

NOUS  
VOUS PRÉSENTONS

Pr **TRAZIMERA**<sup>MD</sup>  
(trastuzumab)



 Pr **Trazimera**<sup>MD</sup>  
trastuzumab

 **Pfizer** Oncologie

# Première étape de mon traitement par TRAZIMERA

Entreprendre un nouveau traitement peut constituer un défi – c'est pourquoi il est important pour vous de chercher du soutien. La présente brochure sur TRAZIMERA a été expressément conçue dans cet esprit : vous soutenir et vous informer au sujet du médicament qui vous a été prescrit.

Lisez attentivement cette brochure pour vous familiariser avec l'essentiel de TRAZIMERA, et souvenez-vous de la garder à portée de main, car elle pourra vous aider à mieux comprendre votre traitement et la façon de faire face à votre maladie. Aussi, soyez honnête envers vous-même et votre équipe de soins de santé au sujet de votre état et partagez avec ces professionnels de la santé toutes les questions et préoccupations que vous pourriez avoir à propos de votre plan de traitement.

## Dans quelles circonstances faut-il utiliser TRAZIMERA?

Les patientes dont les cellules tumorales du cancer du sein produisent de grandes quantités de protéine HER2 peuvent prendre TRAZIMERA.

TRAZIMERA est utilisé chez :

- certaines patientes atteintes d'un cancer du sein au stade précoce :
  - après une chirurgie et à la suite d'une chimiothérapie; ou
  - après une chirurgie et en association avec une chimiothérapie à base de taxane et de carboplatine;
- les patientes dont le cancer du sein s'est propagé à d'autres organes ou à d'autres parties du corps.

# Comment TRAZIMERA agit-il?

TRAZIMERA appartient à une classe de médicaments appelés « anticorps monoclonaux ». Les anticorps monoclonaux ont la capacité de se fixer aux protéines situées à la surface des cellules cancéreuses.

Une fois qu'il s'est fixé au récepteur HER2 sur une cellule cancéreuse, TRAZIMERA arrête la croissance de cette cellule et peut même la détruire.

## Qu'est-ce qu'un produit biosimilaire?

Les médicaments biologiques proviennent d'organismes vivants ou de leurs cellules. TRAZIMERA est un médicament biologique similaire (ou produit biosimilaire) au médicament biologique de référence Herceptin®. Un produit biosimilaire est autorisé en fonction de sa similarité à un médicament biologique de référence dont la vente est déjà autorisée.

## Sous quelles formes pharmaceutique TRAZIMERA est-il offert?

TRAZIMERA est offert sous forme de poudre stérile à reconstituer avec un diluant.

- Fiole de 150 mg de TRAZIMERA
- Fiole de 440 mg de TRAZIMERA

Le bouchon de la fiole n'est pas fabriqué avec du caoutchouc naturel (latex).

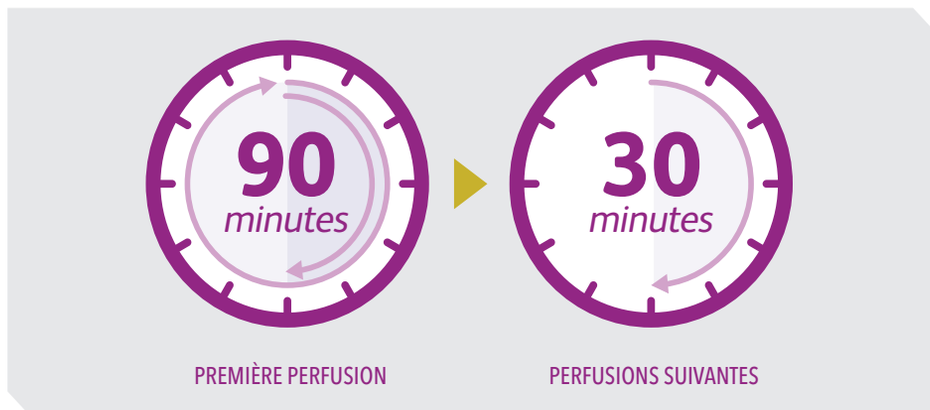
# De quelle façon TRAZIMERA me sera-t-il administré?

TRAZIMERA est administré par perfusion intraveineuse (i.v.), c'est-à-dire par une aiguille insérée dans une veine du bras ou de la main.

