

Notice : Information du patient

DARZALEX 1 800 mg solution injectable daratumumab

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Veillez lire attentivement cette notice avant de recevoir ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DARZALEX et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de recevoir DARZALEX
3. Comment DARZALEX est-il administré
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver DARZALEX
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que DARZALEX et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que DARZALEX ?

DARZALEX est un traitement qui contient la substance active appelée daratumumab. Il appartient à un groupe de médicaments appelés « anticorps monoclonaux ». Les anticorps monoclonaux sont des protéines ayant été conçues pour reconnaître et se fixer à des cibles spécifiques dans le corps. Daratumumab a été conçu pour se fixer à des cellules sanguines anormales spécifiques dans votre corps, afin que votre système immunitaire puisse les détruire.

Dans quel cas DARZALEX est-il utilisé ?

DARZALEX est utilisé chez les adultes, âgés de 18 ans ou plus, ayant un type de cancer appelé « myélome multiple ». C'est un cancer de la moelle osseuse.

DARZALEX est également utilisé chez l'adulte de 18 ans ou plus, qui présente un type de maladie du sang appelée « amylose AL ». Dans l'amylose AL, les cellules sanguines anormales créent des quantités excessives de protéines anormales qui se déposent dans divers organes, provoquant leur dysfonctionnement.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de recevoir DARZALEX ?

Vous ne devez pas recevoir DARZALEX

- si vous êtes allergique à daratumumab ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

N'utilisez pas DARZALEX si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous. En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX :

Réactions liées à la perfusion

DARZALEX est administré sous forme d'injection sous-cutanée à l'aide d'une petite aiguille qui injecte le médicament sous la peau. Avant et après chaque injection, vous recevrez des médicaments qui aident à réduire le risque de réactions liées à la perfusion (voir « Médicaments administrés pendant le traitement par DARZALEX » dans la rubrique 3).

Il est plus probable que ces réactions surviennent lors de la première injection et la plupart des réactions se produisent le jour de l'injection. Si vous avez déjà eu une réaction liée à la perfusion, il est peu probable qu'elle survienne de nouveau. Cependant, des réactions retardées peuvent survenir jusqu'à 3 à 4 jours après l'injection. Votre médecin pourra décider de ne pas utiliser DARZALEX si vous avez une forte réaction après l'injection.

Dans certains cas, vous pouvez faire une réaction allergique grave qui peut se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, des difficultés à déglutir ou à respirer ou une éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire). Voir la rubrique 4.

Prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère si vous avez une des réactions liées à la perfusion mentionnées au début de la rubrique 4. Si vous avez une réaction liée à la perfusion, vous pourriez avoir besoin d'autres médicaments pour traiter vos symptômes ou l'injection pourrait être arrêtée. Lorsque ces réactions disparaîtront, ou s'amélioreront, l'injection pourra être reprise.

Diminution du nombre de cellules sanguines

DARZALEX peut diminuer le nombre de globules blancs qui aident à combattre les infections, et les cellules sanguines appelées plaquettes qui aident à coaguler le sang. Informez votre médecin ou votre infirmier/ère si vous développez des symptômes d'infection tels que de la fièvre ou des symptômes indiquant une diminution du nombre de plaquettes, tels que des bleus ou saignements.

Transfusions sanguines

Si vous avez besoin d'une transfusion sanguine, un examen sanguin vous sera prescrit pour vérifier la compatibilité de votre sang avec celui du donneur. DARZALEX peut affecter les résultats de cet examen sanguin. Informez la personne qui réalisera l'examen que vous recevez DARZALEX.

Hépatite B

Informez votre médecin si vous avez eu ou pourriez avoir une hépatite B. DARZALEX pourrait rendre votre virus de l'hépatite B de nouveau actif. Votre médecin surveillera les signes de l'infection avant, pendant, et un certain temps après le traitement par DARZALEX. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez une aggravation de la fatigue, un jaunissement de votre peau ou des parties blanches de vos yeux.

