edeltävään valmisteluhoitoon perehtyneen lääkärin valvonnassa.

Annostus

TEPADINAa käytetään erisuuruisina annoksina yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen HPCT-hoitoa potilailla, joilla on jokin verisairaus tai kiinteitä kasvaimia.

TEPADINAn annostus aikuisilla ja pediatrisilla potilailla määritetään HPCT:n tyypin (autologinen vai allogeeninen) ja sairauden mukaan.

*Aikuiset*

*AUTOLOGINEN HPCT*

*Verisairaudet*

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOLYMFOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*Kiinteät kasvaimet*

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 2–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

RINTASYÖPÄ

Suositusannos vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 3–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 3–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

MUNASARJASYÖPÄ

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 500 mg/m2 (13,51 mg/kg).

ITUSOLUKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

*Verisairaudet*

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos lymfooman hoidossa on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä kertainfuusiona ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 185 mg/m2 (5 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–2 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

*Pediatriset potilaat*

*AUTOLOGINEN HPCT*

*Kiinteät kasvaimet*

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (6 mg/kg/päivä)

350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan 2–3 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 250 mg:sta/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

*Verisairaudet*

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos vaihtelee 200 mg:sta/m2/päivä (8 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

HOITOON VASTAAMATON SYTOPENIA

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

PERINNÖLLISET SAIRAUDET

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

SIRPPISOLUANEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

Erityispotilasryhmät

*Munuaisten vajaatoiminta*

Tutkimuksia lääkevalmisteen käytöstä munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla ei ole tehty. Koska tiotepa ja sen metaboliitit erittyvät heikosti virtsan kautta, annoksen muuttamista ei suositella potilaille, jotka sairastavat lievää tai keskivaikeaa munuaisten vajaatoimintaa. Tämän potilasryhmän hoidossa on joka tapauksessa noudatettava varovaisuutta (ks. kohdat 4.4 ja 5.2).

*Maksan vajaatoiminta*

Tiotepaa ei ole tutkittu maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Koska tiotepa metaboloituu pääasiassa maksan kautta, tiotepan käytössä on noudatettava varovaisuutta hoidettaessa potilaita, joiden maksan toimintakyvyn tiedetään heikentyneen. Tämä koskee etenkin vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavia potilaita. Annoksen muuttamista ei suositella maksa-arvojen hetkellisten muutosten vuoksi (ks. kohta 4.4).

*Iäkkäät*

Tiotepan käyttöä iäkkäillä potilailla ei ole tutkittu erikseen. Kliinisissä tutkimuksissa tietty määrä yli 65-vuotiaita potilaita sai kuitenkin saman kumulatiivisen annoksen kuin muutkin potilaat. Annoksen muuttamista ei pidetty tarpeellisena.

Antotapa

TEPADINA on tarkoitettu annettavaksi laskimoon. Sen saa antaa vain hoitoalan ammattilainen 2–4 tuntia kestävänä laskimonsisäisenä infuusiona keskuslaskimokatetrin kautta.

Pussin saa poistaa alumiinikääreestä vasta juuri ennen käyttöä.

TEPADINA 200 mg

Tarvittaessa TEPADINAn annoksen sovittaminen pitää tehdä erityisen menetelmän mukaisesti.

Jos laskettu annos on yli 200 mg, mutta vähemmän kuin sen kerroin, käyttäjän täytyy lisätä tarvittava mg-määrä TEPIDINA-injektiopullosta käyttäen siihen tarkoitettua TEPADINA 200 mg:n liitintä.

Jos laskettu annos on vähemmän kuin 200 mg, käyttäjän täytyy poistaa tarpeeton mg-määrä valmistetusta 1 mg/ml liuoksesta tai asettaa infuusiopumppuun annettavaksi tarkoitettu määrä millilitroina.

TEPADINA 400 mg

Tarvittaessa TEPADINAn annoksen sovittaminen pitää tehdä erityisen menetelmän mukaisesti.

Jos laskettu annos on yli 400 mg, mutta vähemmän kuin sen kerroin, käyttäjän täytyy lisätä tarvittava mg-määrä TEPIDINA-injektiopullosta käyttäen siihen tarkoitettua TEPADINA 400 mg:n liitintä.

Jos laskettu annos on vähemmän kuin 400 mg, käyttäjän täytyy poistaa tarpeeton mg-määrä valmistetusta 1 mg/ml liuoksesta tai asettaa infuusiopumppuun annettavaksi tarkoitettu määrä millilitroina.

Ks. kohdasta 6.6 ohjeet lääkevalmisteen saattamisesta käyttökuntoon ennen lääkkeen antoa.

Ennen lääkkeen käsittelyä tai antoa huomioon otettavat varotoimet

Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepa-liuosta joutuu vahingossa kosketuksiin ihon kanssa, iho on pestävä heti huolellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä (katso kohta 6.6).

**4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle.

Raskaus ja imetys (ks. kohta 4.6).

Keltakuumerokotteen sekä eläviä viruksia ja bakteereita sisältävien rokotteiden antaminen samanaikaisesti (ks. kohta 4.5).

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Suositeltujen annosten ja antokertojen mukaiseen tiotepa-hoitoon liittyy voimakas luuytimen toiminnan heikkeneminen, jota ilmenee kaikilla potilailla. Vaikeaa jyvässoluniukkuutta, verihiutaleniukkuutta, anemiaa tai näiden yhdistelmiä voi kehittyä. Sen vuoksi hoidon aikana ja siihen saakka, kunnes potilas on parantunut, on seurattava säännöllisesti täydellistä verenkuvaa, mukaan lukien valkosolujen erittely ja verihiutalepitoisuus. Potilaille on annettava tukihoidoksi verihiutaleita ja punasoluja sekä käytettävä kasvutekijöitä, kuten granulosyyttikasvutekijää (G-CSF), mikäli se on lääketieteellisesti aiheenmukaista. Päivittäisiä valkosolu- ja verihiutalekokeita suositellaan tiotepa-hoidon aikana sekä solusiirron jälkeen vähintään 30 päivän ajan.

Infektiolääkkeiden (bakteeri-, sieni- tai viruslääkkeiden) käyttöä ehkäisevästi tai empiirisesti on harkittava infektioiden estämiseksi ja hoitamiseksi neutropenisen vaiheen ajan.

Tiotepaa ei ole tutkittu maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Koska tiotepa metaboloituu pääasiassa maksan kautta, tiotepan käytössä on noudatettava varovaisuutta hoidettaessa potilaita, joiden maksan toimintakyvyn tiedetään heikentyneen. Tämä koskee etenkin vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavia potilaita. Näiden potilaiden hoidon aikana suositellaan seerumin transaminaasin, alkalisen fosfataasin ja bilirubiinin seurantaa säännöllisesti solusiirron jälkeen, jotta hepatotoksisuus havaittaisiin mahdollisimman varhain.

Aikaisemmin sädehoitoa, vähintään kolme hoitojaksoa kemoterapiaa tai jo yhden kantasolusiirron saaneilla potilailla voi olla suurempi riski saada maksan veno-okklusiivinen tauti (ks. kohta 4.8).

Hoidettaessa potilaita, joilla on sydänsairauksia, on noudatettava varovaisuutta, ja tiotepaa saavien potilaiden sydämen toimintaa on seurattava säännöllisesti.

Hoidettaessa potilaita, joilla on munuaissairauksia, on noudatettava varovaisuutta, ja tiotepaa saavien potilaiden munuaisten toimintaa on seurattava säännöllisesti.

Tiotepa saattaa aiheuttaa keuhkotoksisuutta, joka voi lisätä muiden soluille myrkyllisten valmisteiden (busulfaanin, fludarabiinin ja syklofosfamidin) aiheuttamia vaikutuksia (ks. kohta 4.8).

Aikaisempi aivojen sädetys tai kallon ja selkärangan sädetys saattaa aiheuttaa vaikeita toksisia reaktioita (esimerkiksi aivosairauksia).

Tiotepa on ihmisille tunnetusti syöpää aiheuttava aine, ja siihen liittyvä kohonnut riski saada sekundaarisyöpä on selvitettävä potilaalle.

Eläviä heikennettyjä viruksia (paitsi keltakuumerokotteet), fenytoiinia ja fosfenytoiinia sisältävien rokotteiden antamista tiotepa-hoidon aikana ei suositella (ks. kohta 4.5).

Tiotepaa ei saa antaa samanaikaisesti syklofosfamidin kanssa, jos molempia lääkevalmisteita käytetään saman valmisteluhoidon aikana. TEPADINA on annettava syklofosfamidi-infuusion jälkeen (ks. kohta 4.5).

Tiotepan ja CYP2B6:n tai CYP3A4:n samanaikaisen käytön aikana potilaat on pidettävä huolellisessa kliinisessä seurannassa (ks. kohta 4.5).

Kuten useimmat alkyloivat aineet, tiotepa saattaa heikentää sekä miehen että naisen hedelmällisyyttä. Miespotilaiden olisi harkittava siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista, eivätkä he saa siittää lasta hoidon aikana eivätkä vuoteen hoidon päättymisen jälkeen (ks. kohta 4.6).

TEPADINA 400 mg sisältää 1 418 mg (61,6 mmol) natriumia/pussi, mikä on 70,9% WHO:n suosittelemasta suurimmasta natriumin 2 g vuorokausiannoksesta aikuisille.

TEPADINA 200 mg sisältää 709 mg (30,8 mmol) natriumia/pussi, mikä on 35,5% WHO:n suosittelemasta suurimmasta natriumin 2 g vuorokausiannoksesta aikuisille.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Erityisesti tiotepaan liittyvät yhteisvaikutukset

Immuunivastetta heikentäviä kemoterapia-aineita saavalle potilaalle ei saa antaa eläviä viruksia ja bakteereita sisältäviä rokotteita. Potilaan saa rokottaa aikaisintaan kolmen kuukauden kuluttua hoidon päättymisestä.

Tiotepa vaikuttaa metaboloituvan CYP2B6- ja CYP3A4-entsyymien kautta. Samanaikainen CYP2B6-estäjien (esimerkiksi klopidogreelin ja tiklopidiinin) tai CYP3A4-estäjien (esimerkiksi atsoli-ryhmän sienilääkkeiden, makrolidien kuten erytromysiinin, klaritromysiinin, telitromysiinin ja proteaasinestäjien) käyttö saattaa suurentaa tiotepan plasmapitoisuutta sekä mahdollisesti heikentää aktiivisen TEPA-metaboliitin pitoisuuksia. Sytokromi P450:n indusorien (kuten rifampisiinin, karbamatsepiinin, fenobarbitaalin) samanaikainen käyttö saattaa voimistaa tiotepan metaboliaa, mikä suurentaa plasmapitoisuuksia aktiivisen metaboliitin osalta. Sen vuoksi tiotepaa ja näitä lääkevalmisteita samanaikaisesti saavia potilaita on pidettävä huolellisessa kliinisessä seurannassa.

Tiotepa on CYP2B6-entsyymin heikko estäjä, joten se saattaa suurentaa CYP2B6-entsyymin kautta metaboloituvien aineiden plasmapitoisuuksia. Tällaisia aineita ovat esimerkiksi ifosfamidi, tamoksifeeni, bupropioni, efavirentsi ja syklofosfamidi. CYP2B6 katalysoi syklofosfamidin metabolista muuttumista sen aktiiviseen muotoon eli 4-hydroksisyklofosfamidiksi (4-OHCP). Tiotepan samanaikainen käyttö voi siksi heikentää aktiivisen 4-OHCP:n pitoisuuksia. Sen vuoksi tiotepaa ja näitä lääkevalmisteita samanaikaisesti saavat potilaat vaativat huolellista kliinistä seurantaa.

Samanaikaisen käytön vasta-aiheet

Keltakuumerokotus: rokotteesta johtuvan yleisen, kuolemaan johtavan sairauden riski.

Immuunivastetta heikentäviä kemoterapia-aineita saavalle potilaalle ei yleensäkään saa antaa eläviä viruksia ja bakteereita sisältäviä rokotteita. Potilaan saa rokottaa aikaisintaan kolmen kuukauden kuluttua hoidon päätyttyä.

Lääkevalmisteet, joiden samanaikaista käyttöä ei suositella

Eläviä heikennettyjä viruksia sisältävät rokotteet (paitsi keltakuumerokote): systeemisen, mahdollisesti kuolemaan johtavan sairauden riski. Riski on erityisen suuri niillä potilailla, joiden immuunivaste on jo heikentynyt perussairauden vuoksi.

Aina kun mahdollista (poliomyeliitti), on käytettävä inaktivoituja viruksia sisältävää rokotetta.

Fenytoiini: kouristusten pahenemisen riski, joka johtuu siitä, että fenytoiinin imeytyminen ruoansulatuskanavassa heikkenee soluille myrkyllisen lääkevalmisteen vuoksi, tai toksisuuden voimistumisen riski ja soluille myrkyllisen lääkevalmisteen tehokkuuden heikentyminen, joka johtuu fenytoiinin aiheuttamasta lisääntyneestä metaboloitumisesta maksassa.

Huomioitavaa samanaikaisen käytön osalta

Siklosporiini, takrolimuusi: voimistavat immuunivasteen heikentymistä, lymfoproliferaation riski.

Alkyloivat kemoterapia-aineet, mukaan luettuna tiotepa, estävät plasman pseudokoliiniesteraasia 35–70 prosenttia. Suksinyylikoliinin vaikutus voi pidentyä 5–15 minuuttia.

Tiotepaa ei saa antaa samanaikaisesti syklofosfamidin kanssa, jos molempia lääkevalmisteita käytetään saman valmisteluhoidon aikana. TEPADINA on annettava syklofosfamidi-infuusion jälkeen.

Tiotepan ja muiden luuytimen toimintaa heikentävien tai luuytimelle myrkyllisten lääkevalmisteiden (esimerkiksi syklofosfamidin, melfalaanin, busulfaanin, fludarabiinin tai treosulfaanin) samanaikainen käyttö saattaa suurentaa hematologisten haittavaikutusten riskiä, mikä johtuu näiden lääkevalmisteiden osittain päällekkäisistä toksisuusprofiileista.

Kaikkia soluille myrkyllisiä lääkevalmisteita koskevat yhteisvaikutukset

Pahanlaatuisuuteen liittyvän verisuonitukosriskin kohoamisen vuoksi veren hyytymistä ehkäisevän lääkityksen käyttö on yleistä. Koska yksilöiden välinen vaihtelu pahanlaatuisuuden aikaisessa hyytymisessä on suurta ja koska suun kautta otettavien, veren hyytymistä estävien lääkkeiden ja syövän hoitoon käytettyjen kemoterapia-aineiden välillä on yhteisvaikutuksia, INR-seurantavälejä (International Normalised Ratio) on lyhennettävä, mikäli potilaalle päätetään antaa suun kautta otettavia veren hyytymistä estäviä lääkkeitä.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Hedelmällisessä iässä olevat naiset/ehkäisy miehillä ja naisilla

Hedelmällisessä iässä olevien naisten on käytettävä tehokasta raskaudenehkäisyä hoidon aikana, ja ennen hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti.

Miesten ei pidä siittää lasta hoidon aikana eikä vuoteen lääkityksen päättymisestä (ks. kohta 5.3).

Raskaus

Tiotepan käytöstä raskauden aikana ei ole tietoja. Prekliinisissä tutkimuksissa tiotepan, kuten useimpien alkyloivien aineiden, on osoitettu aiheuttavan alkio- ja sikiökuolleisuutta sekä epämuodostumia (katso kohta 5.3). Sen vuoksi raskaus on vasta-aihe tiotepan käytölle.

Imetys

Ei tiedetä, erittyykö tiotepa ihmisen rintamaitoon. Tiotepan farmakologisten ominaisuuksien vuoksi ja koska se on mahdollisesti myrkyllistä vastasyntyneille/imeväisille, rintaruokinta on vasta-aiheista tiotepa-hoidon aikana.

Hedelmällisyys

Kuten useimmat alkyloivat aineet, tiotepa saattaa heikentää sekä miehen että naisen hedelmällisyyttä.

Miespotilaiden tulisi harkita siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista, (katso kohta 5.3).

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

TEPADINAlla on vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn. Todennäköisesti tiotepan tietyt haittavaikutukset, kuten huimaus, päänsärky ja näön hämärtyminen, voivat vaikuttaa näihin toimintoihin.

4.8 Haittavaikutukset

Turvallisuusprofiilin yhteenveto

Tiotepan turvallisuutta on tutkittu tarkastelemalla kliinisistä tutkimuksista julkaistussa aineistossa ilmoitettuja haittavaikutuksia. Näissä tutkimuksissa yhteensä 6 588 aikuista potilasta ja 902 lapsipotilasta sai tiotepaa valmisteluhoitona ennen hematopoieettista kantasolusiirtoa.

Verta muodostavaan järjestelmään, maksaan ja hengityselimiin liittyvien vakavien toksisuusvaikutusten katsottiin olevan valmisteluhoidon ja solusiirron odotuksenmukaisia seurauksia. Näitä ovat infektiot ja käänteishyljintäsairaus (GVHD), jotka olivat pääasiallisia sairastuvuuden ja kuolleisuuden syitä (vaikkakaan eivät suoraan niihin liittyviä) etenkin allogeenisen HPCT-hoidon osalta.

Yleisimmät ilmoitetut haittavaikutukset erilaisista valmisteluhoidoista, joissa on käytetty tiotepaa, ovat seuraavat: infektiot, sytopenia, akuutti ja krooninen käänteishyljintäsairaus, ruuansulatuselimistön häiriöt, hemorraginen virtsarakkotulehdus ja limakalvotulehdus.