## À quelle fréquence recevrai-je TRAZIMERA?

Votre infirmière autorisée vous administrera TRAZIMERA à des intervalles réguliers déterminés par votre médecin (en général, toutes les 3 semaines).

La première perfusion de TRAZIMERA dure environ 90 minutes. Si vous la tolérez bien, les perfusions suivantes pourront être administrées plus rapidement, habituellement en 30 minutes environ.



La durée des perfusions et de l'ensemble de votre traitement par TRAZIMERA dépendra de votre réponse au médicament. Votre médecin évaluera régulièrement votre réponse pour déterminer combien de doses vous recevrez.

# Renseignements importants sur l'innocuité

## Que devrais-je savoir avant de commencer à recevoir TRAZIMERA?

Vous ne devez pas recevoir TRAZIMERA si vous êtes allergique au trastuzumab, aux protéines des cellules ovariennes de hamsters chinois ou à tout autre ingrédient du produit.

Pour aider à éviter les effets secondaires et assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de recevoir TRAZIMERA

Informez votre professionnel de la santé de toutes vos maladies et de tous vos problèmes de santé, notamment si vous :

- avez déjà mal réagi à TRAZIMERA, à l'alcool benzylique ou à l'un des ingrédients inactifs;
- êtes allergique à d'autres médicaments, à des aliments ou à des colorants;
- prenez d'autres médicaments, qu'ils aient été prescrits par votre médecin ou non;
- êtes atteinte d'une autre maladie, comme un problème cardiaque, une maladie cardiaque, un problème respiratoire ou une maladie pulmonaire; le risque de problèmes cardiaques pourrait être plus grand chez les patientes âgées atteintes d'un cancer du sein au stade précoce ou d'un cancer du sein qui s'est propagé à d'autres organes ou à d'autres parties du corps; le risque de maladie pulmonaire peut augmenter si vous avez pris des médicaments chimiothérapeutiques qui sont toxiques pour les poumons;
- avez déjà reçu une radiothérapie ou une chimiothérapie (surtout s'il s'agissait d'une anthracycline comme la doxorubicine ou l'épirubicine, ou d'un médicament apparenté comme le mitoxantrone);
- êtes enceinte, prévoyez le devenir ou allaitez; veuillez noter qu'une réduction de la quantité de liquide amniotique a été observée chez les femmes enceintes qui recevaient du trastuzumab;
- avez de la difficulté à respirer quand vous êtes au repos.

# Renseignements importants sur l'innocuité

## Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à TRAZIMERA?

Lorsque vous recevez TRAZIMERA, vous pourriez ressentir des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-après. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé. Tout médicament peut causer des effets indésirables. Si des effets secondaires vous inquiètent ou vous dérangent beaucoup, parlez-en à votre médecin, à votre infirmière ou à votre pharmacien, et signalez sans tarder à votre médecin tout symptôme nouveau ou persistant. Votre médecin pourra vous dire quoi faire et pourrait vous aider à atténuer vos symptômes.

Certains effets indésirables apparaissent durant la première perfusion ou peu après. Ces effets sont habituellement de courte durée, mais ils peuvent nécessiter un traitement. Il est possible que la perfusion soit interrompue et reprise, ou qu'elle soit administrée pendant une période de temps plus longue.

### **Les effets indésirables liés à la perfusion peuvent comprendre les effets suivants :**

- démangeaisons;
- respiration sifflante;
- étourdissements;
- battements de cœur rapides.

La prise de certains médicaments avant la perfusion suivante de TRAZIMERA pourrait prévenir ces effets indésirables.

Les effets indésirables le plus souvent observés pendant les études cliniques ont été la fièvre et les frissons, les nausées, les vomissements, la diarrhée, la douleur et les maux de tête. Ces symptômes peuvent être traités facilement. La prise de certains médicaments avant la perfusion de TRAZIMERA peut prévenir certains effets indésirables.

### Les effets indésirables moins fréquents sont :

- L'essoufflement et la rétention d'eau, qui sont des symptômes de problèmes cardiaques. Ils sont causés par un effet sur le muscle cardiaque, qui réduit la force de pompage du cœur. Cet effet indésirable se produit plus souvent chez les femmes qui ont déjà reçu une anthracycline (comme la doxorubicine ou l'épirubicine). L'insuffisance cardiaque causée par le traitement par TRAZIMERA peut varier en intensité et exiger un traitement par un médicament pour le cœur. Le traitement par TRAZIMERA pourrait aussi devoir être arrêté.
- L'essoufflement, la fatigue ou des battements cardiaques rapides, qui sont des symptômes d'anémie. Cet effet est causé par une diminution temporaire du nombre de globules rouges dans le sang.
- Une diminution temporaire du nombre de globules blancs peut augmenter votre risque d'infection et de diarrhée.

