

## Indlægsseddel: Information til brugeren

### TAKHZYRO 300 mg injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte lanadelumab

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

#### Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge TAKHZYRO
3. Sådan skal du bruge TAKHZYRO
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger
7. Brugsanvisning

#### 1. Virkning og anvendelse

TAKHZYRO indeholder det aktive stof lanadelumab.

##### Anvendelse

TAKHZYRO er et lægemiddel, der anvendes til patienter i alderen fra 2 år og derover til forebyggelse af angioødemanfald hos patienter med arveligt angioødem (HAE).

##### Hvad er arveligt angioødem (HAE)

HAE er en arvelig lidelse, hvilket betyder, at sygdommen findes i familien. Lidelsen betyder, at dit blod ikke har nok af et protein, der kaldes 'C1-hæmmer', eller at C1-hæmmeren ikke fungerer korrekt. Dette fører til for meget 'plasmakallikrein', hvilket igen fører til høje niveauer af 'bradykinin' i blodet. For meget bradykinin fører til symptomer på HAE, såsom hævelse og smerter i:

- hænder og fødder
- ansigt, øjenlåg, læber eller tunge
- strubehoved (larynx), som kan gøre det svært at trække vejret
- kønsorganer

##### Virkning

TAKHZYRO er en type protein, der blokerer for plasmakallikrein-aktiviteten. Dette hjælper med at nedsætte mængden af bradykinin i blodet og forebygger symptomer på HAE.

## **2. Det skal du vide, før du begynder at bruge TAKHZYRO**

### **Brug ikke TAKHZYRO**

Hvis du er allergisk over for lanadelumab eller et af de øvrige indholdsstoffer i TAKHZYRO (angivet i punkt 6).

### **Advarsler og forsigtighedsregler**

- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du bruger TAKHZYRO.
- Hvis du får en alvorlig allergisk reaktion over for TAKHZYRO med symptomer som udslæt, trykken for brystet, hivende vejrtrækning eller hurtige hjerteslag, skal du **straks** kontakte lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

### **Før journal**

Det anbefales på det kraftigste, at du skriver lægemidlets navn og batchnummer (lot) ned, hver gang du tager en dosis TAKHZYRO. På den måde har du en oversigt over anvendte batcher.

### **Laboratorietest**

Fortæl det til lægen, hvis du bruger TAKHZYRO, før du får foretaget laboratorietest for at måle, hvor godt dit blod koagulerer. Dette er fordi, TAKHZYRO i blodet kan påvirke visse laboratorietest og føre til forkerte resultater.

### **Børn og unge**

Brug af TAKHZYRO til børn under 2 år frarådes. Det skyldes, at lægemidlet ikke er blevet undersøgt i denne aldersgruppe.

### **Brug af andre lægemidler sammen med TAKHZYRO**

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Så vidt vides påvirker TAKHZYRO ikke andre lægemidler og bliver ikke påvirket af andre lægemidler.

### **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du bruger TAKHZYRO. Der er begrænset information om sikkerheden ved anvendelse af TAKHZYRO under graviditet og amning. For en sikkerheds skyld bør lanadelumab undgås under graviditet og amning. Din læge vil drøfte risici og fordele ved at tage dette lægemiddel med dig.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Dette lægemiddel påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

### **TAKHZYRO indeholder natrium**

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. fyldt injektionssprøjte, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

### 3. Sådan skal du bruge TAKHZYRO

TAKHZYRO er en brugsklar opløsning, der udleveres i fyldte injektionssprøjter til engangsbrug. Din behandling bliver påbegyndt og ledet under tilsyn af en læge, der har erfaring med at behandle patienter med HAE.

Brug altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens, apotekspersonalets eller sygeplejerskens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

#### Så meget TAKHZYRO skal der bruges

Til voksne og unge i alderen fra 12 år til under 18 år:

- Den anbefalede startdosis er 300 mg lanadelumab hver 2. uge. Hvis du ikke har haft et anfald i en længere periode, kan lægen ændre dosen til 300 mg lanadelumab hver 4. uge, især hvis du har en lav kropsvægt.
- Til patienter med en kropsvægt på under 40 kg kan en startdosis på 150 mg lanadelumab hver 2. uge også overvejes. Hvis du ikke har haft et anfald i en længere periode, kan lægen ændre dosen til 150 mg lanadelumab hver 4. uge.