*Leukoenkefalopatia*

Leukoenkefalopatiatapauksia on havaittu tiotepa-hoidon jälkeen aikuisilla ja pediatrisilla potilailla, joilla on ollut useita aikaisempia kemoterapiahoitoja, metotreksaatti ja sädehoito mukaan lukien. Jotkut tapaukset ovat johtaneet kuolemaan.

Haittavaikutusten luettelo

*Aikuiset*

Ne haittavaikutukset, joita aikuisista potilaista on ilmoitettu yksittäistä tapausta enemmän ja jotka mahdollisesti liittyvät tiotepaa sisältäneeseen valmisteluhoitoon, on lueteltu jäljempänä elinjärjestelmän ja yleisyyden mukaan. Haittavaikutukset on esitetty kussakin yleisyysluokassa haittavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä. Yleisyysluokat ovat: hyvin yleinen (≥ 1/10), yleinen (≥1/100 - < 1/10), melko harvinainen (≥1/1 000 - < 1/100), harvinainen (≥1/10 000 - < 1/1 000), hyvin harvinainen (<1/10 000), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

| **Elinluokka** | **Hyvin yleinen** | **Yleinen** | **Melko harvinainen** | **Tuntematon** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Infektiot | Kohonnut infektioalttius  Sepsis |  | Toksinen sokkioireyhtymä |  |
| Hyvän- ja pahanlaatuiset kasvaimet (mukaan lukien kystat ja polyypit) |  | Hoitoon liittyvä toissijainen syöpä |  |  |
| Veri ja imukudos | Valkosolujen niukkuus  Verihiutale-niukkuus  Kuumeinen neutropenia  Anemia  Aplastinen anemia  Jyvässolujen niukkuus |  |  |  |
| Immuunijärjestelmä | Akuutti käänteishyljintä-sairaus  Krooninen käänteishyljintä-sairaus | Yliherkkyys |  |  |
| Umpieritys |  | Aivolisäkkeen etulohkon vajaatoiminta |  |  |
| Aineenvaihdunta ja ravitsemus | Anoreksia  Heikentynyt ruokahalu  Hyperglykemia |  |  |  |
| Psyykkiset häiriöt | Sekavuus  Mielentilan muutokset | Ahdistuneisuus | Sekavuustila  Hermostuneisuus  Aistiharhat  Levottomuus |  |
| Hermosto | Heitehuimaus  Päänsärky  Sumentunut näkö  Aivosairaus  Kouristuskohtauk-set  Tuntoharhat | Kallonsisäinen valtimonpullistuma  Ekstrapyramidaali-set oireet  Kognitiiviset häiriöt  Aivoverenvuoto |  | Leukoenkefalopatia |
| Silmät | Sidekalvotulehdus | Kaihi |  |  |
| Kuulo ja tasapainoelin | Kuulon heikkeneminen  Ototoksisuus  Tinnitus |  |  |  |
| Sydän | Rytmihäiriöt | Takykardia  Sydänkohtaus | Sydänlihassairaus  Sydänlihastulehdus |  |
| Verisuonisto | Lymfedeema  Kohonnut verenpaine | Verenvuoto, veritulppa |  |  |
| Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina | Itsesyntyinen keuhkokuume-oireyhtymä  Nenäverenvuoto | Keuhkopöhö  Yskä  Keuhkotulehdus | Hypoksia |  |
| Ruoansulatuselimistö | Pahoinvointi  Suutulehdus  Ruokatorvitulehdus  Oksentelu  Ripuli  Dyspepsia  Vatsakipu  Suolitulehdus  Koliitti | Ummetus  Mahalaukun tai suolen puhkeama  Suolentukkeuma | Mahalaukun tai suolen haavauma |  |
| Maksa ja sappi | Maksalaskimon tukos  Maksan suurentuma  Keltatauti |  |  |  |
| Iho ja ihonalainen kudos | Ihottuma  Kutina  Kaljuuntuminen | Eryteema | Pigmenttihäiriöt  Erytroderminen psoriaasi | Vaikeat toksiset ihoreaktiot, kuten Stevens-Johnsonin syndrooma ja toksinen epidermaalinen nekrolyysi |
| Luusto, lihakset ja sidekudos | Selkäkipu  Lihaskipu  Nivelkipu |  |  |  |
| Munuaiset ja virtsatiet | Virtsarakkotulehdus, johon liittyy verenvuotoa | Kivulias virtsaaminen  Vähävirtsaisuus  Munuaisten toimintahäiriöt  Virtsarakkotulehdus  Verivirtsaisuus |  |  |
| Sukupuolielimet ja rinnat | Siittiökato Kuukautisten puuttuminen  Emätinverenvuoto | Vaihdevuosioireet  Naisen hedelmättömyys  Miehen hedelmättömyys |  |  |
| Yleisoireet ja  antopaikassa todettavat haitat | Kuume  Heikkous  Vilunväristykset  Yleistynyt turvotus  Injektiopaikan tulehdus  Injektiopaikan kipu  Limakalvotulehdus | Monien elinten toimintahäiriöt  Kipu |  |  |
| Tutkimukset | Painonnousu  Veren bilirubiinipitoisuuden nousu  Transaminaasiarvojen  nousu  Veren amylaasipitoisuuden nousu | Veren kreatiniinipitoisuuden nousu  Veren ureapitoisuuden nousu  Gammaglutamyylitransferaasin pitoisuuden nousu  Veren alkalisen fosfataasin pitoisuuden nousu  Aspartaattiaminotransferaasin pitoisuuden nousu |  |  |

*Pediatriset potilaat*

Ne haittavaikutukset, joita pediatrisista potilaista on ilmoitettu yksittäistä tapausta enemmän ja jotka mahdollisesti liittyvät tiotepaa sisältäneeseen valmisteluhoitoon, on lueteltu jäljempänä elinjärjestelmän ja yleisyyden mukaan. Haittavaikutukset on esitetty kussakin yleisyysluokassa haittavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä. Yleisyysluokat ovat: hyvin yleinen (≥ 1/10), yleinen (≥ 1/100 - < 1/10), melko harvinainen (≥1/1 000 - < 1/100), harvinainen (≥ 1/10 000 - < 1/1 000), hyvin harvinainen (< 1/10 000), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

| **Elinluokka** | **Hyvin yleinen** | **Yleinen** | **Tuntematon** |
| --- | --- | --- | --- |
| Infektiot | Kohonnut infektioalttius  Sepsis | Trombosytopeeninen purppura |  |
| Hyvän- ja pahanlaatuiset kasvaimet (mukaan lukien kystat ja polyypit) |  | Hoitoon liittyvä toissijainen syöpä |  |
| Veri ja imukudos | Verihiutale-niukkuus  Kuumeinen neutropenia  Anemia  Aplastinen anemia  Jyvässolujen niukkuus |  |  |
| Immuunijärjestelmä | Akuutti käänteishyljintä-sairaus  Krooninen käänteishyljintä-sairaus |  |  |
| Umpieritys | Aivolisäkkeen etulohkon vajaatoiminta Hypogonadismi  Kilpirauhasen vajaatoiminta |  |  |
| Aineenvaihdunta ja ravitsemus | Anoreksia  Hyperglykemia |  |  |
| Psyykkiset häiriöt | Mielentilan muutokset | Sairaudesta johtuvat mielenterveyden häiriöt |  |
| Hermosto | Päänsärky  Aivosairaus  Kouristuskohtauk-set  Aivoverenvuoto  Muistin huononeminen Lievä halvaus | Ataksia | Leukoenkefalopatia |
| Kuulo ja tasapainoelin | Kuulon heikkeneminen |  |  |
| Sydän | Sydänpysähdys | Sydän- ja verenkiertoelimistön vajaatoiminta  Sydänkohtaus |  |
| Verisuonisto | Verenvuoto | Kohonnut verenpaine |  |
| Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina | Keuhkotulehdus | Itsesyntyinen keuhkokuumeoireyhtymä  Keuhkoverenvuoto  Keuhkopöhö  Nenäverenvuoto  Hypoksia  Hengityspysähdys | Keuhkovaltimoiden verenpainetauti |
| Ruoansulatuselimistö | Pahoinvointi  Suutulehdus  Oksentelu  Ripuli  Vatsakipu | Suolitulehdus  Suolentukkeuma |  |
| Maksa ja sappi | Maksalaskimon tukos | Maksan toimintahäiriö |  |
| Iho ja ihonalainen kudos | Ihottuma  Ihon punoitus  Ihon hilseily  Pigmenttihäiriöt |  | Vaikeat toksiset ihoreaktiot, kuten Stevens-Johnsonin syndrooma ja toksinen epidermaalinen nekrolyysi |
| Luusto, lihakset ja sidekudos | Kasvun hidastuminen |  |  |
| Munuaiset ja virtsatiet | Rakon toimintahäiriöt | Munuaisten toimintahäiriöt  Virtsarakkotulehdus, johon liittyy verenvuotoa |  |
| Yleisoireet ja  antopaikassa todettavat haitat | Kuume  Limakalvotulehdus Kipu  Monien elinten toimintahäiriöt |  |  |
| Tutkimukset | Veren bilirubiinipitoisuuden nousu  Transaminaasi-pitoisuuden  nousu  Veren kreatiniinipitoisuuden nousu  Aspartaattiaminotransferaasin pitoisuuden nousu  Alaniiniaminotransferaasin pitoisuuden nousu | Veren ureapitoisuuden nousu  Veren epänormaali elektrolyyttipitoisuus  Pidentynyt PT-aika |  |

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteenhyöty-haitta –tasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista [liitteessä V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

4.9 Yliannostus

Tiotepan yliannostuksesta ei ole kokemusta. Vakavimmat yliannostuksesta odotettavissa olevat haittavaikutukset ovat luuytimen toiminnan estyminen ja aplastinen anemia.

Tiotepalle ei ole tunnettua vastalääkettä.

Potilaan verenkuvaa on seurattava tarkkaan ja tehokkaisiin tukitoimiin on ryhdyttävä, mikäli se on lääketieteellisesti aiheenmukaista.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Antineoplastiset aineet, alkyloivat aineet, ATC-koodi: L01AC01

Vaikutusmekanismi

Tiotepa on polyfunktionaalinen soluille myrkyllinen aine, joka on kemiallisesti ja farmakologisesti sukua typpisinappikaasulle. Tiotepan radiomimeettisen toiminnan uskotaan johtuvan etyleeni-imiiniradikaalien vapautumisesta, joka sädehoidon tapaan rikkoo DNA:n sidokset esimerkiksi alkyloimalla guaniinia N7-asemassa, rikkomalla puriiniemäksen ja sokerin välisen sidoksen sekä vapauttamalla alkyloitua guaniinia.

Kliininen turvallisuus ja tehokkuus

Valmisteluhoidon on vähennettävä syöpäsoluja ja ihannetapauksessa hävitettävä sairaus. Tiotepan annosta rajoittava toksinen vaikutus on luuytimen tuhoutuminen, minkä ansiosta annosta voidaan nostaa huomattavasti autologisen HPCT-infuusion yhteydessä. Allogeenisen HPCT:n osalta valmisteluhoidon on heikennettävä immuunivastetta ja estettävä luuytimen toimintaa riittävästi solusiirteen hyljinnän estämiseksi. Koska tiotepalla on voimakkaasti luuytimen toimintaa estäviä ominaisuuksia, se voimistaa solusiirteen vastaanottajan immuunivasteen heikentämistä ja luuytimen toiminnan estämistä, mikä parantaa solusiirron onnistumista. Tämä kompensoi käänteishyljintäsairauteen liittyviä siirre versus leukemia (GVL) -ilmiöitä. Koska tiotepa on alkyloiva aine, se estää kasvainsolun kasvua *in vitro* kaikkein tehokkaimmin, ja samalla lääkevalmisteen pitoisuus veressä nousee vähiten. Koska ekstramedullaarista toksisuutta ei ilmene, vaikka annosta nostettaisiinkin luuytimelle myrkyllisiä annoksia suuremmaksi, tiotepaa on käytetty jo monen vuosikymmenen ajan muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen autologista ja allogeenista HPCT-hoitoa.

Jäljempänä on yhteenveto julkaistujen kliinisten tutkimusten tuloksista, jotka tukevat tiotepan tehokkuutta:

Autologinen HPCT

*Verisairaudet*

*Solusiirto:* Sellaiset valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat osoittautuneet luuydintä tuhoaviksi.

*Elinaika ilman sairautta:* Arvioiduksi luvuksi viiden vuoden kuluttua on ilmoitettu 43 prosenttia, mikä vahvistaa, että ennen autologista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita verisairauksista kärsivien potilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen:* Kaikkien tiotepaa sisältäneiden valmisteluhoitojen osalta uusiutumista koskevaksi luvuksi yli vuoden kuluttua on ilmoitettu 60 prosenttia tai vähemmän, mitä lääkärit ovat pitäneet tehokkuuden osoittamisen kynnysarvona. Joistakin arvioiduista valmisteluhoidoista on ilmoitettu alle 60 prosentin uusiutumislukuja viiden vuoden kuluttua.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen oli 29–87 prosenttia; seuranta-aika oli 22–63 kuukautta.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvästä kuolevuudesta on ilmoitettu 2,5 prosentin ja 29 prosentin välisiä lukuja. Siirteeseen liittyvän kuolevuuden luvut olivat 0–21 prosenttia yhden vuoden kuluttua, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden autologisen HPCT-hoidon osalta aikuisilla potilailla, joilla on jokin verisairaus.

*Kiinteät kasvaimet*

*Solusiirto:* Sellaiset valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat osoittautuneet luuydintä tuhoavaksi.

*Elinaika ilman sairautta* Yli vuoden pituisilta seurantajaksoilta ilmoitetut prosenttiluvut vahvistavat, että ennen autologista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita kiinteistä kasvaimista kärsivien potilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen:* Kaikkien tiotepaa sisältäneiden valmisteluhoitojen osalta uusiutumista koskevaksi luvuksi yli vuoden kuluttua on ilmoitettu 60 prosenttia tai vähemmän, mitä lääkärit ovat pitäneet tehokkuuden osoittamisen kynnysarvona. Muutamissa tapauksissa on ilmoitettu 35–45 prosentin uusiutumislukuja viiden ja kuuden vuoden kuluttua.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen oli 30–87 prosenttia; seuranta-aika oli 11,7–87 kuukautta.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvästä kuolevuudesta on ilmoitettu nollan ja kahden prosentin välisiä lukuja. Siirteeseen liittyvä kuolevuus oli

0–7,4 prosenttia, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden autologisen HPCT-hoidon osalta aikuisilla potilailla, joilla on kiinteä kasvain.

Allogeeninen HPCT

*Verisairaudet*

*Solusiirto:* Siirto on onnistunut (92–100 prosenttia) kaikissa ilmoitetuissa valmisteluhoidoissa, ja sen vaikutuksen katsottiin ilmenneen odotetussa ajassa. Tällä perusteella voidaan päätellä, että tiotepaa sisältävät valmisteluhoidot vaikuttavat luuydintä tuhoavasti.

*GvHD (graft versus host disease eli käänteishyljintäsairaus):* kaikissa arvioiduissa valmisteluhoidoissa akuutin käänteishyljintäsairauden (asteet III–IV) esiintymisaste oli matala (4–24 prosenttia).

*Elinaika ilman sairautta*: Yli vuoden ja enintään viiden vuoden pituisilta seurantajaksoilta ilmoitetut prosenttiluvut vahvistavat, että ennen allogeenista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita verisairauksista kärsivien potilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen*: Kaikkien tiotepaa sisältäneiden valmisteluhoitojen osalta uusiutumista koskevaksi luvuksi yli vuoden kuluttua on ilmoitettu 40 prosenttia, mitä lääkärit ovat pitäneet tehokkuuden osoittamisen kynnysarvona. Muutamissa tapauksissa on ilmoitettu alle 40 prosentin uusiutumislukuja viiden ja kymmenen vuoden kuluttua.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen vaihteli 31 prosentista 81 prosenttiin; seuranta-aika vaihteli 7,3–120 kuukauden välillä.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* ilmoitetut luvut ovat pieniä, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden allogeenisen HPCT-hoidon osalta verisairauksista kärsivillä aikuispotilailla.

*Pediatriset potilaat*

Autologinen HPCT

*Kiinteät kasvaimet*

*Solusiirto:* Siirto on onnistunut kaikissa ilmoitetuissa, tiotepaa sisältäneissä valmisteluhoidoissa.

*Elinaika ilman sairautta:* Seuranta-aika oli 36–57 kuukautta, ja sairaudesta vapaa elinaika vaihteli 46 ja 70 prosentin välillä tarkastelluissa tutkimuksissa. Ottaen huomioon, että kaikilla hoidetuilla potilailla oli erittäin huonoennusteinen kiinteä kasvain, sairaudesta vapaan elinajan tulokset vahvistavat, että ennen autologista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita kiinteistä kasvaimista kärsivien lapsipotilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen*: Kaikissa ilmoitetuissa valmisteluhoidoissa, joissa käytettiin tiotepaa, uusiutumisluvut

12–57 kuukauden ajalta olivat 33–57 prosenttia. Ottaen huomioon, että kaikilla potilailla tauti on joko uusiutunut tai kiinteiden kasvainten ennuste on huono, nämä luvut tukevat tiotepaa sisältävien valmisteluhoitojen tehokkuutta.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen vaihteli 17 prosentista 84 prosenttiin; seuranta-aika vaihteli 12,3–99,6 kuukauden välillä.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvästä kuolevuudesta on ilmoitettu nollan ja 26,7 prosentin välisiä lukuja. Siirteeseen liittyvän kuolevuuden luvut olivat 0–18 prosenttia, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden autologisen HPCT-hoidon osalta lapsipotilailla, joilla on kiinteä kasvain.

