

B. FOGLIO ILLUSTRATIVO

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

TUKYSA 50 mg compresse rivestite con film TUKYSA 150 mg compresse rivestite con film tucatinib

▼ Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Lei può contribuire segnalando qualsiasi effetto indesiderato riscontrato durante l'assunzione di questo medicinale. Vedere la fine del paragrafo 4 per le informazioni su come segnalare gli effetti indesiderati.

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sembrano uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio

1. Cos'è TUKYSA e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere TUKYSA
3. Come prendere TUKYSA
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare TUKYSA
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è TUKYSA e a cosa serve

Cos'è TUKYSA

TUKYSA è un medicinale per il cancro della mammella. Contiene il principio attivo tucatinib e appartiene a un gruppo di medicinali chiamati inibitori della proteina chinasi, che impediscono la crescita di alcuni tipi di cellule tumorali nel corpo.

A cosa serve TUKYSA

TUKYSA è usato per adulti con cancro della mammella che:

- presenta un recettore (bersaglio) sulle cellule tumorali chiamato recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (cancro della mammella HER2-positivo)
- si è diffuso oltre il tumore originale o ad altri organi come il cervello e non può essere rimosso mediante intervento chirurgico
- è stato trattato in precedenza con alcune altre terapie per il cancro della mammella.

TUKYSA viene preso con altri due medicinali antitumorali chiamati **trastuzumab** e **capecitabina**. Per questi medicinali sono disponibili fogli illustrativi per il paziente distinti. **Chieda al medico** di fornirle maggiori informazioni.

Come agisce TUKYSA

TUKYSA agisce bloccando i recettori HER2 sulle cellule tumorali. HER2 produce segnali che possono facilitare la crescita del tumore, per cui il suo blocco può rallentare o impedire la crescita delle cellule tumorali o ucciderle.

2. Cosa deve sapere prima di prendere TUKYSA

Non prenda TUKYSA

- se è allergico a tucatinib o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).

Avvertenze e precauzioni

- Si rivolga al medico prima di prendere TUKYSA se ha problemi al fegato. Durante il trattamento, il medico la sottoporrà ad alcuni esami per verificare che il fegato funzioni correttamente.
- TUKYSA può causare diarrea grave. Si rivolga immediatamente al medico ai primi segni di diarrea (feci molli), e se la diarrea persiste insieme a nausea e/o vomito.
- TUKYSA potrebbe nuocere al feto quando preso da una donna in gravidanza. Si rivolga al medico prima di prendere TUKYSA se sospetta o sta pianificando una gravidanza. Vedere il paragrafo su “Gravidanza e allattamento” più avanti.

Bambini e adolescenti

TUKYSA non deve essere usato nei bambini di età inferiore a 18 anni. La sicurezza e l'efficacia di TUKYSA non sono state studiate in questa fascia di età.

Altri medicinali e TUKYSA

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Alcuni medicinali possono influenzare il funzionamento di TUKYSA o TUKYSA può influenzare il loro funzionamento. Sono inclusi alcuni medicinali dei seguenti gruppi:

- erba di San Giovanni - un prodotto erboristico usato per trattare la depressione
- itraconazolo, ketoconazolo, voriconazolo, posaconazolo - usati per trattare le infezioni fungine
- rifampicina - usata per trattare le infezioni batteriche
- darunavir, saquinavir, tipranavir - usati per trattare l'HIV
- fenitoina, carbamazepina - usate per trattare l'epilessia o una condizione dolorosa del viso chiamata nevralgia del trigemino o per controllare gravi disturbi dell'umore quando altri medicinali non funzionano
- buspirone - usato per trattare alcuni problemi di salute mentale
- sirolimus, tacrolimus - usati per controllare la risposta immunitaria del corpo dopo un trapianto
- digossina - usata per trattare problemi cardiaci
- lomitapide, lovastatina – usate per trattare livelli anormali di colesterolo
- alfentanil - usato per alleviare il dolore
- avanafil, vardenafil – usati per trattare la disfunzione erettile
- darifenacin – usato per trattare l'incontinenza urinaria
- midazolam, triazolam – usati per trattare convulsioni, disturbi d'ansia, panico, agitazione e insonnia
- repaglinide – usata per trattare il diabete di tipo 2
- ebastina – un antistaminico usato per trattare la rinite allergica stagionale e perenne e la rino-congiuntivite

- everolimus, ibrutinib – usati per trattare alcuni tumori
- naloxegol – usato per trattare la stitichezza

Gravidanza e allattamento

TUKYSA può avere effetti nocivi sul feto quando preso da una donna in gravidanza. Il medico la sottoporrà a un test di gravidanza prima che inizi a prendere TUKYSA.