Enfants et adolescents

N'administrez pas DARZALEX aux enfants ou aux adolescents de moins de 18 ans. Les effets de ce médicament sur eux ne sont pas connus.

Autres médicaments et DARZALEX

Informez votre médecin ou votre infirmier/ère si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela s'applique également aux médicaments sans ordonnance et aux plantes médicinales.

Grossesse

Informez votre médecin ou votre infirmier/ère avant de recevoir DARZALEX si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse.

Si vous devenez enceinte lors du traitement par ce médicament, prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère. Votre médecin et vous déciderez si le bénéfice de prendre ce médicament est supérieur au risque pour votre bébé.

Contraception

Les femmes traitées par DARZALEX doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 3 mois après l'arrêt du traitement.

Allaitement

Votre médecin et vous déciderez si le bénéfice de l'allaitement est supérieur au risque pour votre bébé. En effet, ce médicament peut passer dans le lait maternel et les effets de ce médicament sur les bébés ne sont pas connus.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pourrez vous sentir fatigué après avoir reçu DARZALEX, ce qui peut affecter votre capacité à conduire ou à utiliser des machines.

DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par 15 mL, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée contient du sorbitol

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous ne preniez ou ne receviez ce médicament.

3. Comment DARZALEX est-il administré ?

Combien en utiliser ?

La dose de DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée est de 1 800 mg.

DARZALEX peut vous être administré seul ou avec d'autres médicaments pour traiter le myélome multiple, ou avec d'autres médicaments pour traiter l'amylose AL.

DARZALEX est généralement administré comme suit :

- une fois par semaine pendant les 8 premières semaines
- puis, toutes les 2 semaines pendant 16 semaines
- et toutes les 4 semaines par la suite, tant que votre maladie ne progresse pas.

Lorsque DARZALEX est administré avec d'autres médicaments, votre médecin peut modifier l'intervalle entre les doses ainsi que le nombre de traitements que vous recevrez.

Comment ce médicament est-il administré ?

DARZALEX vous sera administré par un médecin ou un(e) infirmier/ère sous forme d'une injection sous la peau (injection par voie sous cutanée) pendant environ 3 à 5 minutes. Il est administré dans la zone de l'estomac (abdomen) et dans aucune autre zone du corps, ni dans les zones de l'abdomen où la peau est rouge, avec des bleus, sensible, indurée ou dans des zones portant des cicatrices.

Si vous ressentez de la douleur pendant l'injection, le médecin ou l'infirmier/ère pourrait interrompre l'injection et vous administrer le reste de l'injection dans une autre zone de l'abdomen.

Médicaments administrés pendant le traitement par DARZALEX

Vous pourrez recevoir des médicaments pour réduire le risque de développer un zona.

Avant chaque injection de DARZALEX, vous recevrez des médicaments qui aident à réduire le risque de réactions liées à la perfusion. Ces médicaments pourront inclure :

- des médicaments utilisés contre les réactions allergiques (antihistaminiques)
- des médicaments utilisés contre l'inflammation (corticoïdes)
- des médicaments utilisés contre la fièvre (tels que le paracétamol).

Après chaque injection de DARZALEX, vous recevrez des médicaments (tels que des corticoïdes) pour réduire le risque de réactions liées à la perfusion.

Patients ayant des problèmes respiratoires

Si vous avez des problèmes respiratoires, tels que de l'asthme ou une Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO), vous recevrez des médicaments à inhaler pour prévenir vos problèmes respiratoires :

- des médicaments aidant à maintenir l'ouverture des voies respiratoires dans vos poumons (bronchodilatateurs)
- des médicaments réduisant le gonflement et l'irritation de vos poumons (corticoïdes).

Si vous recevez plus de DARZALEX que vous n'auriez dû

Ce médicament vous sera administré par votre médecin ou votre infirmier/ère. Dans le cas peu probable où l'on vous administrerait une dose plus importante que prévue (surdosage), votre médecin vous surveillera pour déceler tout effet indésirable.