Den anbefalede dosis til børn i alderen 2 år til under 12 år er baseret på kropsvægt:

Kropsvægt (kg)	Anbefalet startdosis	Dosisjustering
10 til under 20 kg	150 mg lanadelumab hver 4. uge	En dosisøgning til 150 mg lanadelumab hver 3. uge kan overvejes til patienter, hvis anfald ikke er tilstrækkeligt under kontrol
20 til under 40 kg	150 mg lanadelumab hver 2. uge	En dosisreduktion til 150 mg lanadelumab hver 4. uge kan overvejes til patienter, som er stabile og ikke har nogen anfald, når de er under behandling
40 kg eller derover	300 mg lanadelumab hver 2. uge	En dosisreduktion til 300 mg lanadelumab hver 4. uge kan overvejes til patienter, som er stabile og ikke har nogen anfald, når de er under behandling

- Til patienter med en kropsvægt på 20 til under 40 kg, som ikke har haft et anfald i en længere periode, kan lægen lade dit barn eller det barn, du er omsorgsperson for, fortsætte med den samme dosis, når barnet når alderen 12 år.

#### Sådan injiceres TAKHZYRO

**Hvis du selv injicerer TAKHZYRO, eller hvis din omsorgsperson giver dig injektionen, skal du eller din omsorgsperson omhyggeligt læse og følge anvisningerne i punkt 7 "Brugsanvisning".**

- TAKHZYRO er beregnet til injektion under huden (subkutan injektion).
- Injektionen kan enten indgives af dig selv eller af en omsorgsperson i tilfælde af at patienten er i alderen 12 år eller derover.
- Injektionen kan enten indgives af en sundhedsperson eller en omsorgsperson i tilfælde af at patienten er i alderen 2 år til under 12 år.
- En læge, apotekspersonalet eller en sygeplejerske skal vise dig, hvordan du forbereder og injicerer TAKHZYRO korrekt, før du bruger det for første gang. Du må ikke injicere dig selv eller en anden, før du er blevet oplært i injektion af lægemidlet.

- Indfør kanylen i mavens (abdomens), lårets eller overarmens fedtvæv.
- Injicer lægemidlet et forskelligt sted hver gang.
- Brug kun hver fyldt injektionssprøjte med TAKHZYRO én gang.

### **Hvis du har brugt for meget TAKHZYRO**

Fortæl det til lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du har brugt for meget TAKHZYRO.

### **Hvis du har glemt at bruge TAKHZYRO**

Hvis du har glemt en dosis TAKHZYRO, skal du injicere dosen snarest muligt. Den næste dosis skal muligvis tilpasses i forhold til den planlagte hyppighed for at sikre, at der går

- mindst 10 dage mellem hver dosis for patienter, der får en dosis hver 2. uge
- mindst 17 dage mellem hver dosis for patienter, der får en dosis hver 3. uge
- mindst 24 dage mellem hver dosis for patienter, der får en dosis hver 4. uge.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du er i tvivl om, hvornår TAKHZYRO skal injiceres efter en glemt dosis.

### **Hvis du holder op med at bruge TAKHZYRO**

Det er vigtigt, at du bliver ved med at injicere TAKHZYRO som anvist af din læge, selv om du får det bedre. Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## **4. Bivirkninger**

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hvis du har en alvorlig allergisk reaktion over for TAKHZYRO med symptomer som udslæt, trykken for brystet, hivende vejrtrækning eller hurtige hjerteslag, skal du **straks** kontakte lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Hvis du oplever nogen af nedenstående bivirkninger, skal du kontakte lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

### **Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer):**

- Reaktionen på injektionsstedet – symptomerne omfatter smerter, rødmen på huden, blå mærker, ubehag, hævelse, blødning, kløe, fortykkelse af huden, snurren, varme og udslæt.