Allogeeninen HPCT

*Verisairaudet*

*Solusiirto:* Siirto on onnistunut kaikissa ilmoitetuissa tiotepaa sisältäneissä valmisteluhoidoissa; onnistumisaste on ollut 96–100 prosenttia. Hematologinen toipuminen on tapahtunut odotetussa ajassa.

*Elinaika ilman sairautta:* Yli vuoden kestäneeltä seurantajaksolta on ilmoitettu 40–75 prosentin lukuja. Sairaudesta vapaan elinajan tulokset vahvistavat, että ennen allogeenista HPCT-hoitoa annetut valmisteluhoidot, joissa on käytetty tiotepaa, ovat tehokkaita hoitostrategioita verisairauksista kärsivien lapsipotilaiden hoidossa.

*Uusiutuminen:* Kaikissa ilmoitetuissa valmisteluhoidoissa, joissa käytettiin tiotepaa, uusiutumisluvut olivat 15–44 prosenttia. Nämä tiedot tukevat tiotepaan perustuvien valmisteluhoitojen tehokkuutta kaikkien verisairauksien osalta.

*Kokonaiseloonjääminen:* Kokonaiseloonjääminen vaihteli 50–100 prosentin välillä; seuranta-aika oli

9,4–121 kuukautta.

*Hoito-ohjelmaan liittyvä kuolevuus* ja *siirteeseen liittyvä kuolevuus:* Hoito-ohjelmaan liittyvää kuolevuutta koskevat luvut olivat 0–2,5 prosenttia. Siirteeseen liittyvän kuolevuuden luvut olivat 0–30 prosenttia, mikä vahvistaa tiotepaa sisältävän valmisteluhoidon tehokkuuden allogeenisen HPCT-hoidon osalta verisairauksista kärsivillä lapsipotilailla.

5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen

Tiotepan imeytyminen ruoansulatuskanavasta on epäluotettavaa: happoepätasapaino estää tiotepan antamisen suun kautta.

Jakautuminen

Tiotepa on hyvin lipofiilinen yhdiste. Laskimonsisäisen antamisen jälkeen vaikuttavan aineen plasmapitoisuudet sopivat two compartment - malliin, ja jakaantumisvaihe on nopea. Tiotepan jakautumistilavuus on suuri ja sen on ilmoitettu vaihtelevan 40,8 litrasta/m2 75 litraan/m2, mikä viittaa siihen, että valmiste jakautuu kehon kokonaisvesimäärään. Tiotepan näennäinen jakautumistilavuus vaikuttaa määräytyvän annetun annoksen mukaan. Plasman proteiineihin sitoutumaton fraktio on 70–90 prosenttia; tiotepan vähäistä sitoutumista gammaglobuliiniin ja minimaalista sitoutumista albumiiniin (10–30 prosenttia) on ilmoitettu.

Laskimonsisäisen antamisen jälkeen lääkeaineen pitoisuus aivo-selkäydinnesteessä on lähes sama kuin plasmassa; AUC-keskiarvo aivo-selkäydinnesteessä plasmaan nähden tiotepan osalta on 0,93. Aivo-selkäydinnesteen ja plasman pitoisuudet TEPAn, tiotepasta ilmoitetun ensimmäisen aktiivisen metaboliitin, osalta ovat suuremmat kuin perusaineen pitoisuudet.

Biotransformaatio

Tiotepa metaboloituu nopeasti ja laajamittaisesti maksassa, ja virtsasta on löydetty metaboliitteja tunnin kuluttua infuusion jälkeen. Metaboliitit ovat aktiivisia alkyloivia aineita, mutta niiden merkitystä tiotepan kasvaimia tuhoavassa vaikutuksessa ei tunneta kovin hyvin. Tiotepasta poistetaan rikki hapettamalla sytokromi P450 (CYP2B- ja CYP3A-) -isoentsyymiperheiden kautta, jonka jälkeen se muuttuu pääasialliseksi ja aktiiviseksi metaboliitiksi nimeltä TEPA (trietyleenifosforiamidi). Tiotepan ja sen tunnettujen metaboliittien erittymisen kokonaismäärä on 54–100 prosenttia alkyloivasta kokonaisvaikutuksesta, mikä viittaa siihen, että myös muita alkyloivia metaboliitteja on olemassa. GSH-konjugaattien muuttuessa N-asetyylikysteiinikonjugaateiksi muodostuu GSH:ta, kysteinyyliglysiiniä ja kysteiinikonjugaatteja. Näitä metaboliitteja ei löydy virtsasta, ja jos niitä muodostuu, ne erittyvät todennäköisesti sappeen, tai välimetaboliitteina ne muuttuvat nopeasti tiotepa-merkaptoraatiksi.

Eliminaatio

Tiotepan kokonaispuhdistuma vaihteli välillä 11,4–23,2 l/h/m2. Eliminaation puoliintumisaika oli 1,5–4,1 tuntia. Tunnetut metaboliitit TEPA, monoklorotepa ja tiotepa-merkaptoraatti erittyvät kaikki virtsaan. Tiotepan ja TEPAn erittyminen virtsan kautta on lähes päättynyt kuuden ja kahdeksan tunnin kuluttua. Tiotepan ja sen metaboliittien keskimääräinen poistuminen virtsan kautta on noin 0,5 prosenttia muuttumattoman lääkevalmisteen ja monoklorotepan osalta ja 11 prosenttia TEPAn ja tiotepa-merkaptoraatin osalta.

Lineaarisuus/ei-lineaarisuus

Suurten tiotepa-annosten metabolisten puhdistumamekanismien saturaatiosta ei ole selviä todisteita.

Erityispotilasryhmät

*Pediatriset potilaat*

Iältään 2–12-vuotiaille lapsille annettujen suurten tiotepa-annosten farmakokinetiikka ei vaikuta muuttuvan verrattuna ilmoitettuihin tietoihin lapsista, joiden saama annos on ollut 75 mg/m2, tai vastaavan suuruisia annoksia saaneista aikuisista.

*Munuaisten vajaatoimintaa:*

Munuaisten vajaatoiminnan vaikutuksia tiotepan eliminaatioon ei ole tutkittu.

*Maksan vajaatoimintaa:*

Maksan vajaatoiminnan vaikutuksia tiotepan metabolismiin ja eliminaatioon ei ole tutkittu.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Lääkevalmisteesta ei ole tehty tavanomaisia tutkimuksia akuutista ja toistetun annoksen toksisuudesta.

Tiotepan on osoitettu olevan genotoksinen *in vitro* ja *in vivo* sekä syöpää aiheuttava hiirillä ja rotilla.

Tiotepan on osoitettu heikentävän hedelmällisyyttä ja haittaavan spermatogeneesiä uroshiirillä sekä munasarjojen toimintaa naarashiirillä. Se aiheutti epämuodostumia hiirille ja rotille sekä sikiökuolemia kaneille. Nämä vaikutukset syntyivät annoksilla, jotka olivat pienempiä kuin ihmisillä käytetyt.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Jauhe

Ei ole

Liuotin

Natriumkloridi

Injektionesteisiin käytettävä vesi

6.2 Yhteensopimattomuudet

TEPADINA on epävakaa happamissa olosuhteissa.

Lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta niitä, jotka mainitaan kohdassa 6.6.

6.3 Kestoaika

Aktivoimaton pussi

3 vuotta.

Pussin aktivoimisen ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen

Mikrobiologiselta kannalta valmiste pitää käyttää välittömästi aktivoimisen ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen.

Aktivoidussa pussissa olevan, käyttökuntoon saatetun valmisteen kemiallisen ja fysikaalisen säilyvyyden on osoitettu olevan enintään 168 tuntia, kun valmistetta säilytetään 2 °C – 8 °C:n lämpötilassa, ja enintään 56 tuntia 25 °C:n lämpötilassa.

Jos sitä ei käytetä välittömästi, säilytysajat ja -olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla, eivätkä ne tavallisesti saa olla edellä mainittuja aikoja pidempiä, jos käyttökuntoon saattaminen on tehty valvotuissa ja hyväksytysti aseptisissa olosuhteissa.

6.4 Säilytys

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

Ei saa jäätyä.

Säilytä pussi alumiinikääreessä aktivoitumisen estämiseksi.

Käyttökuntoon saatetun lääkevalmisteen säilytys, ks. kohta 6.3.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

TEPADINA 200 mg

TEPADINA toimitetaan kaksiosaisessa pussissa, jossa on 200 mg jauhetta yhdessä lokerossa ja 200 ml 0,9 % (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionestettä toisessa lokerossa.

TEPADINA 400 mg

TEPADINA toimitetaan kaksiosaisessa pussissa, jossa on 400 mg jauhetta yhdessä lokerossa ja 400 ml 0,9 % (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionestettä toisessa lokerossa.

TEPADINA 200 mg:n ja 400 mg:n pussi on valmistettu monikerroksisesta polyolefiini/styreeni – lohkopolymeeristä. Siinä on kolme putkea, jotka on tehty samasta polyolefiini/styreeni -materiaalista ja varustettu erilaisilla sulkijoilla:

* kiertoliitin (polypropyleenia tai termoplastista elastomeeria);
* sulkija, jossa on Luer lock -sulkija (silikoni/polykarbonaatti) ja korkkiliitin (polypropyleeni);
* umpinainen sulkija, jota käytetään vain valmistuksen (kylmäkuivauksen) aikana, on valmistettu polypropyleenistä ja varustettu klorobutyylitulpalla ja suljettu alumiinisinetillä.

Jokainen pussi on pakattu alumiinikääreeseen.

Pakkauskoko: 1 pussi.

**6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet**

TEPADINAn valmistus käyttöä varten

Syöpälääkkeiden käsittelyyn ja hävittämiseen liittyviä toimintaohjeita on noudatettava. Kaikissa siirtomenettelyissä on ehdottomasti noudatettava aseptista tekniikkaa ja mieluiten käytettävä pystysuoralla virtauksella varustettua laminaarivirtauskaappia.

Muiden syöpälääkkeiden tavoin myös TEPADINA-liuosten käsittelyssä ja käytettäväksi valmistamisessa on noudatettava varovaisuutta, jotta valmiste ei joudu vahingossa kosketuksiin ihon tai limakalvojen kanssa. Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepaliuosta joutuu vahingossa iholle, iho on pestävä heti perusteellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä.

Aktivoiminen ja käyttökuntoon saattaminen

TEPADINA-pussi täytyy sekoittaa 0,9 % (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionesteeseen. Käyttövalmis liuos saadaan aikaan rikkomalla kaksilokeroisen pussin irrotettava sinetti ja sekoittamalla sisällöt (jauhe ja liuotin) kunnes jauhe on täysin liuennut.

Liuottamisen jälkeen yksi millilitra sisältää 1 mg tiotepaa. Vain väritöntä liuosta, jossa ei näy minkäänlaisia hiukkasia, saa käyttää .

Annosmuutokset lasketaan annostusohjeiden mukaan (kohta 4.2)

TEPADINA 200 mg

Annettavan annoksen varmistamiseksi voi olla tarpeen poistaa tai lisätä liuosta seuraavasti:

* *poistaminen (jos tarvittava annos on vähemmän kuin 200 mg)*

poista käyttövalmista liuosta (1 mg/ml) tarvittava määrä asteikkoruiskulla käyttäen luer-porttia (kohta 5 pakkausselosteen käyttöohjeissa) tai säädä infuusiopumppuun tarvittava lääkemäärä millilitroina

* *lisäys (jos tarvittava annos on enemmän kuin 200 mg)*

lisää tarvittava määrä TEPADINA 15 mg tai 100 mg lääkepullosta valmistettua liuosta (10 mg/ml) TEPADINA 200 mg infuusiopussiin käyttäen luer-porttia (kohta 5 pakkausselosteen käyttöohjeissa).

TEPADINA 400 mg

Annettavan annoksen varmistamiseksi voi olla tarpeen poistaa tai lisätä liuosta seuraavasti:

* *poistaminen (jos tarvittava annos on vähemmän kuin 400 mg)*

poista käyttövalmista liuosta (1 mg/ml) tarvittava määrä asteikkoruiskulla käyttäen luer-porttia (kohta 5 pakkausselosteen käyttöohjeissa) tai säädä infuusiopumppuun tarvittava lääkemäärä millilitroina

* *lisäys (jos tarvittava annos on enemmän kuin 400 mg)*

lisää tarvittava määrä TEPADINA 15 mg tai 100 mg lääkepullosta valmistettua liuosta (10 mg/ml) TEPADINA 400 mg infuusiopussiin käyttäen luer-porttia (kohta 5 pakkausselosteen käyttöohjeissa).

Annostelu

Ennen annostelua TEPADINA-injektioneste tulee tarkastaa silmämääräisesti. Saostuneet nesteet tulee heittää pois. Ennen jokaista infuusiota ja sen jälkeen kestokatetri on huuhdeltava noin viidellä millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml).

Infuusioliuos suositellaan annettavaksi potilaalle käyttämällä infuusiovälineitä, joihin kuuluu 0,2 µm:n letkunsisäinen suodatin. Suodatus ei heikennä nesteen vaikutusta.

Hävittäminen

TEPADINA-liuos on kertakäyttöistä.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

Tel: +39-02 40700445

adienne@adienne.com

8. MYYNTILUVAN NUMERO

EU/1/10/622/003

EU/1/10/622/004

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 15. maaliskuuta 2010

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 17. marraskuu 2014

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Yksityiskohtaista tietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavana Euroopan lääkeviraston verkkosivuilta [https://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)/.

**LIITE II**

**A. ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVA(T) VALMISTAJA(T)**

**B. TOIMITTAMISEEN JA KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT EHDOT TAI RAJOITUKSET**

**C. MYYNTILUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET**

**D. EHDOT TAI RAJOITUKSET, JOTKA KOSKEVAT LÄÄKEVALMISTEEN TURVALLISTA JA TEHOKASTA KÄYTTÖÄ**

A. ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVA VALMISTAJA

Erän vapauttamisesta vastaavan valmistajan nimi ja osoite

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

**B. TOIMITTAMISEEN JA KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT EHDOT TAI RAJOITUKSET**

Rajoitettu lääkemääräys. (ks. Liite I: valmisteyhteenvedon kohta 4.2).

**C. MYYNTILUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET**

* **Määräaikaiset turvallisuuskatsaukset**

Tämän lääkevalmisteen osalta velvoitteet määräaikaisten turvallisuuskatsausten toimittamisesta on määritelty Euroopan Unionin viitepäivämäärät (EURD) ja toimittamisvaatimukset sisältävässä luettelossa, josta on säädetty Direktiivin 2001/83/EC Artiklassa 107c(7), ja kaikissa luettelon myöhemmissä päivityksissä, jotka on julkaistu Euroopan lääkeviraston verkkosivuilla.

**D. EHDOT TAI RAJOITUKSET, JOTKA KOSKEVAT LÄÄKEVALMISTEEN TURVALLISTA JA TEHOKASTA KÄYTTÖÄ**

* **Riskinhallintasuunnitelma (RMP)**

Myyntiluvan haltijan on suoritettava vaaditut lääketurvatoimet ja interventiot myyntiluvan moduulissa 1.8.2 esitetyn sovitun riskinhallintasuunnitelman sekä mahdollisten sovittujen riskinhallintasuunnitelman myöhempien päivitysten mukaisesti.

Päivitetty RMP tulee toimittaa

* Euroopan lääkeviraston pyynnöstä
* kun riskinhallintajärjestelmää muutetaan, varsinkin kun saadaan uutta tietoa, joka saattaa johtaa hyöty-riskiprofiilin merkittävään muutokseen, tai kun on saavutettu tärkeä tavoite (lääketurvatoiminnassa tai riskien minimoinnissa).

### LIITE III

**MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE**

**A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUS**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

tiotepa

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Yksi injektiopullo sisältää 15 mg tiotepaa. Kun kuiva-aineeseen on lisätty 1,5 ml injektionesteisiin käytettävää vettä, yksi millilitra liuosta sisältää 10 mg tiotepaa.

**3. LUETTELO APUAINEISTA**

**4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ**

Kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos1 injektiopullo

**5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)**

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

Annetaan laskimoon, käyttövalmiiksi sekoittamisen ja laimentamisen jälkeen

**6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

**7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN**

Sytostaatti.

**8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Käyt. viim.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen käytettävä 80 tunnin kuluessa, jos valmistetta on säilytetty jääkaapissa.

Laimennuksen jälkeen käytettävä 48 tunnin kuluessa, jos valmistetta on säilytetty jääkaapissa.

**9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET**

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

**10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN**

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

**11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE**

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

**12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/1/10/622/001

**13. ERÄNUMERO**

Erä

**14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU**

Reseptilääke.

**15. KÄYTTÖOHJEET**

**16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA**

TEPADINA 15 mg

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

2D-viivakoodi, joka sisältää yksilöllisen tunnisteen.

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

PC

SN

NN

**PIENISSÄ SISÄPAKKAUKSISSA ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT MERKINNÄT**

**INJEKTIOPULLO**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)**

TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

tiotepa

Laskimoon

**2. ANTOTAPA**

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

**3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Käyt. viim.

**4. ERÄNUMERO**

Erä

**5. SISÄLLÖN MÄÄRÄ PAINONA, TILAVUUTENA TAI YKSIKKÖINÄ**

15 mg

**6. MUUTA**

ADIENNE S.r.l. S.U.

**ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUS**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

tiotepa

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Yksi injektiopullo sisältää 100 mg tiotepaa. Kun kuiva-aineeseen on lisätty 10 ml injektionesteisiin käytettävää vettä, yksi millilitra liuosta sisältää 10 mg tiotepaa.