- Se è in corso una **gravidanza**, se **sospetta** o sta **pianificando una gravidanza** **chieda consiglio al medico** prima di prendere questo medicinale. Il medico valuterà il potenziale beneficio per lei rispetto al rischio per il feto.
- **Usi un metodo contraccettivo affidabile** per evitare una gravidanza mentre prende TUKYSA e per almeno 1 settimana dopo l'ultima dose.
- **Se è un uomo e ha una partner sessuale che potrebbe iniziare una gravidanza, usi un metodo contraccettivo affidabile** per evitare una gravidanza mentre prende TUKYSA e per almeno 1 settimana dopo l'ultima dose.
- Se **inizia una gravidanza** durante il trattamento con TUKYSA, **informi il medico**. Il medico valuterà il potenziale beneficio per lei della prosecuzione del trattamento rispetto al rischio per il feto.

Non è noto se TUKYSA passi nel latte materno.

- Se **sta allattando** con latte materno o **sta pianificando di allattare**, **chieda consiglio al medico** prima di prendere questo medicinale. Non deve allattare durante il trattamento con TUKYSA e per almeno 1 settimana dopo l'ultima dose. Si rivolga al medico per conoscere il miglior modo di nutrire il bambino durante il trattamento.

In caso di dubbi, **chieda consiglio al medico o al farmacista** prima di prendere TUKYSA.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non è previsto che TUKYSA alteri la capacità di guidare veicoli e di usare macchinari. È comunque sua responsabilità decidere se può guidare un veicolo a motore o eseguire altre attività che richiedono una maggiore concentrazione.

TUKYSA contiene sodio e potassio

Questo medicinale contiene 55,3 mg di sodio (componente principale del sale da cucina) per dose da 300 mg. Questo equivale al 2,75% dell'assunzione massima giornaliera raccomandata con la dieta di un adulto.

Questo medicinale contiene 60,6 mg di potassio per dose da 300 mg. Da tenere in considerazione in pazienti con ridotta funzionalità renale o in pazienti che seguono una dieta a basso contenuto di potassio.

3. Come prendere TUKYSA

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Posologia

La dose raccomandata è di 300 mg (due compresse da 150 mg) per bocca due volte al giorno.

Il medico può modificare la dose di TUKYSA se manifesta alcuni effetti indesiderati. Per permetterle di assumere una dose inferiore, il medico potrebbe prescrivere compresse da 50 mg.

Modo di somministrazione

TUKYSA può essere assunto con il cibo o tra un pasto e l'altro.

- Deglutisca le compresse intere, una dopo l'altra.
- Prenda le dosi a circa 12 ore di distanza, alla stessa ora ogni giorno.
- Non mastichi o frantumi la compressa.
- Non prenda una dose aggiuntiva se vomita dopo aver preso TUKYSA; continui con la successiva dose programmata.

Se prende più TUKYSA di quanto deve

Si rivolga immediatamente a un medico o a un farmacista. Se possibile, gli mostri la confezione.

Se dimentica di prendere TUKYSA

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose. Prenda semplicemente la dose successiva all'ora prevista.

Se interrompe il trattamento con TUKYSA

TUKYSA è un trattamento a lungo termine e lo deve assumere in modo continuativo. **Non interrompa il trattamento con TUKYSA** senza consultare il medico.

Durante il trattamento con TUKYSA

- A seconda degli effetti indesiderati che presenta, il medico potrebbe raccomandarle di ridurre il dosaggio o di sospendere momentaneamente il trattamento.
- Il medico verificherà anche la sua funzionalità del fegato durante il trattamento con TUKYSA.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino. Con questo medicinale possono verificarsi i seguenti effetti indesiderati:

molto comuni (possono interessare più di 1 persona su 10):

- diarrea;
- nausea;
- vomito;
- piaghe nella bocca, infiammazione della bocca, ulcere nella bocca;
- problemi al fegato, che possono causare prurito, ingiallimento degli occhi o della pelle, urine scure e dolore o fastidio alla parte superiore destra dell'addome;
- eruzione cutanea;
- dolore articolare;
- perdita di peso;
- sanguinamento dal naso.

Informi il medico o il farmacista se nota effetti indesiderati.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'[allegato V](#). Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare TUKYSA

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sul blister e sulla scatola. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene TUKYSA

Il **principio attivo** è tucatinib. Ogni compressa rivestita con film contiene 50 mg o 150 mg di tucatinib.

Gli altri componenti sono:

- nucleo della compressa: copovidone, crospovidone, sodio cloruro, potassio cloruro, sodio idrogeno carbonato, silice colloidale anidra, magnesio stearato, cellulosa microcristallina (vedere paragrafo 2 "TUKYSA contiene sodio e potassio")
- film di rivestimento: poli(vinil alcol), titanio diossido, macrogol, talco, ferro ossido giallo.

Descrizione dell'aspetto di TUKYSA e contenuto della confezione

Le compresse rivestite con film (compresse) di TUKYSA 50 mg sono rotonde, di colore giallo e hanno impresso "TUC" su un lato e "50" sull'altro.

Le compresse rivestite con film (compresse) di TUKYSA 150 mg sono di forma ovale, di colore giallo e hanno impresso "TUC" su un lato e "150" sull'altro.