### **Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer):**

- Allergiske reaktioner, herunder kløe, ubehag og snurren i tungen
- Svimmelhed, mathed
- Hævet hududslæt
- Muskelsmerter
- Blodtests viser ændringer i leveren

### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

## 5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på etiketten og pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

### TAKHZYRO 300 mg injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte

Opbevares i køleskab (2 °C-8 °C). Må ikke nedfryses. Opbevar den fyldte injektionssprøjte i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Fyldte injektionssprøjter kan opbevares ved temperaturer under 25 °C i en enkelt periode på 14 dage, men ikke efter udløbsdatoen.

Sæt ikke TAKHZYRO tilbage i køleskabet efter opbevaring ved stuetemperatur.

Når en fyldt injektionssprøjte fra en multipakning tages ud af køleskabet, skal de resterende fyldte injektionssprøjter sættes tilbage i køleskabet til senere brug ved behov.

Brug ikke lægemidlet, hvis der er tegn på nedbrydning, såsom partikler i den fyldte injektionssprøjte, eller hvis injektionsopløsningens farve er ændret.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

### **TAKHZYRO indeholder:**

- Aktivt stof: lanadelumab. Hver fyldt injektionssprøjte indeholder 300 mg lanadelumab i 2 ml opløsning.
- Øvrige indholdsstoffer: dinatriumphosphatdihydrat, citronsyremonohydrat, histidin, natriumchlorid, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker – se punkt 2 "TAKHZYRO indeholder natrium".

### **Udseende og pakningsstørrelser**

TAKHZYRO er en klar, farveløs til svagt gul injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte.

TAKHZYRO fås som:

- en enkelt pakning indeholdende en 2 ml fyldt injektionssprøjte i en karton
- en enkelt pakning indeholdende to 2 ml fyldte injektionssprøjter i en karton
- multipakninger bestående af 3 kartoner, hvor hver karton indeholder to 2 ml fyldte injektionssprøjter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført

## **Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller**

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch  
Block 2 Miesian Plaza  
50-58 Baggot Street Lower  
Dublin 2  
D02 HW68  
Irland

### **Fremstiller**

Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch  
Block 2 Miesian Plaza  
50-58 Baggot Street Lower  
Dublin 2  
D02 HW68  
Irland

eller

Shire Pharmaceuticals Ireland Limited  
Blocks 2 & 3 Miesian Plaza  
50-58 Baggot Street Lower  
Dublin 2  
Irland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

Takeda Pharma A/S  
Tlf: +45 46 77 10 10  
medinfoEMEA@takeda.com

**Denne indlægsseddel blev senest ændret 03/2024.**

### **Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>. Der er også links til andre websteder om sjældne sygdomme og om, hvordan de behandles.

## **7. Brugsanvisning**

Det er vigtigt, at du har læst, forstået og følger brugsanvisningen, før du injicerer TAKHZYRO. Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du har spørgsmål.