**3. LUETTELO APUAINEISTA**

**4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ**

Kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos1 injektiopullo

**5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)**

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

Annetaan laskimoon, käyttövalmiiksi sekoittamisen ja laimentamisen jälkeen

**6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

**7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN**

Sytostaatti.

**8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Käyt. viim.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen käytettävä 80 tunnin kuluessa, jos valmistetta on säilytetty jääkaapissa.

Laimennuksen jälkeen käytettävä 48 tunnin kuluessa, jos valmistetta on säilytetty jääkaapissa.

**9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET**

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

**10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN**

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

**11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE**

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

**12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/1/10/622/002

**13. ERÄNUMERO**

Erä

**14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU**

Reseptilääke.

**15. KÄYTTÖOHJEET**

**16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA**

TEPADINA 100 mg

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

2D-viivakoodi, joka sisältää yksilöllisen tunnisteen.

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

PC

SN

NN

**PIENISSÄ SISÄPAKKAUKSISSA ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT MERKINNÄT**

**INJEKTIOPULLO**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)**

TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

tiotepa

Laskimoon

**2. ANTOTAPA**

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

**3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

Käyt. viim.

**4. ERÄNUMERO**

Erä

**5. SISÄLLÖN MÄÄRÄ PAINONA, TILAVUUTENA TAI YKSIKKÖINÄ**

100 mg

**6. MUUTA**

ADIENNE S.r.l. S.U.

**ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUS**

|  |
| --- |
| **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI** |

TEPADINA 200 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

tiotepa

|  |
| --- |
| **2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)** |

Yksi pussi sisältää 200 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aineeseen on lisätty liuotin, yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa

|  |
| --- |
| **3. LUETTELO APUAINEISTA** |

Liuotin: natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Katso lisätiedot pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ** |

Infuusiokuiva-aine ja liuotin,liuosta varten

Pussi sisältää 200 mg tiotepaa ja 200 ml liuotinta

1 pussi

|  |
| --- |
| **5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)** |

Laskimoon käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen.

Aktivoi sinettisauma ja sekoita varovasti kuiva-aine ja liuotin.

Ennen käyttöä lue käyttö-ohjeet ja annossuositukset pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ** |

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

|  |
| --- |
| **7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN** |

Sytostaatti

|  |
| --- |
| **8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ** |

Käyt. viim.

Pussin aktivoinnin ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET** |

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

Säilytä pussi alumiinikääreessä aktivaation estämiseksi.

|  |
| --- |
| **10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN** |

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |
| --- |
| **11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE** |

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

|  |
| --- |
| **12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)** |

EU/1/10/622/004

|  |
| --- |
| **13. ERÄNUMERO** |

Erä

|  |
| --- |
| **14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU** |

Reseptilääke.

|  |
| --- |
| **15. KÄYTTÖOHJEET** |

|  |
| --- |
| **16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA** |

TEPADINA 200 mg

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

2D-viivakoodi, joka sisältää yksilöllisen tunnisteen.

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

PC

SN

NN

**SISÄPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**Alumiinikääre**

|  |
| --- |
| **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI** |

TEPADINA 200 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

tiotepa

|  |
| --- |
| **2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)** |

Yksi pussi sisältää 200 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aineeseen on lisätty liuotin, yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

|  |
| --- |
| **3. LUETTELO APUAINEISTA** |

Liuotin: natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi

Katso lisätiedot pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ** |

Infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten pussi sisältää 200 mg tiotepaa ja 200 ml liuotinta.

1 pussi

|  |
| --- |
| **5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)** |

Annetaan laskimoon käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen.

Aktivoi sinettisauma ja sekoita varovasti kuiva-aine ja liuotin.

Ennen käyttöä lue käyttö-ohjeet ja annossuositukset pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ** |

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

|  |
| --- |
| **7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN** |

Sytostaatti

|  |
| --- |
| **8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ** |

Käyt. viim.

Pussin aktivoinnin ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET** |

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

Säilytä pussi alumiinikääreessä aktivoitumisen estämiseksi.

|  |
| --- |
| **10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN** |

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |
| --- |
| **11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE** |

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

|  |
| --- |
| **12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)** |

EU/1/10/622/004

|  |
| --- |
| **13. ERÄNUMERO** |

Erä

|  |
| --- |
| **14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU** |

|  |
| --- |
| **15. KÄYTTÖOHJEET** |

|  |
| --- |
| **16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA** |

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

**SISÄPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**Sisempi pussin etiketti**

|  |
| --- |
| **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI** |

TEPADINA 200 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

tiotepa

|  |
| --- |
| **2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)** |

Yksi pussi sisältää 200 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aineeseen on lisätty liuotin, yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

|  |
| --- |
| **3. LUETTELO APUAINEISTA** |

Liuotin: natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ** |

Infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta vartenYksi pussi sisältää 200 mg tiotepaa ja 200 ml liuotinta

1 pussi

|  |
| --- |
| **5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)** |

Annetaan laskimoon käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen

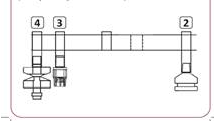
Aktivoi sinettisauma ja sekoita varovasti kuiva-aine ja liuotin.

Ennen käyttöä lue käyttö-ohjeet ja annossuositukset pakkausselosteesta.

2 – umpinainen portti (ÄLÄ KÄYTÄ tätä porttia)

3 – Luer-portti (lääkkeen annoksen muuttamista ja infuusiota varten)

4 – kierrettävä portti (lääkkeen infuusiota varten)



|  |
| --- |
| **6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ** |

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

|  |
| --- |
| **7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN** |

Sytostaatti

|  |
| --- |
| **8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ** |

Käyt. viim.

Pussin aktivoinnin ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET** |

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

Säilytä pussi alumiinikääreessä aktivaation estämiseksi.

|  |
| --- |
| **10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN** |

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |
| --- |
| **11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE** |

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

|  |
| --- |
| **12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)** |

EU/1/10/622/004

|  |
| --- |
| **13. ERÄNUMERO** |

Erä

|  |
| --- |
| **14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU** |

|  |
| --- |
| **15. KÄYTTÖOHJEET** |

|  |
| --- |
| **16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA** |

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

**ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUS**

|  |
| --- |
| **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI** |

TEPADINA 400 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

tiotepa

|  |
| --- |
| **2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)** |

Yksi pussi sisältää 400 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aineeseen on lisätty liuotin, yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa

|  |
| --- |
| **3. LUETTELO APUAINEISTA** |

Liuotin: natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Katso lisätiedot pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ** |

Infuusiokuiva-aine ja liuotin,liuosta varten

Pussi sisältää 400 mg tiotepaa ja 400 ml liuotinta

1 pussi

|  |
| --- |
| **5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)** |

Laskimoon käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen.

Aktivoi sinettisauma ja sekoita varovasti kuiva-aine ja liuotin.

Ennen käyttöä lue käyttö-ohjeet ja annossuositukset pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ** |

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

|  |
| --- |
| **7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN** |

Sytostaatti

|  |
| --- |
| **8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ** |

Käyt. viim.

Pussin aktivoinnin ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET** |

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

Säilytä pussi alumiinikääreessä aktivaation estämiseksi.

|  |
| --- |
| **10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN** |

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |
| --- |
| **11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE** |

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

|  |
| --- |
| **12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)** |

EU/1/10/622/003

|  |
| --- |
| **13. ERÄNUMERO** |

Erä

|  |
| --- |
| **14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU** |

Reseptilääke.

|  |
| --- |
| **15. KÄYTTÖOHJEET** |

|  |
| --- |
| **16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA** |

TEPADINA 400 mg

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

2D-viivakoodi, joka sisältää yksilöllisen tunnisteen.

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

PC

SN

NN

**SISÄPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**Alumiinikääre**

|  |
| --- |
| **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI** |

TEPADINA 400 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

tiotepa

|  |
| --- |
| **2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)** |

Yksi pussi sisältää 400 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aineeseen on lisätty liuotin, yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

|  |
| --- |
| **3. LUETTELO APUAINEISTA** |

Liuotin: natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi

Katso lisätiedot pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ** |

Infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten pussi sisältää 400 mg tiotepaa ja 400 ml liuotinta.

1 pussi

|  |
| --- |
| **5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)** |

Annetaan laskimoon käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen.

Aktivoi sinettisauma ja sekoita varovasti kuiva-aine ja liuotin.

Ennen käyttöä lue käyttö-ohjeet ja annossuositukset pakkausselosteesta.

|  |
| --- |
| **6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ** |

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

|  |
| --- |
| **7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN** |

Sytostaatti

|  |
| --- |
| **8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ** |

Käyt. viim.

Pussin aktivoinnin ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET** |

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

Säilytä pussi alumiinikääreessä aktivoitumisen estämiseksi.

|  |
| --- |
| **10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN** |

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |
| --- |
| **11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE** |

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

|  |
| --- |
| **12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)** |

EU/1/10/622/003

|  |
| --- |
| **13. ERÄNUMERO** |

Erä

|  |
| --- |
| **14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU** |

|  |
| --- |
| **15. KÄYTTÖOHJEET** |

|  |
| --- |
| **16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA** |

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

**SISÄPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**Sisempi pussin etiketti**

|  |
| --- |
| **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI** |

TEPADINA 400 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

tiotepa

|  |
| --- |
| **2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)** |

Yksi pussi sisältää 400 mg tiotepaa.

Kun kuiva-aineeseen on lisätty liuotin, yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

|  |
| --- |
| **3. LUETTELO APUAINEISTA** |

Liuotin: natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ** |

Infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta vartenYksi pussi sisältää 400 mg tiotepaa ja 400 ml liuotinta

1 pussi

|  |
| --- |
| **5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)** |

Annetaan laskimoon käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen

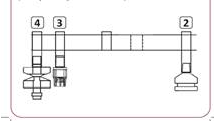
Aktivoi sinettisauma ja sekoita varovasti kuiva-aine ja liuotin.

Ennen käyttöä lue käyttö-ohjeet ja annossuositukset pakkausselosteesta.

2 – umpinainen portti (ÄLÄ KÄYTÄ tätä porttia)

3 – Luer-portti (lääkkeen annoksen muuttamista ja infuusiota varten)

4 – kierrettävä portti (lääkkeen infuusiota varten)



|  |
| --- |
| **6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ** |

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

|  |
| --- |
| **7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN** |

Sytostaatti

|  |
| --- |
| **8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ** |

Käyt. viim.

Pussin aktivoinnin ja käyttökuntoon saattamisen jälkeen: Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

|  |
| --- |
| **9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET** |

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

Säilytä pussi alumiinikääreessä aktivaation estämiseksi.

|  |
| --- |
| **10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN** |

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |
| --- |
| **11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE** |

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

adienne@adienne.com

|  |
| --- |
| **12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)** |

EU/1/10/622/003

|  |
| --- |
| **13. ERÄNUMERO** |

Erä

|  |
| --- |
| **14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU** |

|  |
| --- |
| **15. KÄYTTÖOHJEET** |

|  |
| --- |
| **16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA** |

**17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI**

**18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT**

**B. PAKKAUSSELOSTE**

**Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

**TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos**

tiotepa

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

1. Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
2. Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin puoleen.
3. Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan**:

1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa

3. Miten TEPADINAa käytetään

4. Mahdolliset haittavaikutukset

5. TEPADINAn säilyttäminen

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään**

TEPADINAn vaikuttava aine on tiotepa, joka kuuluu alkyloivat aineet -nimisiin lääkkeisiin.

TEPADINAa käytetään valmisteluhoitona luuydinsiirtoa odottaville potilaille. Se vaikuttaa tuhoamalla luuydinsoluja. Tämä mahdollistaa uusien luuydinsolujen (hematopoieettisten kantasolujen) siirtämisen, minkä ansiosta elimistö voi alkaa tuottaa terveitä verisoluja.

TEPADINAa voidaan käyttää sekä aikuis- että lapsipotilaille ja nuorille.

**2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa**

**Älä käytä TEPADINA**

* jos olet allerginen tiotepalle,
* jos olet tai epäilet olevasi raskaana,
* jos imetät,
* jos sinulle annetaan keltakuume-, bakteeri- tai eläviä viruksia sisältäviä rokotteita.

**Varoitukset ja varotoimet**

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin seuraavista:

* maksa- tai munuaisongelmia,
* sydän- tai keuhko-ongelmia,
* kouristuksia/kohtauksia (epilepsia) tai sinulla on joskus ollut niitä (jos hoitoon on käytetty fenytoiinia tai fosfenytoiinia).

Koska TEPADINA tuhoaa luuydinsoluja, jotka aikaansaavat verisolujen muodostumisen, on hoidon aikana käytävä säännöllisesti verikokeissa verenkuvan seuraamiseksi. .

Infektioiden ehkäisemiseksi ja hoitamiseksi saat myös infektiolääkkeitä.

TEPADINA voi aiheuttaa jonkin toisen syövän tulevaisuudessa. Lääkäri keskustelee kanssasi tästä riskistä.

**Muut lääkevalmisteet ja TEPADINA**

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

**Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana tai jos imetät, kerro siitä lääkärille ennen TEPADINA-hoidon aloittamista. Et saa käyttää TEPADINAa raskauden aikana.

TEPADINA-hoitoa saavien naisten ja miesten on käytettävä tehokasta raskaudenehkäisyä hoidon aikana. Miesten ei pitäisi siittää lasta TEPADINA-hoidon aikana eikä vuoteen hoidon päättymisen jälkeen.

Ei tiedetä, erittyykö tämä lääkevalmiste ihmisen rintamaitoon. Varotoimenpiteenä naiset eivät saa imettää TEPADINA-hoidon aikana.

TEPADINA voi heikentää miesten ja naisten hedelmällisyyttä. Miespotilaiden tulisi harkita siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista.

**Ajaminen ja koneiden käyttö**

Todennäköisesti tiotepan tietyt haittavaikutukset, kuten huimaus, päänsärky ja näön hämärtyminen, voivat vaikuttaa ajamiseen ja koneiden käyttöön. Jos sinulla on näitä haittavaikutuksia, älä aja tai käytä koneita.

**3. Miten TEPADINAA käytetään**

Lääkäri laskee sinulle oikean annoksen kehosi pinta-alan tai painon ja sairautesi mukaan.

**Miten TEPADINAa käytetään**

TEPADINAn antamisesta vastaa koulutettu hoitoalan ammattilainen. TEPADINA annetaan laskimonsisäisenä infuusiona (tiputuksena suoneen) injektiopullossa olevan lääkeaineen laimentamisen jälkeen. Infuusio kestää 2–4 tuntia.

**Antotiheys**

Infuusiot annetaan sinulle 12 tai 24 tunnin välein. Hoito voi kestää 5 päivää. Antotiheys ja hoidon kesto määräytyvät sairautesi mukaan.

**4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Vakavimmat haittavaikutukset TEPADINA-hoidosta tai solusiirrosta voivat olla

- verenkierrossa olevien verisolujen määrän väheneminen (lääkevalmisteen toivottu vaikutus, jonka tehtävänä on valmistella elimistöäsi solusiirtoinfuusioon)

- infektio

- maksan toimintahäiriöt, mukaan luettuna maksalaskimon tukos

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- hengitysteiden komplikaatiot.

Lääkäri seuraa verisolu- ja maksaentsyymiarvojasi säännöllisesti, jotta nämä haittavaikutukset voidaan havaita ja hoitaa mahdollisimman varhain.

TEPADINAn haittavaikutusten esiintymisen yleisyys vaihtelee. Esiintymisen yleisyys määritetään seuraavasti:

**Hyvin yleiset haittavaikutukset** **(saattaa esiintyä useammalla kuin 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- lisääntynyt infektioalttius

- koko kehon tulehdustila (sepsis)

- valkosolujen, verihiutaleiden ja punasolujen määrän väheneminen (anemia)

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- heitehuimaus, päänsärky, sumentunut näkö

- elimistön hallitsematon tärinä (kouristus)

- kihelmöinnin, pistelyn tai puutumisen tunne (tuntoharhat)

- liikuntakyvyn osittainen häviäminen

- sydänpysähdys

- pahoinvointi, oksentelu, ripuli

- suun limakalvojen tulehdus (limakalvotulehdus)

- ärtynyt maha, ruokatorvi, suoli

- koolonin tulehdus

- anoreksia, ruokahalun heikentyminen

- korkea verensokeri

- ihottuma, kutina, hilseily

- ihonvärin muutokset (ei saa sekoittaa keltatautiin, katso jäljempänä)

- ihon punoitus (eryteema)

- hiustenlähtö

- selän ja vatsan alueen kipu, kipu

- lihas- ja nivelkipu

- sydämen sähköisen toiminnan epänormaalius (rytmihäiriöt)

- keuhkokudoksen tulehdus

- maksan suurentuminen

- elinten toiminnan muuttuminen

- maksalaskimon tukos (veno-occlusive disease, VOD)

- ihon ja silmien keltaisuus (keltatauti)

- kuulon heikkeneminen

- imuteiden tukkeutuminen

- korkea verenpaine

- kohonneet maksa-, munuais- ja ruoansulatusentsyymiarvot

- epänormaali veren elektrolyyttipitoisuus

- painonnousu

- kuume, yleinen heikkous, vilunväristykset

- verenvuoto

- nenäverenvuoto

- yleinen turvotus nesteen kerääntymisen vuoksi (edeema)

- kipu tai tulehdus infuusioneulan pistoskohdassa

- silmätulehdus (sidekalvotulehdus)

- siittiöiden määrän väheneminen

- emätinverenvuoto

- kuukautisten poisjäänti (amenorrea)

- muistinmenetys

- painon kehityksen ja pituuskasvun viivästyminen

- virtsarakon toimintahäiriöt

- testosteronin vajaatuotanto

- kilpirauhashormonin vajaatuotanto

- aivolisäkkeen vajaatoiminta

- sekavuus

**Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- ahdistuneisuus, sekavuus

- aivovaltimon epänormaali pullistuminen ulospäin (kallonsisäinen valtimonpullistuma)

- kohonnut kreatiniinipitoisuus

- allergiset reaktiot

- verisuonitukos (veritulppa)

- sydämen rytmihäiriöt

- sydämen vajaatoiminta

- sydän- ja verenkiertoelimistön vajaatoiminta

- hapenpuutos

- nesteen kerääntyminen keuhkoihin (keuhkopöhö)

- keuhkoverenvuoto

- hengityspysähdys

- verivirtsaisuus (hematuria) ja keskivaikea munuaisten vajaatoiminta

- virtsarakon tulehdus

- kivulias tai vaikeutunut virtsaaminen, virtsamäärän väheneminen (dysuria ja oliguria)

- typpiyhdistepitoisuuden nousu verenkierrossa

- kaihi

- maksan vajaatoiminta

- aivoverenvuoto

- yskä

- ummetus ja vatsavaivat

- suolistotukos

- mahalaukun puhkeama

- lihasjännityksen muutokset

- lihasten liikekoordinaation vaikea puutos

- verihiutaleiden vähyydestä johtuvat mustelmat

- vaihdevuosioireet

- syöpä (toissijaiset syövät)

- epänormaali aivotoiminta

- miehen ja naisen hedelmättömyys

**Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 100 ihmisestä)**

- ihon tulehdukset ja kuoriutuminen (erytroderminen psoriaasi)

- sekavuus, hermostuneisuus, aistiharhat, levottomuus

- mahalaukun tai suolen haavauma

- sydämen lihaskudoksen tulehdus (sydänlihastulehdus)

- epänormaali sydämen tila (sydänlihassairaus)

**Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin)**

- keuhkovaltimoiden (verisuonten) kohonnut verenpaine (keuhkovaltimoiden verenpainetauti)

- vaikeat ihovauriot (esim. vaikeat leesiot, vesikellot jne.), joita saattaa ilmetä koko kehon alueella ja jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia

- vauriot aivojen tiettyyn osaan (niin sanottuun valkeaan aineeseen), jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia (leukoenkefalopatia).