Si vous oubliez votre rendez-vous prévu pour l'administration de DARZALEX

Il est très important de se rendre à tous vos rendez-vous pour assurer le bon fonctionnement de votre traitement. Si vous manquez un rendez-vous, convenez d'un autre rendez-vous dès que possible. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre infirmier/ère.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Réactions liées à la perfusion

Prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère si vous avez un des symptômes suivants dans les 3 à 4 jours qui suivent l'injection. Vous pourriez avoir besoin d'autres médicaments, ou l'injection pourrait devoir être ralentie ou arrêtée.

Ces réactions incluent les symptômes suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) :

- frissons
- irritation de la gorge, toux
- sensation de nausées
- vomissements
- démangeaisons nasales, nez qui coule ou nez bouché
- sensation d'essoufflement ou autres problèmes respiratoires.

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- sensation de gêne à la poitrine
- vertiges ou étourdissements (hypotension)
- démangeaisons
- respiration sifflante.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Réaction allergique sévère pouvant inclure un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, des difficultés à déglutir ou à respirer ou une éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire). Voir rubrique 2.

Prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère si vous avez l'une des réactions liées à la perfusion ci-dessus.

Réactions au site d'injection

Des réactions cutanées au niveau ou à proximité du site d'injection (locales), y compris des réactions au site d'injection, peuvent survenir avec DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée. Ces réactions sont fréquentes (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10). Les symptômes au site d'injection peuvent inclure :

- rougeur de la peau
- démangeaisons
- gonflement, douleur, ecchymose, éruption cutanée, saignement.

Autres effets indésirables

Très fréquent (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) :

- fièvre
- forte sensation de fatigue
- diarrhées
- constipation
- perte d'appétit
- troubles du sommeil
- maux de tête
- lésions au niveau des nerfs pouvant entraîner des picotements, des engourdissements ou des douleurs
- éruption cutanée
- spasmes musculaires
- douleur articulaire
- gonflement des mains, des chevilles ou des pieds
- sensation de faiblesse
- douleurs au dos
- infection pulmonaire (pneumonie)
- bronchite
- infections des voies respiratoires, par exemple du nez, des sinus ou de la gorge
- faible nombre de globules rouges, cellules transportant l'oxygène dans le sang (anémie)
- faible nombre de globules blancs, cellules aidant à lutter contre les infections (neutropénie, lymphopénie, leucopénie)
- faible nombre d'un type de cellules sanguines appelées plaquettes qui aident à la coagulation du sang (thrombopénie)

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- battements irréguliers du cœur (fibrillation auriculaire)
- accumulation de liquide dans les poumons, entraînant un essoufflement
- infection des voies urinaires
- infection sévère dans tout le corps (sepsis)
- déshydratation
- taux élevé de sucre dans le sang
- taux bas de calcium dans le sang
- sensation d'étourdissement
- perte de connaissance
- douleur musculaire au thorax
- grippe
- frissons
- démangeaisons
- sensation inhabituelle sur la peau (comme des picotements ou des fourmillements)
- inflammation du pancréas
- tension artérielle élevée

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100) :

- inflammation du foie (hépatite)

- infection par un virus de type herpès (infection à cytomégalovirus)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier\ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance. Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver DARZALEX ?

DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée sera conservé à l'hôpital ou à la clinique.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et le flacon après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

À conserver au réfrigérateur (2°C- 8°C). Ne pas congeler.

À conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Votre professionnel de santé éliminera tous les médicaments qui ne sont plus utilisés. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient DARZALEX

- La substance active est daratumumab. Un mL de solution contient 120 mg de daratumumab. Un flacon de 15 mL de solution injectable contient 1 800 mg de daratumumab.
- Les autres composants sont : hyaluronidase humaine recombinante (rHuPH20), L-histidine, chlorhydrate de L-histidine monohydraté, L-méthionine, polysorbate 20, sorbitol (E240) et eau pour préparations injectables (voir « DARZALEX contient du sodium et du sorbitol » dans la rubrique 2).