Dans les cas de maladie pulmonaire, on observe souvent une difficulté à respirer, de la fatigue et une perte de poids.

### Appelez votre médecin immédiatement si vous remarquez l'un ou l'autre des symptômes suivants :

- essoufflement;
- aggravation de la toux;
- enflure des jambes à cause d'une rétention d'eau;
- diarrhée – plus de quatre selles par jour ou de la diarrhée pendant la nuit;
- symptômes d'une infection, entre autres :
  - fièvre (une température de 38 °C ou plus);
  - mal de gorge;
  - toux;
- rougeur ou enflure;
- douleur quand vous urinez;
- symptômes d'une réaction allergique, entre autres :
  - resserrement de la gorge;
  - enflure des lèvres et de la langue;
  - urticaire;
  - éruption cutanée;
  - étourdissements;
  - battements de cœur rapides.

Pour en savoir plus sur les effets secondaires possibles de TRAZIMERA, veuillez consulter la notice d'emballage que votre équipe soignante vous a remise.

# Renseignements importants sur l'innocuité

## Mises en garde et précautions importantes



**ERREURS DE MÉDICAMENT** Il existe un risque d'erreur de médication entre TRAZIMERA (trastuzumab) et Kadcyla® (trastuzumab emtansine). Vérifiez auprès du fournisseur de soins de santé que c'est bien la dose recommandée de TRAZIMERA (trastuzumab) qui est administrée et NON celle de Kadcyla (trastuzumab emtansine).



**CARDIOTOXICITÉ (EFFETS TOXIQUES SUR LE CŒUR)** L'administration de TRAZIMERA peut entraîner des problèmes cardiaques, notamment une insuffisance cardiaque. L'insuffisance cardiaque peut apparaître plus tard, après la fin du traitement par TRAZIMERA. Dans le traitement du cancer du sein au stade précoce, l'incidence de dysfonction cardiaque était plus élevée chez les patientes traitées par le trastuzumab en association avec une chimiothérapie que chez celles qui avaient reçu uniquement la chimiothérapie, et ce risque était plus élevé lorsque le trastuzumab était administré avec un taxane après un traitement par une anthracycline et le cyclophosphamide. Chez les patientes atteintes d'un cancer du sein qui s'était propagé à d'autres organes ou à d'autres parties du corps, l'incidence et la gravité de la dysfonction cardiaque ont été particulièrement marquées chez les femmes qui avaient reçu le trastuzumab en même temps que des anthracyclines et du cyclophosphamide. **Votre fonction cardiaque doit être évaluée par votre médecin avant et pendant votre traitement par TRAZIMERA.**



**RÉACTIONS LIÉES À LA PERFUSION; PROBLÈMES PULMONAIRES** Certaines patientes ont présenté des réactions liées à la perfusion et des problèmes pulmonaires graves. Des cas de réactions mortelles à la perfusion ont été signalés. Dans la plupart des cas, ces réactions se sont produites pendant la perfusion de trastuzumab ou dans les 24 heures qui ont suivi. Votre perfusion de TRAZIMERA doit être arrêtée temporairement si vous êtes essoufflée ou si votre tension artérielle est très basse. Votre médecin vous surveillera jusqu'à ce que ces symptômes aient disparu. Si vous avez une réaction allergique sévère, de l'enflure, des problèmes pulmonaires, une inflammation des poumons ou un essoufflement sévère, votre médecin pourrait devoir arrêter définitivement votre traitement par TRAZIMERA.



**TOXICITÉ POUR LE FŒTUS (BÉBÉ À NAÎTRE)** Lorsqu'il est pris par une femme enceinte, TRAZIMERA peut être nocif pour le fœtus (bébé à naître) et, dans certains cas, provoquer la mort du fœtus. Les femmes en âge de procréer doivent utiliser des méthodes de contraception efficaces durant le traitement par TRAZIMERA et pendant au moins 7 mois après la fin du traitement. Les femmes traitées par TRAZIMERA qui allaitent doivent arrêter d'allaiter ou de prendre TRAZIMERA.