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai hoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [liitteessä V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

**5. TEPADINAn säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä TEPADINAa pakkauksessa ja injektiopullon etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

Ei saa jäätyä.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen tuote säilyy vakaana 80 tuntia, jos se säilytetään 2 °C:n – 8 °C:n lämpötilassa.

Laimentamisen jälkeen tuote säilyy vakaana enintään 48 tuntia, jos se säilytetään 2–8 °C:n lämpötilassa, tai enintään 6 tuntia, jos se säilytetään 25 °C:n lämpötilassa.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

1. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**Mitä TEPADINA sisältää**

* Vaikuttava aine on tiotepa. Yksi injektiopullo sisältää 15 mg tiotepaa. Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen yksi millilitra sisältää 10 mg tiotepaa (10 mg/ml).
* TEPADINA ei sisällä muita ainesosia.

**Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)**

TEPADINA on valkoinen kiteinen jauhe. Se toimitetaan lasisessa injektiopullossa, joka sisältää 15 mg tiotepaa.

Pakkauskoko: 1 injektiopullo.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

Tel: +39 02 40700445

[adienne@adienne.com](mailto:adienne@adienne.com)

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 | **Lietuva**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 |
| **България**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Teл.: +48 22 577 28 00 | **Luxembourg/Luxemburg**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 |
| **Česká republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | **Magyarország**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **Danmark**  Accord Healthcare AB  Tlf: + 46 8 624 00 25 | **Malta**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0) 208 901 3370 |
| **Deutschland**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +49 89 700 9951 0 | **Nederland**  Accord Healthcare B.V.  Tel: +31 30 850 6014 |
| **Eesti**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | **Norge**  Accord Healthcare AB  Tlf: + 46 8 624 00 25 |
| **Ελλάδα**  Accord Healthcare Italia Srl  Τηλ: + 39 02 943 23 700 | **Österreich**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +43 (0)662 424899-0 |
| **España**  Accord Healthcare S.L.U.  Tel: +34 93 301 00 64 | | **Polska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **France**  Accord Healthcare France SAS  Tél: +33 (0)320 401 770 | | **Portugal**  Accord Healthcare, Unipessoal Lda  Tel: +351 214 697 835 |
| **Hrvatska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | | **România**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ireland**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0)1271 385257 | | **Slovenija**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ísland**  Accord Healthcare AB  Sími: + 46 8 624 00 25 | | **Slovenská republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Italia**  Accord Healthcare Italia Srl  Tel: +39 02 943 23 700 | | **Suomi/Finland**  Accord Healthcare Oy  Puh/Tel: + 358 10 231 4180 |
| **Κύπρος**  Accord Healthcare S.L.U.  Τηλ: + 34 93 301 00 64 | | **Sverige**  Accord Healthcare AB  Tel: + 46 8 624 00 25 |
| **Latvija**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | | **United Kingdom (Northern Ireland)**  Accord-UK Ltd  Tel: +44 (0)1271 385257 |

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi.**

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston kotisivuilta [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)/.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

VALMISTUSOHJE

TEPADINA 15 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

Tiotepa

Lue nämä ohjeet ennen TEPADINAn käyttövalmiiksi sekoittamista ja antamista.

1. ESITTELY

TEPADINA toimitetaan 15 mg:n infuusiokuiva-aineena infuusionestettä varten.

TEPADINA on sekoitettava käyttövalmiiksi ja laimennettava ennen sen antamista potilaalle.

2. ERITYISET VAROTOIMET HÄVITTÄMISELLE JA MUUT KÄSITTELYOHJEET

Yleistä

Syöpälääkkeiden käsittelyyn ja hävittämiseen liittyviä toimintaohjeita on noudatettava. Kaikissa siirtomenettelyissä on ehdottomasti noudatettava aseptista tekniikkaa ja mieluiten käytettävä pystysuoralla virtauksella varustettua laminaarivirtauskaappia.

Muiden syöpälääkkeiden tavoin myös TEPADINA-liuosten käsittelyssä ja valmistamisessa on noudatettava varovaisuutta, jotta valmiste ei joudu vahingossa kosketuksiin ihon tai limakalvojen kanssa. Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepa-liuosta joutuu vahingossa iholle, iho on pestävä välittömästi perusteellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä.

TEPADINA-annoksen laskeminen

TEPADINAa käytetään erisuuruisina annoksina yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen tavanomaista hematopoieettista kantasolusiirtoa (HPCT-hoito) potilailla, joilla on jokin verisairaus tai kiinteitä kasvaimia.

TEPADINAn annostus aikuisilla ja pediatrisilla potilailla määritetään HPCT:n tyypin (autologinen vai allogeeninen) ja sairauden mukaan.

Annostus aikuisilla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOLYMFOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 2–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

RINTASYÖPÄ

Suositusannos vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 3–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 3–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

MUNASARJASYÖPÄ

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 500 mg/m2 (13,51 mg/kg).

ITUSOLUKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos lymfooman hoidossa on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä kertainfuusiona ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 185 mg/m2 (5 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–2 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

Annostus pediatrisilla potilailla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (6 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan 2–3 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 250 mg:sta/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos vaihtelee 200 mg:sta/m2/päivä (8 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

HOITOON VASTAAMATON SYTOPENIA

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

PERINNÖLLISET SAIRAUDET

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

SIRPPISOLUANEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

Käyttövalmiiksi sekoittaminen

TEPADINA on sekoitettava käyttövalmiiksi lisäämällä siihen 1,5ml steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä.

Käytä tätä varten ruiskua, jossa on neula, ja vedä sillä aseptisesti 1,5ml steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä ruiskuun.

Injektoi ruiskussa oleva vesi injektiopulloon kumitulpan läpi.

Poista ruisku ja neula, ja sekoita liuos käsin kääntämällä injektiopulloa useamman kerran ylösalaisin.

Vain värittömiä liuoksia, joissa ei ole minkäänlaisia hiukkasia, saa käyttää. Valmiiksi sekoitetut injektionesteet saattavat värjäytyä, mutta niitä voidaan edelleenkin käyttää.

Laimennus infuusiopussissa

Käyttövalmiiksi sekoitettu liuos on hypotonista, ja se pitää laimentaa ennen potilaalle antamista 500 millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml) (1 000 millilitralla, jos annos on suurempi kuin 500 mg) tai sopivalla määrällä 0,9-prosenttista (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionestettä, jotta TEPADINAn lopulliseksi pitoisuudeksi saadaan 0,5–1 mg/ml.

Annostelu

TEPADINA-infuusioliuos tulee tarkistaa silmämääräisesti koostumuksen suhteen ennen käyttämistä. Nesteet, joissa on sakkaa, on hävitettävä.

Infuusioneste on annettava potilaalle käyttämällä infuusiovälineitä, joihin kuuluu 0,2 µm:n letkunsisäinen suodatin. Suodatus ei heikennä nesteen vaikutusta.

TEPADINA on annettava aseptisesti 2–4 tuntia kestävänä infuusiona huoneenlämmössä (n. 25 °C) ja normaaleissa valaistusolosuhteissa.

Ennen jokaista infuusiota ja sen jälkeen kestokatetri on huuhdeltava noin viidellä millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml).

Hävittäminen

TEPADINA-liuos on kertakäyttöistä.

Käyttämättä jäänyt valmiste tai siitä peräisin oleva jätemateriaali tulee hävittää paikallisten määräysten mukaisesti.

**Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

**TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos**

tiotepa

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

1. Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
2. Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin puoleen.
3. Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan**:

1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa

3. Miten TEPADINAa käytetään

4. Mahdolliset haittavaikutukset

5. TEPADINAn säilyttäminen

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään**

TEPADINAn vaikuttava aine on tiotepa, joka kuuluu alkyloivat aineet -nimisiin lääkkeisiin.

TEPADINAa käytetään valmisteluhoitona luuydinsiirtoa odottaville potilaille. Se vaikuttaa tuhoamalla luuydinsoluja. Tämä mahdollistaa uusien luuydinsolujen (hematopoieettisten kantasolujen) siirtämisen, minkä ansiosta elimistö voi alkaa tuottaa terveitä verisoluja.

TEPADINAa voidaan käyttää sekä aikuis- että lapsipotilaille ja nuorille.

**2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa**

**Älä käytä TEPADINAa**

* jos olet allerginen tiotepalle,
* jos olet tai epäilet olevasi raskaana,
* jos imetät,
* jos sinulle annetaan keltakuume-, bakteeri- tai eläviä viruksia sisältäviä rokotteita.

**Varoitukset ja varotoimet**

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin seuraavista:

* maksa- tai munuaisongelmia,
* sydän- tai keuhko-ongelmia,
* kouristuksia/kohtauksia (epilepsia) tai sinulla on joskus ollut niitä (jos hoitoon on käytetty fenytoiinia tai fosfenytoiinia).

Koska TEPADINA tuhoaa luuydinsoluja jotka aikaansaavat verisolujen muodostumisen, on hoidon aikana käytävä säännöllisesti verikokeissa verenkuvan seuraamiseksi.

Infektioiden ehkäisemiseksi ja hoitamiseksi saat myös infektiolääkkeitä.

TEPADINA voi aiheuttaa jonkin toisen syövän tulevaisuudessa. Lääkäri keskustelee kanssasi tästä riskistä.

**Muut lääkevalmisteet ja TEPADINA**

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

**Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana tai jos imetät, kerro siitä lääkärille ennen TEPADINA-hoidon aloittamista. Et saa käyttää TEPADINAa raskauden aikana.

TEPADINA-hoitoa saavien naisten ja miesten on käytettävä tehokasta raskaudenehkäisyä hoidon aikana. Miehet eivät saa siittää lasta TEPADINA-hoidon aikana eikä vuoteen hoidon päättymisen jälkeen.

Ei tiedetä, erittyykö tämä lääkevalmiste ihmisen rintamaitoon. Varotoimenpiteenä naiset eivät saa imettää TEPADINA-hoidon aikana.

TEPADINA voi heikentää miesten ja naisten hedelmällisyyttä. Miespotilaiden tulisi harkita siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista.

**Ajaminen ja koneiden käyttö**

Todennäköisesti tiotepan tietyt haittavaikutukset, kuten huimaus, päänsärky ja näön hämärtyminen, voivat vaikuttaa ajamiseen ja koneiden käyttöön. Jos sinulla on näitä oireita, älä aja tai käytä koneita.

**3. Miten TEPADINAa käytetään**

Lääkäri laskee sinulle oikean annoksen kehosi pinta-alan tai painon ja sairautesi mukaan.

**Miten TEPADINAa käytetään**

TEPADINAn antamisesta vastaa koulutettu hoitoalan ammattilainen. TEPADINA annetaan laskimonsisäisenä infuusiona (tiputuksena suoneen) injektiopullossa olevan lääkeaineen laimentamisen jälkeen. Infuusio kestää 2–4 tuntia.

**Antotiheys**

Infuusiot annetaan sinulle 12 tai 24 tunnin välein. Hoito voi kestää 5 päivää. Antotiheys ja hoidon kesto määräytyvät sairautesi mukaan.

**4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Vakavimmat haittavaikutukset TEPADINA-hoidosta tai solusiirrosta voivat olla

- verenkierrossa olevien verisolujen määrän väheneminen (lääkevalmisteen toivottu vaikutus, jonka tehtävänä on valmistella elimistöäsi solusiirtoinfuusioon)

- infektio

- maksan toimintahäiriöt, mukaan luettuna maksalaskimon tukos

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- hengitysteiden komplikaatiot.

Lääkäri seuraa verisolu- ja maksaentsyymiarvojasi säännöllisesti, jotta nämä haittavaikutukset voidaan havaita ja hoitaa mahdollisimman varhain.

TEPADINAn haittavaikutusten esiintymisen yleisyys vaihtelee. Esiintymisen yleisyys määritetään seuraavasti:

**Hyvin yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- lisääntynyt infektioalttius

- koko kehon tulehdustila (sepsis)

- valkosolujen, verihiutaleiden ja punasolujen määrän väheneminen (anemia)

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- heitehuimaus, päänsärky, sumentunut näkö

- elimistön hallitsematon tärinä (kouristus)

- kihelmöinnin, pistelyn tai puutumisen tunne (tuntoharhat)

- liikuntakyvyn osittainen häviäminen

- sydänpysähdys

- pahoinvointi, oksentelu, ripuli

- suun limakalvojen tulehdus (limakalvotulehdus)

- ärtynyt maha, ruokatorvi, suoli

- koolonin tulehdus

- anoreksia, ruokahalun heikentyminen

- korkea verensokeri

- ihottuma, kutina, hilseily

- ihonvärin muutokset (ei saa sekoittaa keltatautiin, katso jäljempänä)

- ihon punoitus (eryteema)

- hiustenlähtö

- selän ja vatsan alueen kipu, kipu

- lihas- ja nivelkipu

- sydämen sähköisen toiminnan epänormaalius (rytmihäiriöt)

- keuhkokudoksen tulehdus

- maksan suurentuminen

- elinten toiminnan muuttuminen

- maksalaskimon tukos (veno-occlusive disease, VOD)

- ihon ja silmien keltaisuus (keltatauti)

- kuulon heikkeneminen

- imuteiden tukkeutuminen

- korkea verenpaine

- kohonneet maksa-, munuais- ja ruoansulatusentsyymiarvot

- epänormaali veren elektrolyyttipitoisuus

- painonnousu

- kuume, yleinen heikkous, vilunväristykset

- verenvuoto

- nenäverenvuoto

- yleinen turvotus nesteen kerääntymisen vuoksi (edeema)

- kipu tai tulehdus infuusioneulan pistoskohdassa

- silmätulehdus (sidekalvotulehdus)

- siittiöiden määrän väheneminen

- emätinverenvuoto

- kuukautisten poisjäänti (amenorrea)

- muistinmenetys

- painon kehityksen ja pituuskasvun viivästyminen

- virtsarakon toimintahäiriöt

- testosteronin vajaatuotanto

- kilpirauhashormonin vajaatuotanto

- aivolisäkkeen vajaatoiminta

- sekavuus

**Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- ahdistuneisuus, sekavuus

- aivovaltimon epänormaali pullistuminen ulospäin (kallonsisäinen valtimonpullistuma)

- kohonnut kreatiniinipitoisuus

- allergiset reaktiot

- verisuonitukos (veritulppa)

- sydämen rytmihäiriöt

- sydämen vajaatoiminta

- sydän- ja verenkiertoelimistön vajaatoiminta

- hapenpuutos

- nesteen kerääntyminen keuhkoihin (keuhkopöhö)

- keuhkoverenvuoto

- hengityspysähdys

- verivirtsaisuus (hematuria) ja keskivaikea munuaisten vajaatoiminta

- virtsarakon tulehdus

- kivulias tai vaikeutunut virtsaaminen, virtsamäärän väheneminen (dysuria ja oliguria)

- typpiyhdistepitoisuuden nousu verenkierrossa

- kaihi

- maksan vajaatoiminta

- aivoverenvuoto

- yskä

- ummetus ja vatsavaivat

- suolistotukos

- mahalaukun puhkeama

- lihasjännityksen muutokset

- lihasten liikekoordinaation vaikea puutos

- verihiutaleiden vähyydestä johtuvat mustelmat

- vaihdevuosioireet

- syöpä (toissijaiset syövät)

- epänormaali aivotoiminta

- miehen ja naisen hedelmättömyys

**Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 100 ihmisestä)**

- ihon tulehdukset ja kuoriutuminen (erytroderminen psoriaasi)

- sekavuus, hermostuneisuus, aistiharhat, levottomuus

- mahalaukun tai suolen haavauma

- sydämen lihaskudoksen tulehdus (sydänlihastulehdus)

- epänormaali sydämen tila (sydänlihassairaus)

**Tuntematon ( koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin)**

- keuhkovaltimoiden (verisuonten) kohonnut verenpaine (keuhkovaltimoiden verenpainetauti)

- vaikeat ihovauriot (esim. vaikeat leesiot, vesikellot jne.), joita saattaa ilmetä koko kehon alueella ja jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia

- vauriot aivojen tiettyyn osaan (niin sanottuun valkeaan aineeseen), jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia (leukoenkefalopatia).