TUKYSA è fornito in blister di alluminio. Ogni confezione contiene:

TUKYSA 50 mg compresse rivestite con film

- 88 compresse (11 blister da 8 compresse ciascuno).

TUKYSA 150 mg compresse rivestite con film

- 84 compresse (21 blister da 4 compresse ciascuno).

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore

Seagen B.V.

Evert van de Beekstraat 1-104

1118CL Schiphol

Paesi Bassi

Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

België/Belgique/Belgien

Seagen B.V. (Nederland/Pays-Bas/Niederlande)
Tél/Tel: +32 7848 27 51

България

Swixx Biopharma EOOD
Тел.: +359 2 4942 480

Česká republika

Swixx Biopharma s.r.o.
Tel: +420 242 434 222

Danmark

Seagen Denmark ApS
Tlf: +45 89 88 83 53

Deutschland

Seagen Germany GmbH
Tel: +49 893 803 6915

Eesti

Swixx Biopharma OÜ
Tel: +372 640 1030

Ελλάδα

ΓΕΝΕΣΙΣ ΦΑΡΜΑ Α.Ε
Τηλ: +30 210 87 71 500

España

Seagen Spain S.L.U.
Tel: (+34) 919 011 012

France

Seagen France SAS
Tél: +33 184 88 80 69

Hrvatska

Swixx Biopharma d.o.o.
Tel: +385 1 2078 500

Ireland

Seagen B.V. (Netherlands)
Tel: +353 1903 9713

Ísland

Seagen B.V. (Holland)
Sími: +354 539 0641

Italia

Seagen Italy S.r.l.
Tel: (+39) 02 82952389

Lietuva

Swixx Biopharma UAB
Tel: +370 5 236 9140

Luxembourg/Luxemburg

Seagen B.V. (Pays-Bas/Niederlande)
Tél/Tel: +352 27 867 570

Magyarország

Swixx Biopharma Kft.
Tel.: +36 1 9206 550

Malta

Genesis Pharma (Cyprus) Ltd (Ćipru/Cyprus)
Tel: +357 22 765715

Nederland

Seagen B.V.
Tel: +31 202 419041

Norge

Seagen B.V. (Nederland)
Tlf: +45 89 88 83 53

Österreich

Seagen B.V. (Niederlande)
Tel: (+43) 720 778105

Polska

Swixx Biopharma Sp.z o.o.
Tel.: +48 22 460 07 20

Portugal

Seagen B.V. (Países Baixos)
Tel: (+351) 211 451 261

România

Swixx Biopharma S.R.L.
Tel: +40 371 530 850

Slovenija

Swixx Biopharma d.o.o.
Tel: +386 1 2355 100

Slovenská republika

Swixx Biopharma s.r.o.
Tel: +421 2 20833 600

Suomi/Finland

Seagen B.V. (Alankomaat/Nederländerna)
Puh/Tel: +358 753 252 569

Κύπρος

Genesis Pharma (Cyprus) Ltd

Τηλ: +357 22 765715

Latvija

Swixx Biopharma SIA

Tel: +371 6 6164 750

Sverige

Seagen B.V. (Nederländerna)

Tel: (+46) 108 885 437

United Kingdom (Northern Ireland)

Seagen B.V. (Netherlands)

Tel: +44 330 818 0490

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agencia europea dei medicinali:

<http://www.ema.europa.eu>.

Agencia Italiana del Farmaco

ALLEGATO IV

**CONCLUSIONI SCIENTIFICHE E MOTIVAZIONI PER LA
VARIAZIONE DEI TERMINI DELL'AUTORIZZAZIONE/DELLE
AUTORIZZAZIONI ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Conclusioni scientifiche

Tenendo conto della valutazione del Comitato per la valutazione dei rischi in farmacovigilanza (*Pharmacovigilance and Risk Assessment Committee, PRAC*) del Rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (*Periodic Safety Update Report, PSUR*) per tucatinib, le conclusioni scientifiche del Comitato dei medicinali per uso umano (*Committee for Human Medicinal Products, CHMP*) sono le seguenti:

Alla luce dei dati disponibili su nausea e vomito, a seguito di studi clinici e di segnalazioni spontanee, il PRAC ritiene che sia necessario avviare una gestione medica tempestiva se il paziente presenta diarrea moderata persistente con nausea e/o vomito. Il PRAC ha concluso che le informazioni sul medicinale dei medicinali contenenti tucatinib debbano essere modificate di conseguenza.

Il CHMP concorda con le conclusioni scientifiche del PRAC.

Motivazioni per la variazione dei termini della/e autorizzazione/i all'immissione in commercio

Sulla base delle conclusioni scientifiche su tucatinib il CHMP ritiene che il rapporto beneficio/rischio del medicinale contenente tucatinib sia invariato fatte salve le modifiche proposte alle informazioni sul medicinale.

Il CHMP raccomanda la variazione dei termini dell'autorizzazione/delle autorizzazioni all'immissione in commercio.