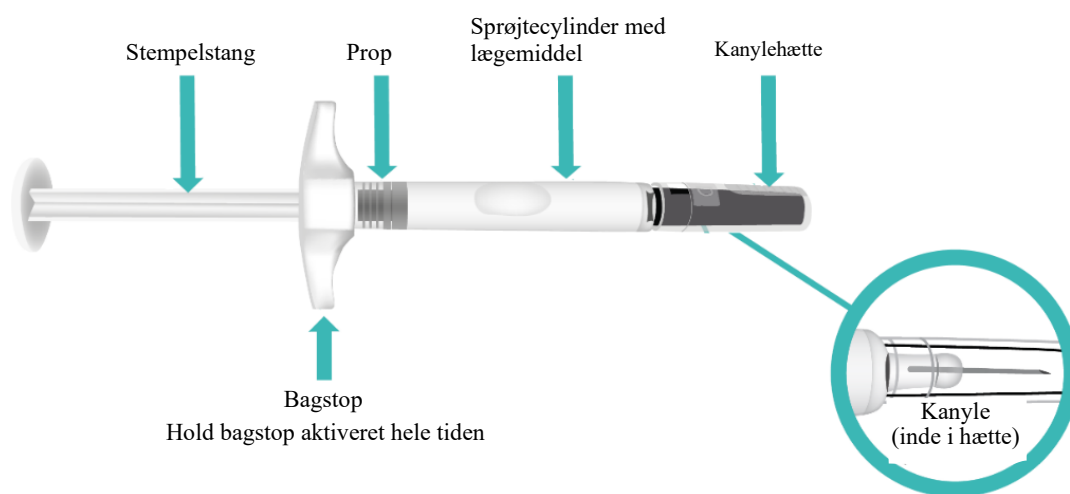
### **Anvendelsesformål**

TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte er et brugsklart, kanylebaseret injektionsudstyr med en fast dosis (300 mg/2 ml) til engangsbrug beregnet til subkutan administration af lægemidlet af sundhedspersoner, omsorgspersoner eller ved selvadministration (i tilfælde af patienter i alderen 12 år og derover).

### **Opbevaring af TAKHZYRO**

- Opbevar TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte i køleskabet ved 2 °C til 8 °C. **Må ikke** nedfryses.
- En fyldt injektionssprøjte fjernet fra køl skal opbevares under 25 °C og bruges inden for 14 dage. Sæt ikke TAKHZYRO tilbage i køleskabet efter opbevaring ved stuetemperatur.
- Når en fyldt injektionssprøjte fra en multipakning tages ud af køleskabet, skal de resterende fyldte injektionssprøjter sættes tilbage i køleskabet til senere brug ved behov.
- Opbevar TAKHZYRO i den originale karton for at beskytte den fyldte injektionssprøjte mod lys.
- Smid TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte ud, hvis den har været opbevaret uden for køleskab, nedfrosset eller ikke opbevaret i den originale karton for at beskytte mod lys.
- **Omryst ikke TAKHZYRO.**
- **Opbevar TAKHZYRO og alle lægemidler utilgængeligt for børn.**

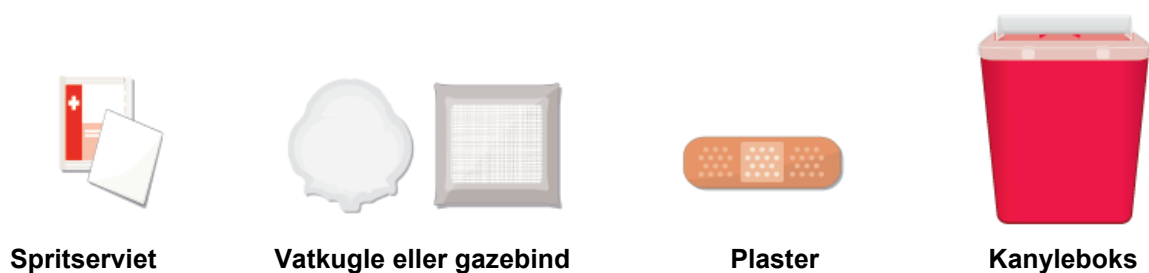
Dele af din TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte inden brug (figur A).



**Figur A: TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte**

### TRIN 1: Gør klar til din injektion

- Tag en spritserviet, vatkugle eller gazebind, plaster og en kanyleboks (**figur B**), og placer dem på en ren, flad overflade i et godt oplyst område. Disse artikler er ikke inkluderet i TAKHZYRO-pakningen.



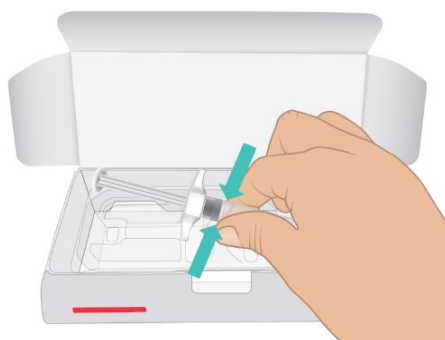
**Figur B: Artikler**

- Fjern TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte fra køleskabet.

- **Brug ikke** den fyldte injektionssprøjte TAKHZYRO, hvis forseglingen er åben eller ødelagt.
- **Lad den fyldte injektionssprøjte nå stuetemperatur i mindst 15 minutter, før du forbereder din injektion.**
- Dit lægemiddel er følsomt over for varme temperaturer. **Brug ikke** varmekilder såsom en mikroovn eller varmt vand til at opvarme din TAKHZYRO fyldte injektionssprøjte.
- **Fjern ikke** kanylehætten, før du er klar til at injicere.