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai hoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [liitteessä V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

**5. TEPADINAn säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä TEPADINAa pakkauksessa ja injektiopullon etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

Ei saa jäätyä.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen tuote säilyy vakaana 80 tuntia, jos se säilytetään 2–8 °C:n lämpötilassa.

Laimentamisen jälkeen tuote säilyy vakaana enintään 48 tuntia, jos se säilytetään 2–8 °C:n lämpötilassa, tai enintään 6  tuntia, jos se säilytetään 25 °C:n lämpötilassa.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

1. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**Mitä TEPADINA sisältää**

* Vaikuttava aine on tiotepa. Yksi injektiopullo sisältää 100 mg tiotepaa. Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen yksi millilitra sisältää 10 mg tiotepaa (10 mg/ml).
* TEPADINA ei sisällä muita ainesosia.

**Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)**

TEPADINA on valkoinen kiteinen jauhe. Se toimitetaan lasisessa injektiopullossa, joka sisältää 100 mg tiotepaa.

Pakkauskoko: 1 injektiopullo.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

Tel: +39 02 40700445

adienne@adienne.com

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 | **Lietuva**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 |
| **България**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Teл.: +48 22 577 28 00 | **Luxembourg/Luxemburg**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 |
| **Česká republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | **Magyarország**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **Danmark**  Accord Healthcare AB  Tlf: + 46 8 624 00 25 | **Malta**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0) 208 901 3370 |
| **Deutschland**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +49 89 700 9951 0 | **Nederland**  Accord Healthcare B.V.  Tel: +31 30 850 6014 |
| **Eesti**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | **Norge**  Accord Healthcare AB  Tlf: + 46 8 624 00 25 |
| **Ελλάδα**  Accord Healthcare Italia Srl  Τηλ: + 39 02 943 23 700 | **Österreich**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +43 (0)662 424899-0 |
| **España**  Accord Healthcare S.L.U.  Tel: +34 93 301 00 64 | | **Polska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **France**  Accord Healthcare France SAS  Tél: +33 (0)320 401 770 | | **Portugal**  Accord Healthcare, Unipessoal Lda  Tel: +351 214 697 835 |
| **Hrvatska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | | **România**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ireland**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0)1271 385257 | | **Slovenija**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ísland**  Accord Healthcare AB  Sími: + 46 8 624 00 25 | | **Slovenská republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Italia**  Accord Healthcare Italia Srl  Tel: +39 02 943 23 700 | | **Suomi/Finland**  Accord Healthcare Oy  Puh/Tel: + 358 10 231 4180 |
| **Κύπρος**  Accord Healthcare S.L.U.  Τηλ: + 34 93 301 00 64 | | **Sverige**  Accord Healthcare AB  Tel: + 46 8 624 00 25 |
| **Latvija**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | | **United Kingdom (Northern Ireland)**  Accord-UK Ltd  Tel: +44 (0)1271 385257 |

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi.**

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston kotisivuilta [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)/.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

VALMISTUSOHJE

TEPADINA 100 mg kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos

Tiotepa

Lue nämä ohjeet ennen TEPADINAn käyttövalmiiksi sekoittamista ja antamista.

1. ESITTELY

TEPADINA toimitetaan 100 mg:n infuusiokuiva aineena infuusionestettä varten

TEPADINA on sekoitettava käyttövalmiiksi ja laimennettava ennen sen antamista potilaalle.

2. ERITYISET VAROTOIMET HÄVITTÄMISELLE JA MUUT KÄSITTELYOHJEET

Yleistä

Syöpälääkkeiden käsittelyyn ja hävittämiseen liittyviä toimintaohjeita on noudatettava. Kaikissa siirtomenettelyissä on ehdottomasti noudatettava aseptista tekniikkaa ja mieluiten käytettävä pystysuoralla virtauksella varustettua laminaarivirtauskaappia.

Muiden syöpälääkkeiden tavoin myös TEPADINA-liuosten käsittelyssä ja valmistamisessa on noudatettava varovaisuutta, jotta valmiste ei joudu vahingossa kosketuksiin ihon tai limakalvojen kanssa. Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepa-liuosta joutuu vahingossa iholle, iho on pestävä välittömästi perusteellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä.

TEPADINA-annoksen laskeminen

TEPADINAa käytetään erisuuruisina annoksina yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen tavanomaista hematopoieettista kantasolusiirtoa (HPCT-hoito) potilailla, joilla on jokin verisairaus tai kiinteitä kasvaimia.

TEPADINAn annostus aikuisilla ja pediatrisilla potilailla määritetään HPCT:n tyypin (autologinen vai allogeeninen) ja sairauden mukaan.

Annostus aikuisilla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOLYMFOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 2–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

RINTASYÖPÄ

Suositusannos vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 3–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 3–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

MUNASARJASYÖPÄ

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 500 mg/m2 (13,51 mg/kg).

ITUSOLUKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos lymfooman hoidossa on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä kertainfuusiona ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 185 mg/m2 (5 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–2 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

Annostus pediatrisilla potilailla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (6 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan 2–3 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 250 mg:sta/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos vaihtelee 200 mg:sta/m2/päivä (8 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

HOITOON VASTAAMATON SYTOPENIA

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

PERINNÖLLISET SAIRAUDET

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

SIRPPISOLUANEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

Käyttövalmiiksi sekoittaminen

TEPADINA on sekoitettava käyttövalmiiksi lisäämällä siihen 10 ml steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä. Käytä tätä varten ruiskua, jossa on neula, ja vedä sillä aseptisesti10 ml steriiliä injektionesteisiin käytettävää vettä ruiskuun.

Injektoi ruiskussa oleva vesi injektiopulloon kumitulpan läpi.

Poista ruisku ja neula, ja sekoita liuos käsin kääntämällä injektiopulloa useamman kerran ylösalaisin.

Vain värittömiä liuoksia, joissa ei ole minkäänlaisia hiukkasia, saa käyttää. Valmiiksi sekoitetut injektionesteet saattavat värjäytyä, mutta niitä voidaan edelleenkin käyttää.

Laimennus infuusiopussissa

Käyttövalmiiksi sekoitettu liuos on hypotonista, ja se pitää laimentaa ennen potilaalle antamista 500 millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml) (1 000 millilitralla, jos annos on suurempi kuin 500 mg) tai sopivalla määrällä 0,9-prosenttista (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionestettä, jotta TEPADINAn lopulliseksi pitoisuudeksi saadaan 0,5–1 mg/ml.

Annostelu

TEPADINA-infuusioliuos tulee tarkistaa silmämääräisesti koostumuksen suhteen ennen käyttämistä. Nesteet, joissa on sakkaa, on hävitettävä.

Infuusioneste on annettava potilaalle käyttämällä infuusiovälineitä, joihin kuuluu 0,2 µm:n letkunsisäinen suodatin. Suodatus ei heikennä nesteen vaikutusta.

TEPADINA on annettava aseptisesti 2–4 tuntia kestävänä infuusiona huoneenlämmössä (n. 25 °C) ja normaaleissa valaistusolosuhteissa.

Ennen jokaista infuusiota ja sen jälkeen kestokatetri on huuhdeltava noin viidellä millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml).

Hävittäminen

TEPADINA-liuos on kertakäyttöistä.

Käyttämättä jäänyt valmiste tai siitä peräisin oleva jätemateriaali tulee hävittää paikallisten määräysten mukaisesti.

**Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

**TEPADINA 200 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten**

tiotepa

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

1. Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
2. Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin puoleen.
3. Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan**:

1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa

3. Miten TEPADINAa käytetään

4. Mahdolliset haittavaikutukset

5. TEPADINAn säilyttäminen

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään**

TEPADINAn vaikuttava aine on tiotepa, joka kuuluu alkyloivat aineet -nimisiin lääkkeisiin.

TEPADINAa käytetään valmisteluhoitona luuydinsiirtoa odottaville potilaille. Se vaikuttaa tuhoamalla luuydinsoluja. Tämä mahdollistaa uusien luuydinsolujen (hematopoieettisten kantasolujen) siirtämisen, minkä ansiosta elimistö voi alkaa tuottaa terveitä verisoluja.

TEPADINAa voidaan käyttää sekä aikuis- että lapsipotilaille ja nuorille.

**2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa**

**Älä käytä TEPADINAa**

* jos olet allerginen tiotepalle,
* jos olet tai epäilet olevasi raskaana,
* jos imetät,
* jos sinulle annetaan keltakuume-, bakteeri- tai eläviä viruksia sisältäviä rokotteita.

**Varoitukset ja varotoimet**

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin seuraavista:

* maksa- tai munuaisongelmia,
* sydän- tai keuhko-ongelmia,
* kouristuksia/kohtauksia (epilepsia) tai sinulla on joskus ollut niitä (jos hoitoon on käytetty fenytoiinia tai fosfenytoiinia).

Koska TEPADINA tuhoaa luuydinsoluja jotka aikaansaavat verisolujen muodostumisen, on hoidon aikana käytävä säännöllisesti verikokeissa verenkuvan seuraamiseksi.

Infektioiden ehkäisemiseksi ja hoitamiseksi saat myös infektiolääkkeitä.

TEPADINA voi aiheuttaa jonkin toisen syövän tulevaisuudessa. Lääkäri keskustelee kanssasi tästä riskistä.

**Muut lääkevalmisteet ja TEPADINA**

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

**Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana tai jos imetät, kerro siitä lääkärille ennen TEPADINA-hoidon aloittamista. Et saa käyttää TEPADINAa raskauden aikana.

TEPADINA-hoitoa saavien naisten ja miesten on käytettävä tehokasta raskaudenehkäisyä hoidon aikana. Miehet eivät saa siittää lasta TEPADINA-hoidon aikana eivätkä vuoteen hoidon päättymisen jälkeen.

Ei tiedetä, erittyykö tämä lääkevalmiste ihmisen rintamaitoon. Varotoimenpiteenä naiset eivät saa imettää TEPADINA-hoidon aikana.

TEPADINA voi heikentää miesten ja naisten hedelmällisyyttä. Miespotilaiden tulisi harkita siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista.

**Ajaminen ja koneiden käyttö**

Todennäköisesti tiotepan tietyt haittavaikutukset, kuten huimaus, päänsärky ja näön hämärtyminen, voivat vaikuttaa ajamiseen ja koneiden käyttöön. Jos sinulla on näitä haittavaikutuksia, älä aja äläkä käytä koneita.

**TEPADINA sisältää natriumia.**

Tämä lääkevalmiste sisältää 709 mg (30,8 mmol) natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per pussi. Tämä vastaa 35,5% a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuisille.

**3. Miten TEPADINAa käytetään**

Lääkäri laskee sinulle oikean annoksen kehosi pinta-alan tai painon ja sairautesi mukaan.

**Miten TEPADINAa käytetään**

TEPADINAn antamisesta vastaa koulutettu hoitoalan ammattilainen. TEPADINA annetaan laskimonsisäisenä infuusiona (tiputuksena suoneen) injektiopullossa olevan lääkeaineen laimentamisen jälkeen. Infuusio kestää 2–4 tuntia.

**Antotiheys**

Infuusiot annetaan sinulle 12 tai 24 tunnin välein. Hoito voi kestää 5 päivää. Antotiheys ja hoidon kesto määräytyvät sairautesi mukaan.

**4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Vakavimmat haittavaikutukset TEPADINA-hoidosta tai solusiirrosta voivat olla

- verenkierrossa olevien verisolujen määrän väheneminen (lääkevalmisteen toivottu vaikutus, jonka tehtävänä on valmistella elimistöäsi solusiirtoinfuusioon)

- infektio

- maksan toimintahäiriöt, mukaan luettuna maksalaskimon tukos

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- hengitysteiden komplikaatiot.

Lääkäri seuraa verisolu- ja maksaentsyymiarvojasi säännöllisesti, jotta nämä haittavaikutukset voidaan havaita ja hoitaa mahdollisimman varhain.

TEPADINAn haittavaikutusten esiintymisen yleisyys vaihtelee. Esiintymisen yleisyys määritetään seuraavasti:

**Hyvin yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- lisääntynyt infektioalttius

- koko kehon tulehdustila (sepsis)

- valkosolujen, verihiutaleiden ja punasolujen määrän väheneminen (anemia)

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- heitehuimaus, päänsärky, sumentunut näkö

- elimistön hallitsematon tärinä (kouristus)

- kihelmöinnin, pistelyn tai puutumisen tunne (tuntoharhat)

- liikuntakyvyn osittainen häviäminen

- sydänpysähdys

- pahoinvointi, oksentelu, ripuli

- suun limakalvojen tulehdus (limakalvotulehdus)

- ärtynyt maha, ruokatorvi, suoli

- koolonin tulehdus

- anoreksia, ruokahalun heikentyminen

- korkea verensokeri

- ihottuma, kutina, hilseily

- ihonvärin muutokset (ei saa sekoittaa keltatautiin, katso jäljempänä)

- ihon punoitus (eryteema)

- hiustenlähtö

- selän ja vatsan alueen kipu, kipu

- lihas- ja nivelkipu

- sydämen sähköisen toiminnan epänormaalius (rytmihäiriöt)

- keuhkokudoksen tulehdus

- maksan suurentuminen

- elinten toiminnan muuttuminen

- maksalaskimon tukos (veno-occlusive disease, VOD)

- ihon ja silmien keltaisuus (keltatauti)

- kuulon heikkeneminen

- imuteiden tukkeutuminen

- korkea verenpaine

- kohonneet maksa-, munuais- ja ruoansulatusentsyymiarvot

- epänormaali veren elektrolyyttipitoisuus

- painonnousu

- kuume, yleinen heikkous, vilunväristykset

- verenvuoto

- nenäverenvuoto

- yleinen turvotus nesteen kerääntymisen vuoksi (edeema)

- kipu tai tulehdus infuusioneulan pistoskohdassa

- silmätulehdus (sidekalvotulehdus)

- siittiöiden määrän väheneminen

- emätinverenvuoto

- kuukautisten poisjäänti (amenorrea)

- muistinmenetys

- painon kehityksen ja pituuskasvun viivästyminen

- virtsarakon toimintahäiriöt

- testosteronin vajaatuotanto

- kilpirauhashormonin vajaatuotanto

- aivolisäkkeen vajaatoiminta

- sekavuus

**Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- ahdistuneisuus, sekavuus

- aivovaltimon epänormaali pullistuminen ulospäin (kallonsisäinen valtimonpullistuma)

- kohonnut kreatiniinipitoisuus

- allergiset reaktiot

- verisuonitukos (veritulppa)

- sydämen rytmihäiriöt

- sydämen vajaatoiminta

- sydän- ja verenkiertoelimistön vajaatoiminta

- hapenpuutos

- nesteen kerääntyminen keuhkoihin (keuhkopöhö)

- keuhkoverenvuoto

- hengityspysähdys

- verivirtsaisuus (hematuria) ja keskivaikea munuaisten vajaatoiminta

- virtsarakon tulehdus

- kivulias tai vaikeutunut virtsaaminen, virtsamäärän väheneminen (dysuria ja oliguria)

- typpiyhdistepitoisuuden nousu verenkierrossa

- kaihi

- maksan vajaatoiminta

- aivoverenvuoto

- yskä

- ummetus ja vatsavaivat

- suolistotukos

- mahalaukun puhkeama

- lihasjännityksen muutokset

- lihasten liikekoordinaation vaikea puutos

- verihiutaleiden vähyydestä johtuvat mustelmat

- vaihdevuosioireet

- syöpä (toissijaiset syövät)

- epänormaali aivotoiminta

- miehen ja naisen hedelmättömyys

**Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 100 ihmisestä)**

- ihon tulehdukset ja kuoriutuminen (erytroderminen psoriaasi)

- sekavuus, hermostuneisuus, aistiharhat, levottomuus

- mahalaukun tai suolen haavauma

- sydämen lihaskudoksen tulehdus (sydänlihastulehdus)

- epänormaali sydämen tila (sydänlihassairaus)

**Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin)**

- keuhkovaltimoiden (verisuonten) kohonnut verenpaine (keuhkovaltimoiden verenpainetauti)

- vaikeat ihovauriot (esim. vaikeat leesiot, vesikellot jne.), joita saattaa ilmetä koko kehon alueella ja jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia

- vauriot aivojen tiettyyn osaan (niin sanottuun valkeaan aineeseen), jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia (leukoenkefalopatia).

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai hoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [liitteessä V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

**5. TEPADINAn säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkaukseen tai alumiinipakkauksen ja pussin etikettiin merkityn viimeisen käyttöpäivän (Käyt.viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

Ei saa jäätyä.

Säilytä alumiinikääreessä estääksesi aktivoitumisen.

Pussin aktivaation ja valmiiksi sekoittamisen jälkeen tuote säilyy vakaana enintään 168 tuntia, jos se säilytetään 2  °C – 8 °C:n lämpötilassa, tai enintään 56 tuntia, jos se säilytetään 25 °C:n lämpötilassa. Mikrobiologiselta kannalta lääkevalmiste pitää käyttää välittömästi.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

1. **Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

**Mitä TEPADINA sisältää**

Vaikuttava aine on tiotepa.

