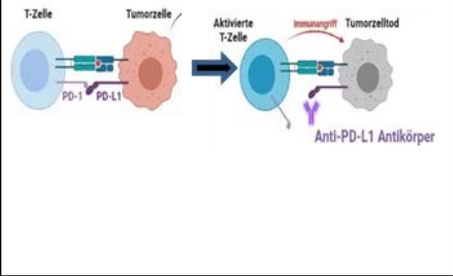


ATEZOLIZUMAB

Tecentriq®

Anticorps monoclonal > inhibiteur de point de contrôle

Présentation	Préparation et dilution	Administration
<p>Flacons (concentrés pour perfusion) de :</p> <ul style="list-style-type: none"> • 840mg/14ml (= 60 mg/ 1 ml) • 1200mg/20ml (= 60 mg/ 1 ml) <p>Mécanisme d'action</p> <p>L'atezolizumab se lie spécifiquement au ligand de mort cellulaire programmée (PD-L1) sur les cellules tumorales. Cela empêche le retour inhibiteur des cellules tumorales sur les cellules T et, par conséquent, les cellules T cytotoxiques sont de plus en plus activées.</p> <p>L'anticorps « inhibe le frein ».</p> 	<p>Dilution:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Avec 250 ml de NaCl 0,9 % • Concentration finale : 3,2 à 16,8 mg/ml <p>Retourner délicatement la poche de perfusion pour mélanger, ne pas secouer, éviter la formation de mousse → vérifier visuellement la présence de particules</p>	<p>Administration :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Perfusion i.v - 1ère perfusion : 60 min. - A partir de la 2ème perfusion (si bien toléré) : 30 minutes. - Utiliser un filtre à perfusion de 0,2 µm en matériau à faible liaison aux protéines (par exemple PES). <p>Dosage: Selon l'indication :</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1200 mg dose fixe toutes les 3 semaines ou - 840 mg dose fixe toutes les 2 semaines <p>Instructions d'administration :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ne doit pas être administré par voie injection i.v rapide ou en bolus - Ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments ni administré ensemble via la même ligne i.v <p>ATTENTION : pré-/post-rinçage avec NaCl 0,9 %. Pas de perfusion mixte, pas de glucose 5 % autorisé</p>
<p>Conservation / Stabilité</p>	<p>Effets indésirables (heures à jours)</p>	<p>Effets indésirables (jours à semaines)</p>
<p><u>Emballage original:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Au réfrigérateur • Abrisé de la lumière dans son emballage d'origine • Ne pas laisser congeler <p><u>Solution reconstituée / restes :</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Utiliser immédiatement • Jeter les quantités restantes inutilisées <p><u>Médicament dilué :</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 24 heures au réfrigérateur (2-8°C) 	<ul style="list-style-type: none"> • Réaction à la perfusion* ; réaction allergique ou réaction d'hypersensibilité jusqu'à l'anaphylaxie • Syndrome de libération de cytokines* 	<ul style="list-style-type: none"> • Asthénie, Fatigue • Anémie • Nausée, inappétence • Diarrhée • Infections urogénitales • Fièvre • Toux, céphalées <p>• Réactions à médiation immunitaire:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Prurit avec et sans éxanthème, (gén. peu après le début du ttt) - Endocrinopathies (gén. Seulement après quelques semaines) - Colite / Diarrhée - Hépatite/ ↑ des valeurs hépatiques - Pneumopathie - Modification des électrolytes - Arthralgies, Myosite, - Pancréatite - Myocardite - Néphrite - Neuropathies - Méningo-encéphalite - Diabète de type II
<p>Remarques particulières</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Type de lésion en cas d'extravasation : pas de dommage tissulaire • Surveillance des symptômes : les effets secondaires liés au système immunitaire doivent être détectés et traités à temps ! Signalement immédiat de l'apparition de diarrhée, de selles plus fréquentes que d'habitude, de douleurs abdominales, de changements cutanés (éxanthème, prurit), de dyspnée ou de toux (apparition ou aggravation). • L'utilisation de corticostéroïdes systémiques ou d'immunosuppresseurs avant le début de l'atezolizumab doit être évitée en raison d'une possible altération de l'activité pharmacodynamique et l'efficacité de l'atezolizumab. Cependant, ceux-ci peuvent être utilisés pour traiter les réactions à médiation immunitaire après le début du traitement par l'atezolizumab. 	

	<ul style="list-style-type: none"> • Réaction à la perfusion : * Voir l'introduction pour plus d'informations. • Prémédication : Généralement non nécessaire. • Surveillance étroite des signes vitaux pendant la perfusion. L'équipement d'urgence doit être prêt. Les patients doivent être surveillés conformément aux directives internes. <u>Contraception</u> : Éviter une grossesse. Méthode contraceptive fiable pendant et après le traitement (5 mois). • Pas d'allaitement jusqu'à 5 mois après la fin du traitement. • Les patients doivent être informés que les effets secondaires du traitement peuvent altérer leur capacité à conduire ou à utiliser des machines en toute sécurité. • Documenter le nom commercial et le numéro de lot pour la traçabilité. • * Voir l'introduction pour plus d'informations.
<p>Version 01/2024 Etat de l'information swissmedicinfo.ch: octobre 2023 https://www.gelbe-liste.de/wirkstoffe/Atezolizumab Stand 16.03.18</p>	<p>ATEZOLIZUMAB</p>