# Préparation de mon prochain rendez-vous

Il est important de poser des questions et de partager avec votre équipe soignante toutes vos préoccupations concernant votre traitement. Utilisez l'espace ci-dessous pour noter tout sujet que vous voudriez aborder avec votre équipe soignante lors d'une de vos prochaines visites.

1.

---

2.

---

3.

---

4.

---

5.

---

6.

---

7.

---

8.

---

9.

---

10.

---

# Coordonnées des membres de mon équipe soignante

Nom : \_\_\_\_\_ N° de téléphone : \_\_\_\_\_



# Le soutien, ça peut aider

Les groupes de soutien peuvent vous aider tout au long de votre expérience de traitement. Si vous souhaitez vous joindre à l'un de ces groupes, vérifiez auprès de votre équipe soignante s'il y en a un dans votre région.

## Ressources additionnelles

### **Société canadienne du cancer**

La Société canadienne du cancer (SCC) est un organisme national, à caractère communautaire, qui fournit de l'information et des services de soutien aux patients atteints de cancer et à leur famille.

La communauté en ligne de la SCC – ParlonsCancer.ca – est un espace où les patients atteints de cancer et leur famille peuvent partager leurs expériences et créer un réseau de soutien. Où que vous soyez, vous pouvez être en lien avec d'autres personnes et savoir que vous n'êtes pas seul.

Visitez le site [www.parlonscancer.ca](http://www.parlonscancer.ca) ou [www.cancer.ca/fr-ca](http://www.cancer.ca/fr-ca), ou téléphonez au 1-888-939-3333.

### **Société du cancer du sein du Canada**

La Société du cancer du sein du Canada est un organisme de bienfaisance national, enregistré et sans but lucratif, voué à sauver des vies grâce à la recherche sur le diagnostic, le traitement et la prévention du cancer du sein.

Visitez le site [www.bcsc.ca](http://www.bcsc.ca), ou téléphonez au 1-800-567-8767.

### **Rethink Breast Cancer**

Rethink Breast Cancer fait de la sensibilisation de façon audacieuse et pertinente pour favoriser l'émergence d'une génération de jeunes gens influents qui appuient la cause du cancer du sein; l'organisme répond d'abord et avant tout aux besoins particuliers des jeunes femmes atteintes du cancer du sein.

Visitez le site [www.rethinkbreastcancer.com](http://www.rethinkbreastcancer.com) (en anglais), ou téléphonez au 416-220-0700.

### **Réseau canadien du cancer du sein**

Le Réseau canadien du cancer du sein s'efforce de faire valoir les perspectives et les préoccupations des patientes atteintes d'un cancer du sein par des activités de sensibilisation et de défense de leurs intérêts et la promotion du partage de l'information.

Visitez le site [www.cbcn.ca/fr/](http://www.cbcn.ca/fr/), ou téléphonez au 1-800-685-8820.

Les ressources suggérées dans cette page sont fournies à titre d'information seulement; cela ne signifie d'aucune façon que Pfizer approuve ces organismes tiers ni qu'elle y est associée. Pfizer n'est pas responsable du contenu des autres sites.



Pfizer Liaison

PROGRAMME DE SOUTIEN AUX PATIENTS

Pour faciliter l'accès aux ressources qui vous soutiendront dans votre traitement et compléteront les soins fournis par votre équipe de soins de santé

- Évaluation et gestion du remboursement
- Coordination des indemnités d'assurances
- Aide financière\*
- Information sur le traitement

Pour vous inscrire au programme Pfizer Liaison, communiquez avec nous par téléphone, au 1-844-533-0150; par télécopieur, au 1-844-533-1151; ou par courriel, à l'adresse [pfizerliaison@rxinfinite.ca](mailto:pfizerliaison@rxinfinite.ca).

\* L'aide financière ne peut pas être garantie.

**Pfizer** Oncologie

TRAZIMERA<sup>MD</sup> est une marque déposée de Pfizer Inc., utilisée sous licence.

Herceptin<sup>®</sup> est une marque déposée de Genentech, Inc., utilisée sous licence.

Kadcyla<sup>®</sup> est une marque déposée de F. Hoffmann-La Roche SA, utilisée sous licence.

© 2020 Pfizer Canada SRI. Tous droits réservés.

PP-TAS-CAN-0016-FR



**Trazimera**<sup>™</sup>  
trastuzumab