Yksi pussi sisältää 200 mg tiotepaa.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

- Muut ainesosat ovat natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi (ks. kohta 2 “TEPADINA sisältää natriumia”).

**Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko**

TEPADINA on kaksilokeroinen pussi, joka sisältää 200 mg tiotepaa ja 200 ml 0,9 % (9 mg/ml) natriumkloridiliuosta injektiota varten

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen pussi sisältää kirkasta ja väritöntä infuusionestettä.

Jokainen pussi on pakattu alumiinikääreeseen.

Pakkauksessa on 1 pussi.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

Tel: +39 02 40700445

adienne@adienne.com

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 | **Lietuva**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 |
| **България**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Teл.: +48 22 577 28 00 | **Luxembourg/Luxemburg**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 |
| **Česká republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | **Magyarország**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **Danmark**  Accord Healthcare AB  Tlf.: + 46 8 624 00 25 | **Malta**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0) 208 901 3370 |
| **Deutschland**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +49 89 700 9951 0 | **Nederland**  Accord Healthcare B.V.  Tel: +31 30 850 6014 |
| **Eesti**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | **Norge**  Accord Healthcare AB  Tlf: + 46 8 624 00 25 |
| **Ελλάδα**  Accord Healthcare Srl  Τηλ: + 39 02 943 23 700 | **Österreich**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +43 (0)662 424899-0 |
| **España**  Accord Healthcare S.L.U.  Tel: +34 93 301 00 64 | | **Polska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **France**  Accord Healthcare France SAS  Tél: +33 (0)320 401 770 | | **Portugal**  Accord Healthcare, Unipessoal Lda  Tel: +351 214 697 835 |
| **Hrvatska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | | **România**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ireland**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0)1271 385257 | | **Slovenija**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ísland**  Accord Healthcare AB  Sími: + 46 8 624 00 25 | | **Slovenská republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Italia**  Accord Healthcare Italia Srl  Tel: +39 02 943 23 700 | | **Suomi/Finland**  Accord Healthcare Oy  Puh/Tel: + 358 10 231 4180 |
| **Κύπρος**  Accord Healthcare S.L.U.  Τηλ: + 34 93 301 00 64 | | **Sverige**  Accord Healthcare AB  Tel: + 46 8 624 00 25 |
| **Latvija**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | |  |

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi.**

**Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston kotisivuilta <https://www.ema.europa.eu>/.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

**VALMISTUSOHJE**

**TEPADINA 200 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten**

Tiotepa

Lue nämä ohjeet ennen TEPADINAn käyttövalmiiksi sekoittamista ja antamista.

**1. ESITTELY**

1 pussi sisältää 200 mg tiotepaa.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

TEPADINA täytyy sekoittaa käyttövalmiiksi ennen käyttöä.

**2. ANNOSTUS JA ANTOTAPA**

TEPADINA-annoksen laskeminen

TEPADINAa käytetään erisuuruisina annoksina yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen tavanomaista hematopoieettista kantasolusiirtoa (HPCT-hoito) potilailla, joilla on jokin verisairaus tai kiinteitä kasvaimia.

TEPADINAn annostus aikuisilla ja pediatrisilla potilailla määritetään HPCT:n tyypin (autologinen tai allogeeninen) ja sairauden mukaan.

Tarvittaessa TEPADINAn annoksen sovittaminen pitää tehdä erityisen menetelmän mukaisesti.

Jos laskettu annos on yli 200 mg, mutta vähemmän kuin sen kerroin, käyttäjän täytyy lisätä tarvittava mg-määrä TEPIDINA-injektiopullosta käyttäen siihen tarkoitettua TEPADINA 200 mg -pakkauksen porttia (luer-portti) (kohta 5 pakkausselosteen käyttöohjeissa).

Jos laskettu annos on vähemmän kuin 200 mg, käyttäjän täytyy poistaa tarpeeton mg-määrä valmistetusta 1 mg/ml liuoksesta tai säätää infuusiopumppuun annettavaksi tarkoitettu määrä millilitroina.

Annostus aikuisilla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOLYMFOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 2–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

RINTASYÖPÄ

Suositusannos vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 3–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 3–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

MUNASARJASYÖPÄ

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 500 mg/m2 (13,51 mg/kg).

ITUSOLUKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos lymfooman hoidossa on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä kertainfuusiona ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 185 mg/m2 (5 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–2 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

Annostus pediatrisilla potilailla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (6 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan 2–3 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 250 mg:sta/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos vaihtelee 200 mg:sta/m2/päivä (8 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

HOITOON VASTAAMATON SYTOPENIA

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

PERINNÖLLISET SAIRAUDET

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

SIRPPISOLUANEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

Pussin aktivoiminen ja käyttövalmiiksi saattaminen

TEPADINA 200 mg sekoitetaan 200 ml:aan 0,9 % (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionestettä. Käyttövalmis liuos saadaan aikaan rikkomalla kaksilokeroisen pussin irrotettava sinetti ja sekoittamalla sisällöt (jauhe ja liuotin) kunnes jauhe on täysin liuennut

Käyttövalmiiksi saattamisen jälkeen yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

Vain väritöntä liuosta, jossa ei näy hiukkasia, saa käyttää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos havaitset mitään merkkejä vaurioitumisesta.

Annostelu

TEPADINA-infuusioliuos tulee tarkistaa silmämääräisesti ennen käyttöä. Nesteet, joissa on sakkaa, on hävitettävä.

Infuusioneste on annettava potilaalle käyttämällä infuusiovälineitä, joihin kuuluu 0,2 µm:n letkunsisäinen suodatin. Suodatus ei heikennä nesteen vaikutusta.

TEPADINA on annettava aseptisesti 2–4 tuntia kestävänä infuusiona huoneenlämmössä (n. 25 °C) ja normaaleissa valaistusolosuhteissa.

Ennen jokaista infuusiota ja sen jälkeen kestokatetri on huuhdeltava noin viidellä millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml).

**3. ERITYISET VAROTOIMET HÄVITTÄMISELLE JA MUUT KÄSITTELYOHJEET**

Yleistä

Syöpälääkkeiden käsittelyyn ja hävittämiseen liittyviä toimintaohjeita on noudatettava. Kaikissa siirtomenettelyissä on ehdottomasti noudatettava aseptista tekniikkaa ja mieluiten käytettävä pystysuoralla virtauksella varustettua laminaarivirtauskaappia.

Muiden syöpälääkkeiden tavoin myös TEPADINA-liuosten käsittelyssä ja valmistamisessa on noudatettava varovaisuutta, jotta valmiste ei joudu vahingossa kosketuksiin ihon tai limakalvojen kanssa. Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepaliuosta joutuu vahingossa iholle, iho on pestävä välittömästi perusteellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä.

Hävittäminen

TEPADINA-liuos on kertakäyttöistä.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |  |
| --- | --- |
| Käyttöohjeet - TEPADINA® 200 mg/pussi | |
| **Kuva A**  **1 – Suojapussin lovi** | **Kuva B**  **2 – Umpinainen portti (ÄLÄ KÄYTÄ tätä porttia)**  **3 – Luer-portti**  **4 – Kierrettävä portti**  **5 – Etikettialue**  **6 – Sinettisauma (murrettava aktivaatiota varten)**  **7 – Aukko (pussin ripustamista varten)**  **8 – Liuotinlokero**  **9 – Kuiva-ainelokero** |

|  |  |
| --- | --- |
| **1 – POISTA SUOJAPUSSI** | |
| 1. Aseta pussi puhtaalle, tasaiselle alustalle ennen avaamista. 2. Repäise suojapussin porttien lähellä olevasta lovesta **(Kuva A – kohta 1).** 3. Revi lyhyet sivut saadaksesi sisemmän pussin esiin. **Kuva C.**   **Kuva C** | 1. Poista pehmeä kaksilokeroinen pussi alumiinikääreestä ja avaa pussi kuten näytetään **kuvassa D**.   **Kuva D** |
| **2 – TUTKI PUSSI ENNEN AKTIVAATIOTA.** | **3 – AKTIVOI PUSSI** |
| Aseta pussi puhtaalle, tasaiselle pinnalle tekstipuoli ylöspäin ja portit poispäin itsestäsi, kuten **kuvassa E**.  Tarkista, että yhteysporteista **2, 3,4** tai lokeroista **8,9** ei ole vuotanut nestettä tai kuiva-ainetta.  Tarkista että sinettisauma **6** on ehjä eikälokerossa **9** ole nestettä.  **Kuva E** | Pane kätesi päällekkäin lokeron 8 alaosan päälle (kuten **kuvassa F**).  Paina tasaisesti lisäten ja ylläpitäen painetta, kunnes sinettisauma **6** on kokonaan auki (sauman **6** aukeamiseen voi kulua 5 sekuntia).  **Kuva F** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **PUSSI ENNEN AKTIVAATIOTA** | | | **PUSSI AKTIVAATION JÄLKEEN** | |
| **Kuva G** | | | **Kuva H** | |
| **ÄLÄ purista tai paina liian kovaa.** | | | **Kuva I** | |
| **4 – TUTKI PUSSI VARMISTAAKSESI AKTIVAATION.** | | | | |
| Tarkista että saumasinetti **6** on täysin aktivoitu ja lokerot 8 ja 9 ovat yhtyneet.  **Kuva J** | | | Sekoita varovasti kunnes kuiva-aine on täysin liuennut.    **Kuva K** | |
| **5. – ANNOSMUUTOKSET – katso kohdat**  **2. “Annostus ja antotapa” ja 3. “Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet ”** | | | | |
| Tunnista Luer-portti **3** , jos annosta on muutettava.  Poista Luer-portin muovikorkki.    **Kuva L** | Kiinnitä luer-porttiin sopiva laite kuten kuvassa M.  Älä käytä muita kuin Luer-porttiin sopivia välineitä porttiin **3**.    **Kuva M**  Varmista, että liitos on kohdallaan ja kiristä. | | | Sovita annos kohtien **2** ja **3** ohjeiden mukaisesti.    **Kuva N**  Irrota laite käytön jälkeen.  Aseta korkki Luer-portti **3**:een ennen infuusion jatkamista. |
| **6– YHDISTÄMINEN – Infuusiosetti voidaan yhdistää pussiin joko Luer- tai piikkiyhdistäjällä.** | | | | |
| **VAIHTOEHTO A – PIIKKIYHDISTÄJÄ**  Tunnista kierrettävä portti **4** piikki-infuusiosettiä varten.  Kierrä irti muovikorkki ennen piikki-yhdistäjän laittoa.    **Kuva O**  Aseta piikkiyhdistäjä.    **Kuva P** | | **VAIHTOEHTO B– LUER-YHDISTÄJÄ**  Valitse Luer-portti **3** Luer-yhdistäjää käyttävää infuusiosettiä varten.  Poista muovikorkki Luer-portista **3** ennen Luer-yhdistäjän laittoa.    **Kuva Q**  Aseta Luer-yhdistäjä.    **Kuva R**  Varmista, että liitos on täysin kohdallaan ja kiristä. | | |
| **7– RIPUSTA PUSSI** | | | | |
| Ripusta pussi aukosta **7**. | | **Kuva S** | | |

**Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

**TEPADINA 400 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten**

tiotepa

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

1. Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
2. Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin puoleen.
3. Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan**:

1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa

3. Miten TEPADINAa käytetään

4. Mahdolliset haittavaikutukset

5. TEPADINAn säilyttäminen

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**1. Mitä TEPADINA on ja mihin sitä käytetään**

TEPADINAn vaikuttava aine on tiotepa, joka kuuluu alkyloivat aineet -nimisiin lääkkeisiin.

TEPADINAa käytetään valmisteluhoitona luuydinsiirtoa odottaville potilaille. Se vaikuttaa tuhoamalla luuydinsoluja. Tämä mahdollistaa uusien luuydinsolujen (hematopoieettisten kantasolujen) siirtämisen, minkä ansiosta elimistö voi alkaa tuottaa terveitä verisoluja.

TEPADINAa voidaan käyttää sekä aikuis- että lapsipotilaille ja nuorille.

**2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät TEPADINAa**

**Älä käytä TEPADINAa**

* jos olet allerginen tiotepalle,
* jos olet tai epäilet olevasi raskaana,
* jos imetät,
* jos sinulle annetaan keltakuume-, bakteeri- tai eläviä viruksia sisältäviä rokotteita.

**Varoitukset ja varotoimet**

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin seuraavista:

* maksa- tai munuaisongelmia,
* sydän- tai keuhko-ongelmia,
* kouristuksia/kohtauksia (epilepsia) tai sinulla on joskus ollut niitä (jos hoitoon on käytetty fenytoiinia tai fosfenytoiinia).

Koska TEPADINA tuhoaa luuydinsoluja jotka aikaansaavat verisolujen muodostumisen, on hoidon aikana käytävä säännöllisesti verikokeissa verenkuvan seuraamiseksi.

Infektioiden ehkäisemiseksi ja hoitamiseksi saat myös infektiolääkkeitä.

TEPADINA voi aiheuttaa jonkin toisen syövän tulevaisuudessa. Lääkäri keskustelee kanssasi tästä riskistä.

**Muut lääkevalmisteet ja TEPADINA**

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

**Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana tai jos imetät, kerro siitä lääkärille ennen TEPADINA-hoidon aloittamista. Et saa käyttää TEPADINAa raskauden aikana.

TEPADINA-hoitoa saavien naisten ja miesten on käytettävä tehokasta raskaudenehkäisyä hoidon aikana. Miehet eivät saa siittää lasta TEPADINA-hoidon aikana eivätkä vuoteen hoidon päättymisen jälkeen.

Ei tiedetä, erittyykö tämä lääkevalmiste ihmisen rintamaitoon. Varotoimenpiteenä naiset eivät saa imettää TEPADINA-hoidon aikana.

TEPADINA voi heikentää miesten ja naisten hedelmällisyyttä. Miespotilaiden tulisi harkita siemennesteen talteenottoa ja jäädyttämistä ennen hoidon aloittamista.

**Ajaminen ja koneiden käyttö**

Todennäköisesti tiotepan tietyt haittavaikutukset, kuten huimaus, päänsärky ja näön hämärtyminen, voivat vaikuttaa ajamiseen ja koneiden käyttöön. Jos sinulla on näitä haittavaikutuksia, älä aja äläkä käytä koneita.

**TEPADINA sisältää natriumia.**

Tämä lääkevalmiste sisältää 1 418 mg (61,6 mmol) natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per pussi. Tämä vastaa 70,9% a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuisille.

**3. Miten TEPADINAa käytetään**

Lääkäri laskee sinulle oikean annoksen kehosi pinta-alan tai painon ja sairautesi mukaan.

**Miten TEPADINAa käytetään**

TEPADINAn antamisesta vastaa koulutettu hoitoalan ammattilainen. TEPADINA annetaan laskimonsisäisenä infuusiona (tiputuksena suoneen) injektiopullossa olevan lääkeaineen laimentamisen jälkeen. Infuusio kestää 2–4 tuntia.

**Antotiheys**

Infuusiot annetaan sinulle 12 tai 24 tunnin välein. Hoito voi kestää 5 päivää. Antotiheys ja hoidon kesto määräytyvät sairautesi mukaan.

**4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Vakavimmat haittavaikutukset TEPADINA-hoidosta tai solusiirrosta voivat olla

- verenkierrossa olevien verisolujen määrän väheneminen (lääkevalmisteen toivottu vaikutus, jonka tehtävänä on valmistella elimistöäsi solusiirtoinfuusioon)

- infektio

- maksan toimintahäiriöt, mukaan luettuna maksalaskimon tukos

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- hengitysteiden komplikaatiot.

Lääkäri seuraa verisolu- ja maksaentsyymiarvojasi säännöllisesti, jotta nämä haittavaikutukset voidaan havaita ja hoitaa mahdollisimman varhain.