- c. Åbn kartonen. Tag fat om injektionssprøjtens cylinder, og tag TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte ud af bakken (**figur C**).



**Figur C: Tag den fyldte injektionssprøjte ud**

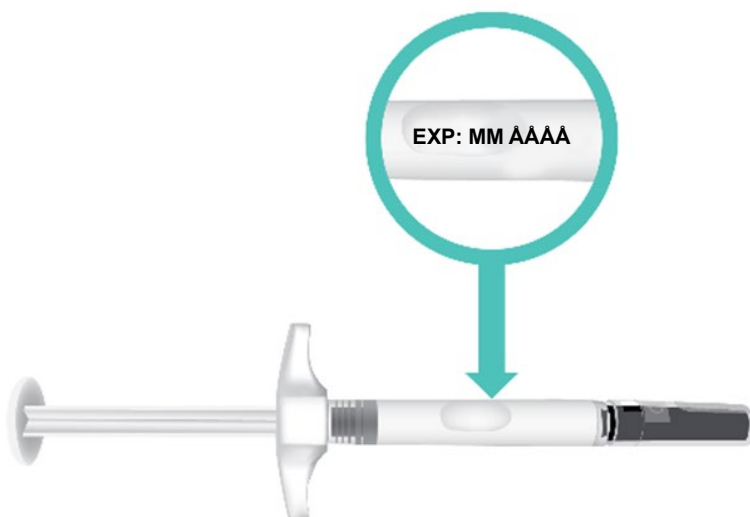
- d. Vask hænder med vand og sæbe (**figur D**). Tør hænderne helt.
- **Undlad** at røre ved **nogen** overflader eller kropsdele, efter at du har vasket hænder før injektionen.





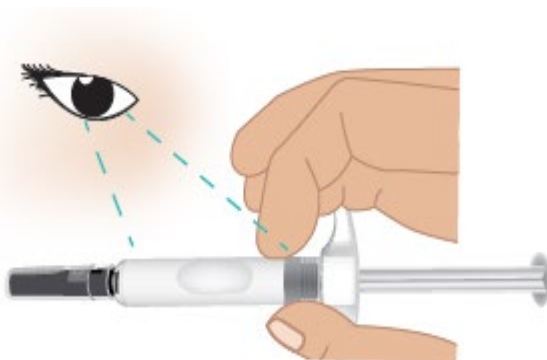
### Figur D: Vask hænder

- e. Kontrollér **udløbsdatoen (EXP)** på injektionssprøjtens cylinder (**figur E**).  
**Brug ikke** TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte, hvis udløbsdatoen er overskredet. Hvis udløbsdatoen for TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte er overskredet, skal du smide den fyldte injektionssprøjte ud i en kanyleboks og kontakte sundhedspersonalet.



Figur E: Udløbsdatoens placering

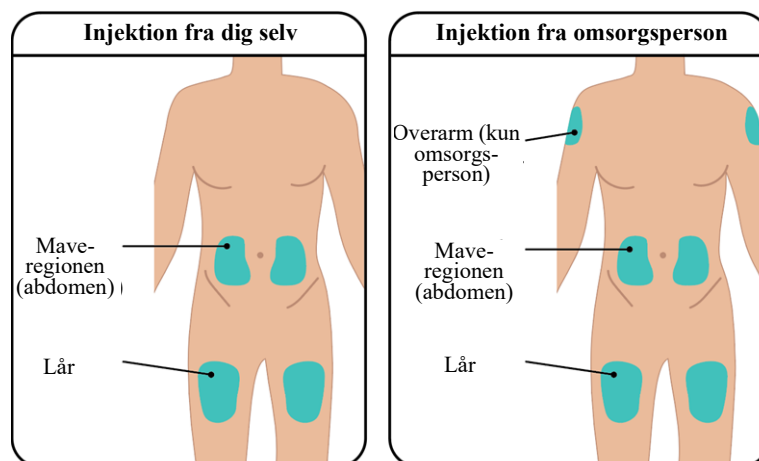
- f. **Undersøg** TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte for eventuelle skader, og vær sikker på, at lægemidlet er farveløst til svagt gult (**figur F**).
- **Brug ikke** produktet, hvis sprøjten er beskadiget – f.eks. revnet sprøjte.
  - **Brug ikke** TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte, hvis lægemidlet er misfarvet, uklart eller der er flager eller partikler i det.
  - Du ser muligvis luftbobler i TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte. Dette er normalt og påvirker ikke din dosis.
- Kontakt sundhedspersonalet, hvis du ikke kan bruge den fyldte injektionssprøjte.