Qu'est-ce que DARZALEX et contenu de l'emballage extérieur

DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée se présente comme un liquide incolore à jaune.

DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée est fourni dans une boîte en carton contenant 1 flacon en verre unidose.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Janssen-Cilag International NV
Turnhoutseweg 30
B-2340 Beerse
Belgique

Fabricant

Janssen Biologics B.V.
Einsteinweg 101
NL-2333 CB Leiden
Pays-Bas

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

France

Janssen-Cilag

Tél: 0 800 25 50 75 / +33 1 55 00 40 03

medisource@its.jnj.com

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 06/2021.

Autres sources d'informations

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments <http://www.ema.europa.eu/>

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé :

DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée doit être administré par un professionnel de santé.

Afin d'éviter les erreurs médicamenteuses, il est important de vérifier les étiquettes des flacons pour s'assurer que la formulation (intraveineuse ou sous-cutanée) et la dose appropriées sont administrées au patient conformément à la prescription. DARZALEX en solution injectable doit être administré par injection sous-cutanée uniquement, en utilisant la dose indiquée. DARZALEX en formulation sous-cutanée n'est pas destiné à l'administration intraveineuse.

DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée est à usage unique et est prêt à l'emploi.

- DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée est compatible avec le matériel des seringues en polypropylène ou en polyéthylène ; les kits de perfusion sous-cutanée en polypropylène, polyéthylène ou polychlorure de vinyle (PVC) ; et les aiguilles de transfert et d'injection en acier inoxydable.
- DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée doit être une solution limpide à opalescente, incolore à jaune. Ne pas utiliser en présence de particules opaques, de changement de couleur ou d'autres particules étrangères.
- Sortir le flacon de DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée du lieu de conservation réfrigéré (2°C – 8°C) et l'équilibrer à température ambiante (15°C-30°C). Le flacon non perforé peut être conservé à température ambiante et à la lumière ambiante pendant un maximum de 24 heures dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière. Ne pas exposer à la lumière directe du soleil. Ne pas secouer.
- Préparer la seringue d'administration dans des conditions aseptiques contrôlées et validées.
- Pour éviter le colmatage de l'aiguille, fixer l'aiguille d'injection hypodermique ou le kit pour perfusion sous-cutanée à la seringue immédiatement avant l'injection.

Conservation de la seringue préparée

- Si la seringue contenant DARZALEX n'est pas utilisée immédiatement, conserver la solution de DARZALEX pendant une durée maximale de 4 heures à température ambiante et à la lumière ambiante.

Administration

- Injecter 15 mL de DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée dans le tissu sous-cutané de l'abdomen à environ 7,5 cm à droite ou à gauche du nombril, pendant environ 3 à 5 minutes. Ne pas injecter DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée sur d'autres sites du corps, car aucune donnée n'est disponible.
- Les sites d'injection doivent être alternés lors des injections suivantes.

- DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée ne doit jamais être injecté dans des zones où la peau est rouge, contusionnée, sensible, indurée, ou dans les zones portant des cicatrices.
- Arrêter ou ralentir le débit si le patient ressent de la douleur. Si la douleur n'est pas atténuée en ralentissant l'injection, un deuxième site d'injection peut être choisi de l'autre côté de l'abdomen pour administrer le reste de la dose.
- Pendant le traitement par DARZALEX en solution injectable par voie sous-cutanée, ne pas administrer d'autres médicaments par voie sous-cutanée sur le même site que celui utilisé pour DARZALEX
- Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

Traçabilité

Afin d'améliorer la traçabilité des médicaments biologiques, le nom et le numéro de lot du produit administré doivent être clairement enregistrés.