TEPADINAn haittavaikutusten esiintymisen yleisyys vaihtelee. Esiintymisen yleisyys määritetään seuraavasti:

**Hyvin yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- lisääntynyt infektioalttius

- koko kehon tulehdustila (sepsis)

- valkosolujen, verihiutaleiden ja punasolujen määrän väheneminen (anemia)

- solusiirteen hyökkäys elimistöäsi vastaan (käänteishyljintäsairaus)

- heitehuimaus, päänsärky, sumentunut näkö

- elimistön hallitsematon tärinä (kouristus)

- kihelmöinnin, pistelyn tai puutumisen tunne (tuntoharhat)

- liikuntakyvyn osittainen häviäminen

- sydänpysähdys

- pahoinvointi, oksentelu, ripuli

- suun limakalvojen tulehdus (limakalvotulehdus)

- ärtynyt maha, ruokatorvi, suoli

- koolonin tulehdus

- anoreksia, ruokahalun heikentyminen

- korkea verensokeri

- ihottuma, kutina, hilseily

- ihonvärin muutokset (ei saa sekoittaa keltatautiin, katso jäljempänä)

- ihon punoitus (eryteema)

- hiustenlähtö

- selän ja vatsan alueen kipu, kipu

- lihas- ja nivelkipu

- sydämen sähköisen toiminnan epänormaalius (rytmihäiriöt)

- keuhkokudoksen tulehdus

- maksan suurentuminen

- elinten toiminnan muuttuminen

- maksalaskimon tukos (veno-occlusive disease, VOD)

- ihon ja silmien keltaisuus (keltatauti)

- kuulon heikkeneminen

- imuteiden tukkeutuminen

- korkea verenpaine

- kohonneet maksa-, munuais- ja ruoansulatusentsyymiarvot

- epänormaali veren elektrolyyttipitoisuus

- painonnousu

- kuume, yleinen heikkous, vilunväristykset

- verenvuoto

- nenäverenvuoto

- yleinen turvotus nesteen kerääntymisen vuoksi (edeema)

- kipu tai tulehdus infuusioneulan pistoskohdassa

- silmätulehdus (sidekalvotulehdus)

- siittiöiden määrän väheneminen

- emätinverenvuoto

- kuukautisten poisjäänti (amenorrea)

- muistinmenetys

- painon kehityksen ja pituuskasvun viivästyminen

- virtsarakon toimintahäiriöt

- testosteronin vajaatuotanto

- kilpirauhashormonin vajaatuotanto

- aivolisäkkeen vajaatoiminta

- sekavuus

**Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 10 ihmisestä)**

- ahdistuneisuus, sekavuus

- aivovaltimon epänormaali pullistuminen ulospäin (kallonsisäinen valtimonpullistuma)

- kohonnut kreatiniinipitoisuus

- allergiset reaktiot

- verisuonitukos (veritulppa)

- sydämen rytmihäiriöt

- sydämen vajaatoiminta

- sydän- ja verenkiertoelimistön vajaatoiminta

- hapenpuutos

- nesteen kerääntyminen keuhkoihin (keuhkopöhö)

- keuhkoverenvuoto

- hengityspysähdys

- verivirtsaisuus (hematuria) ja keskivaikea munuaisten vajaatoiminta

- virtsarakon tulehdus

- kivulias tai vaikeutunut virtsaaminen, virtsamäärän väheneminen (dysuria ja oliguria)

- typpiyhdistepitoisuuden nousu verenkierrossa

- kaihi

- maksan vajaatoiminta

- aivoverenvuoto

- yskä

- ummetus ja vatsavaivat

- suolistotukos

- mahalaukun puhkeama

- lihasjännityksen muutokset

- lihasten liikekoordinaation vaikea puutos

- verihiutaleiden vähyydestä johtuvat mustelmat

- vaihdevuosioireet

- syöpä (toissijaiset syövät)

- epänormaali aivotoiminta

- miehen ja naisen hedelmättömyys

**Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 100 ihmisestä)**

- ihon tulehdukset ja kuoriutuminen (erytroderminen psoriaasi)

- sekavuus, hermostuneisuus, aistiharhat, levottomuus

- mahalaukun tai suolen haavauma

- sydämen lihaskudoksen tulehdus (sydänlihastulehdus)

- epänormaali sydämen tila (sydänlihassairaus)

**Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin)**

- keuhkovaltimoiden (verisuonten) kohonnut verenpaine (keuhkovaltimoiden verenpainetauti)

- vaikeat ihovauriot (esim. vaikeat leesiot, vesikellot jne.), joita saattaa ilmetä koko kehon alueella ja jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia

- vauriot aivojen tiettyyn osaan (niin sanottuun valkeaan aineeseen), jotka saattavat olla jopa hengenvaarallisia (leukoenkefalopatia).

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai hoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [liitteessä V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

**5. TEPADINAn säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkaukseen tai alumiinipakkauksen ja pussin etikettiin merkityn viimeisen käyttöpäivän (Käyt.viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

Ei saa jäätyä.

Säilytä alumiinikääreessä estääksesi aktivoitumisen.

Pussin aktivaation ja valmiiksi sekoittamisen jälkeen tuote säilyy vakaana enintään 168 tuntia, jos se säilytetään 2  °C – 8 °C:n lämpötilassa, tai enintään 56 tuntia, jos se säilytetään 25 °C:n lämpötilassa. Mikrobiologiselta kannalta lääkevalmiste pitää käyttää välittömästi.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

1. **Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

**Mitä TEPADINA sisältää**

Vaikuttava aine on tiotepa.

Yksi pussi sisältää 400 mg tiotepaa.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

-  Muut ainesosat ovat natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi (ks. kohta 2 “TEPADINA sisältää natriumia”).

**Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko**

TEPADINA on kaksilokeroinen pussi, joka sisältää 400 mg tiotepaa ja 400 ml 0,9 % (9 mg/ml) natriumkloridiliuosta injektiota varten

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen pussi sisältää kirkasta ja väritöntä infuusionestettä.

Jokainen pussi on pakattu alumiinikääreeseen.

Pakkauksessa on 1 pussi.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

ADIENNE S.r.l. S.U.

Via Galileo Galilei, 19

20867 Caponago (MB) Italia

Tel: +39 02 40700445

adienne@adienne.com

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 | **Lietuva**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 |
| **България**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Teл.: +48 22 577 28 00 | **Luxembourg/Luxemburg**  Accord Healthcare bv  Tèl/Tel: +32 51 79 40 12 |
| **Česká republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | **Magyarország**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **Danmark**  Accord Healthcare AB  Tlf.: + 46 8 624 00 25 | **Malta**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0) 208 901 3370 |
| **Deutschland**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +49 89 700 9951 0 | **Nederland**  Accord Healthcare B.V.  Tel: +31 30 850 6014 |
| **Eesti**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | **Norge**  Accord Healthcare AB  Tlf: + 46 8 624 00 25 |
| **Ελλάδα**  Accord Healthcare Srl  Τηλ: + 39 02 943 23 700 | **Österreich**  Accord Healthcare GmbH  Tel: +43 (0)662 424899-0 |
| **España**  Accord Healthcare S.L.U.  Tel: +34 93 301 00 64 | | **Polska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel.: +48 22 577 28 00 |
| **France**  Accord Healthcare France SAS  Tél: +33 (0)320 401 770 | | **Portugal**  Accord Healthcare, Unipessoal Lda  Tel: +351 214 697 835 |
| **Hrvatska**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 | | **România**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ireland**  Accord Healthcare Ireland Ltd  Tel: +44 (0)1271 385257 | | **Slovenija**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Ísland**  Accord Healthcare AB  Sími: + 46 8 624 00 25 | | **Slovenská republika**  Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.  Tel: +48 22 577 28 00 |
| **Italia**  Accord Healthcare Italia Srl  Tel: +39 02 943 23 700 | | **Suomi/Finland**  Accord Healthcare Oy  Puh/Tel: + 358 10 231 4180 |
| **Κύπρος**  Accord Healthcare S.L.U.  Τηλ: + 34 93 301 00 64 | | **Sverige**  Accord Healthcare AB  Tel: + 46 8 624 00 25 |
| **Latvija**  Accord Healthcare AB  Tel: +46 8 624 00 25 | |  |

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi.**

**Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston kotisivuilta <https://www.ema.europa.eu>/.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

**VALMISTUSOHJE**

**TEPADINA 400 mg infuusiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten**

Tiotepa

Lue nämä ohjeet ennen TEPADINAn käyttövalmiiksi sekoittamista ja antamista.

**1. ESITTELY**

1 pussi sisältää 400 mg tiotepaa.

Käyttövalmiiksi sekoittamisen jälkeen yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

TEPADINA täytyy sekoittaa käyttövalmiiksi ennen käyttöä.

**2. ANNOSTUS JA ANTOTAPA**

TEPADINA-annoksen laskeminen

TEPADINAa käytetään erisuuruisina annoksina yhdessä muiden kemoterapia-aineiden kanssa ennen tavanomaista hematopoieettista kantasolusiirtoa (HPCT-hoito) potilailla, joilla on jokin verisairaus tai kiinteitä kasvaimia.

TEPADINAn annostus aikuisilla ja pediatrisilla potilailla määritetään HPCT:n tyypin (autologinen tai allogeeninen) ja sairauden mukaan.

Tarvittaessa TEPADINAn annoksen sovittaminen pitää tehdä erityisen menetelmän mukaisesti.

Jos laskettu annos on yli 400 mg, mutta vähemmän kuin sen kerroin, käyttäjän täytyy lisätä tarvittava mg-määrä TEPIDINA-injektiopullosta käyttäen siihen tarkoitettua TEPADINA 400 mg -pakkauksen porttia (luer-portti) (kohta 5 pakkausselosteen käyttöohjeissa).

Jos laskettu annos on vähemmän kuin 400 mg, käyttäjän täytyy poistaa tarpeeton mg-määrä valmistetusta 1 mg/ml liuoksesta tai säätää infuusiopumppuun annettavaksi tarkoitettu määrä millilitroina.

Annostus aikuisilla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 300 mg:aan/m2/päivä (8,10 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 2–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 900 mg/m2 (24,32 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOLYMFOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 2–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

RINTASYÖPÄ

Suositusannos vaihtelee 120 mg:sta/m2/päivä (3,24 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan 3–5 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 800 mg/m2 (21,62 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (3,38 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 3–4 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

MUNASARJASYÖPÄ

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 500 mg/m2 (13,51 mg/kg).

ITUSOLUKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (4,05 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (6,76 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 750 mg/m2 (20,27 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

LYMFOOMA

Suositusannos lymfooman hoidossa on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

MULTIPPELI MYELOOMA

Suositusannos on 185 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä kertainfuusiona ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 185 mg/m2 (5 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos vaihtelee 185 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 481 mg:aan/m2/päivä (13 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–2 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 555 mg/m2 (15 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos on 370 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 370 mg/m2 (10 mg/kg).

Annostus pediatrisilla potilailla

*AUTOLOGINEN HPCT*

**Kiinteät kasvaimet**

Suositusannos kiinteiden kasvainten hoidossa vaihtelee 150 mg:sta/m2/päivä (6 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan 2–3 peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

KESKUSHERMOSTOKASVAIMET

Suositusannos vaihtelee 250 mg:sta/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) 350 mg:aan/m2/päivä (14 mg/kg/päivä) päivittäisenä kertainfuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen autologista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 1 050 mg/m2 (42 mg/kg).

*ALLOGEENINEN HPCT*

**Verisairaudet**

Suositusannos verisairauksissa vaihtelee 125 mg:sta/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kerran tai kahdesti päivässä annettavaan infuusioon, joka annetaan 1–3 peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa sen mukaan, mitä muita kemoterapia-aineita hoitoon kuuluu. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

LEUKEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

TALASSEMIA

Suositusannos vaihtelee 200 mg:sta/m2/päivä (8 mg/kg/päivä) 250 mg:aan/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

HOITOON VASTAAMATON SYTOPENIA

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kolmena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 375 mg/m2 (15 mg/kg).

PERINNÖLLISET SAIRAUDET

Suositusannos on 125 mg/m2/päivä (5 mg/kg/päivä) yhtenä päivittäisenä infuusiona, joka annetaan kahtena peräkkäisenä päivänä ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

SIRPPISOLUANEMIA

Suositusannos on 250 mg/m2/päivä (10 mg/kg/päivä) jaettuna kahteen päivittäiseen infuusioon ennen allogeenista HPCT-hoitoa. Koko valmisteluhoitojakson aikana ei saa ylittää suurinta sallittua kumulatiivista annosta, joka on 250 mg/m2 (10 mg/kg).

Pussin aktivoiminen ja käyttövalmiiksi saattaminen

TEPADINA 400 mg sekoitetaan 400 ml:aan 0,9 % (9 mg/ml) natriumkloridi-injektionestettä. Käyttövalmis liuos saadaan aikaan rikkomalla kaksilokeroisen pussin irrotettava sinetti ja sekoittamalla sisällöt (jauhe ja liuotin) kunnes jauhe on täysin liuennut

Käyttövalmiiksi saattamisen jälkeen yksi millilitra liuosta sisältää 1 mg tiotepaa.

Vain väritöntä liuosta, jossa ei näy hiukkasia, saa käyttää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos havaitset mitään merkkejä vaurioitumisesta.

Annostelu

TEPADINA-infuusioliuos tulee tarkistaa silmämääräisesti ennen käyttöä. Nesteet, joissa on sakkaa, on hävitettävä.

Infuusioneste on annettava potilaalle käyttämällä infuusiovälineitä, joihin kuuluu 0,2 µm:n letkunsisäinen suodatin. Suodatus ei heikennä nesteen vaikutusta.

TEPADINA on annettava aseptisesti 2–4 tuntia kestävänä infuusiona huoneenlämmössä (n. 25 °C) ja normaaleissa valaistusolosuhteissa.

Ennen jokaista infuusiota ja sen jälkeen kestokatetri on huuhdeltava noin viidellä millilitralla 0,9-prosenttista natriumkloridi-injektionestettä (9 mg/ml).

**3. ERITYISET VAROTOIMET HÄVITTÄMISELLE JA MUUT KÄSITTELYOHJEET**

Yleistä

Syöpälääkkeiden käsittelyyn ja hävittämiseen liittyviä toimintaohjeita on noudatettava. Kaikissa siirtomenettelyissä on ehdottomasti noudatettava aseptista tekniikkaa ja mieluiten käytettävä pystysuoralla virtauksella varustettua laminaarivirtauskaappia.

Muiden syöpälääkkeiden tavoin myös TEPADINA-liuosten käsittelyssä ja valmistamisessa on noudatettava varovaisuutta, jotta valmiste ei joudu vahingossa kosketuksiin ihon tai limakalvojen kanssa. Tiotepalle vahingossa altistumisesta saattaa seurata paikallisia reaktioita. Sen vuoksi suojakäsineiden käyttö on suositeltavaa infuusioliuosta valmistettaessa. Jos tiotepaliuosta joutuu vahingossa iholle, iho on pestävä välittömästi perusteellisesti saippualla ja vedellä. Jos tiotepaa joutuu vahingossa kosketuksiin limakalvojen kanssa, ne on huuhdeltava välittömästi vedellä.

Hävittäminen

TEPADINA-liuos on kertakäyttöistä.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

|  |  |
| --- | --- |
| ADIENNE Pussin käyttöohjeet | |
| **Kuva A**  **1 – Suojapussin lovi** | **Kuva B**  **2 – Umpinainen portti (ÄLÄ KÄYTÄ tätä porttia)**  **3 – Luer-portti**  **4 – Kierrettävä portti**  **5 – Etikettialue**  **6 – Sinettisauma (murrettava aktivaatiota varten)**  **7 – Aukko (pussin ripustamista varten)**  **8 – Liuotinlokero**  **9 – Kuiva-ainelokero** |

|  |  |
| --- | --- |
| **1 – POISTA SUOJAPUSSI** | |
| 1. Aseta pussi puhtaalle, tasaiselle alustalle ennen avaamista. 2. Repäise suojapussin porttien lähellä olevasta lovesta **(Kuva A – kohta 1).** 3. Revi lyhyet sivut saadaksesi sisemmän pussin esiin. **Kuva C.**   **Kuva C** | 1. Poista pehmeä kaksilokeroinen pussi alumiinikääreestä ja avaa pussi kuten näytetään **kuvassa D**.   **Kuva D** |
| **2 – TUTKI PUSSI ENNEN AKTIVAATIOTA.** | **3 – AKTIVOI PUSSI** |
| Aseta pussi puhtaalle, tasaiselle pinnalle tekstipuoli ylöspäin ja portit poispäin itsestäsi, kuten **kuvassa E**.  Tarkista, että yhteysporteista **2, 3,4** tai lokeroista **8,9** ei ole vuotanut nestettä tai kuiva-ainetta.  Tarkista että sinettisauma **6** on ehjä eikälokerossa **9** ole nestettä.  **Kuva E** | Pane kätesi päällekkäin lokeron 8 alaosan päälle (kuten **kuvassa F**).  Paina tasaisesti lisäten ja ylläpitäen painetta, kunnes sinettisauma **6** on kokonaan auki (sauman **6** aukeamiseen voi kulua 5 sekuntia).  **Kuva F** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **PUSSI ENNEN AKTIVAATIOTA** | | | **PUSSI AKTIVAATION JÄLKEEN** | |
| **Kuva G** | | | **Kuva H** | |
| **ÄLÄ purista tai paina liian kovaa.** | | | **Kuva I** | |
| **4 – TUTKI PUSSI VARMISTAAKSESI AKTIVAATION.** | | | | |
| Tarkista että saumasinetti **6** on täysin aktivoitu ja lokerot 8 ja 9 ovat yhtyneet.  **Kuva J** | | | Sekoita varovasti kunnes kuiva-aine on täysin liuennut.    **Kuva K** | |
| **5. – ANNOSMUUTOKSET – katso kohdat**  **2. “Annostus ja antotapa” ja 3. “Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet ”** | | | | |
| Tunnista Luer-portti **3** , jos annosta on muutettava.  Poista Luer-portin muovikorkki.    **Kuva L** | Kiinnitä luer-porttiin sopiva laite kuten kuvassa M.  Älä käytä muita kuin Luer-porttiin sopivia välineitä porttiin **3**.    **Kuva M**  Varmista, että liitos on kohdallaan ja kiristä. | | | Sovita annos kohtien **2** ja **3** ohjeiden mukaisesti.    **Kuva N**  Irrota laite käytön jälkeen.  Aseta korkki Luer-portti **3**:een ennen infuusion jatkamista. |
| **6– YHDISTÄMINEN – Infuusiosetti voidaan yhdistää pussiin joko Luer- tai piikkiyhdistäjällä.** | | | | |
| **VAIHTOEHTO A – PIIKKIYHDISTÄJÄ**  Tunnista kierrettävä portti **4** piikki-infuusiosettiä varten.  Kierrä irti muovikorkki ennen piikki-yhdistäjän laittoa.    **Kuva O**  Aseta piikkiyhdistäjä.    **Kuva P** | | **VAIHTOEHTO B– LUER-YHDISTÄJÄ**  Valitse Luer-portti **3** Luer-yhdistäjää käyttävää infuusiosettiä varten.  Poista muovikorkki Luer-portista **3** ennen Luer-yhdistäjän laittoa.    **Kuva Q**  Aseta Luer-yhdistäjä.    **Kuva R**  Varmista, että liitos on täysin kohdallaan ja kiristä. | | |
| **7– RIPUSTA PUSSI** | | | | |
| Ripusta pussi aukosta **7**. | | **Kuva S** | | |