Figur F: Kontrollér den fyldte injektionssprøjte

## TRIN 2: Vælg og forbered dit injektionssted

- a. TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte må kun injiceres på følgende steder (**figur G**):
- maveregionen (abdomen)
  - lår
  - overarm (kun, hvis sundhedspersonalet eller en omsorgsperson giver dig injektionen).
    - **Injicer ikke** på et område af din krop, hvor huden er irriteret, rødmosseset, forslået eller inficeret.
    - Det område, du vælger til injektion, skal være mindst 5 cm væk fra eventuelle ar eller din navle.



**Figur G: Injektionssteder**

### Vigtigt:

Skift injektionssted for at holde huden sund. Hver ny injektion skal gives mindst 3 cm fra det sidste sted, du brugte.

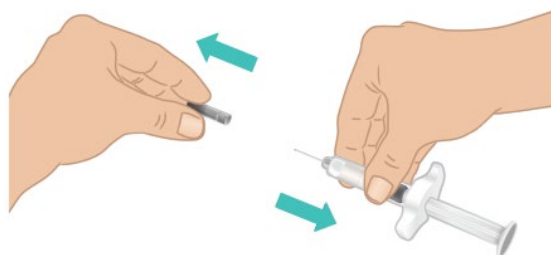
- b. Rengør injektionsstedet med en spritserviet, og lad det tørre helt (**figur H**).
- **Vift eller pust ikke** på det rene sted.
  - **Rør ikke** ved dette område igen, før du giver din injektion.



**Figur H: Rengør injektionsstedet**

- c. Hold den midterste del af TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte fast med den ene hånd, og træk forsigtigt kanylehætten lige af med den anden hånd. Smid kanylehætten i skraldespanden eller kanyleboksen (**figur I**).
- **Undlad** at røre ved eller trykke på stempelstangen, før du er klar til at injicere.
  - **Sæt ikke** hætten på din TAKHZYRO fyldte injektionssprøjte igen, for at undgå at du stikker dig på kanylen.
  - **Brug ikke** TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte, hvis den har været tabt uden kanylehætten på.

- Brug ikke TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte, hvis kanylen ser beskadiget eller bøjet ud.
- **Rør ikke** ved kanylen, og lad ikke kanylen røre noget.



**Figur I: Fjern kanylehætten**

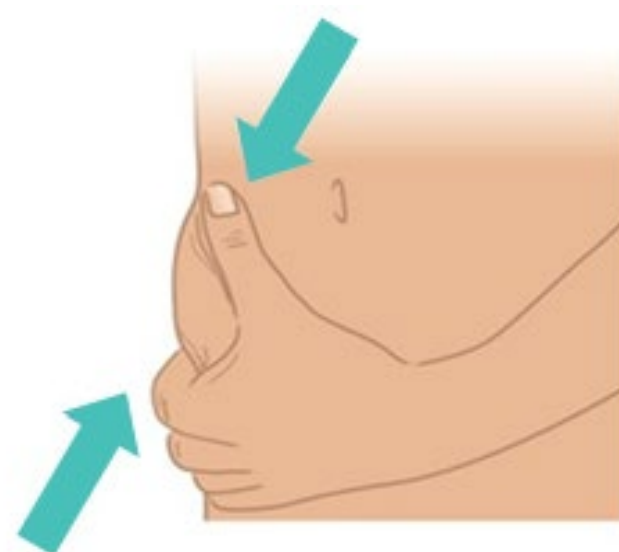
### TRIN 3: Injicer TAKHZYRO

- Tag TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte i den ene hånd som en blyant (**figur J**). Undgå at røre ved kanylen eller trykke på stemplet.



**Figur J: Tag fat om den fyldte injektionssprøjte**

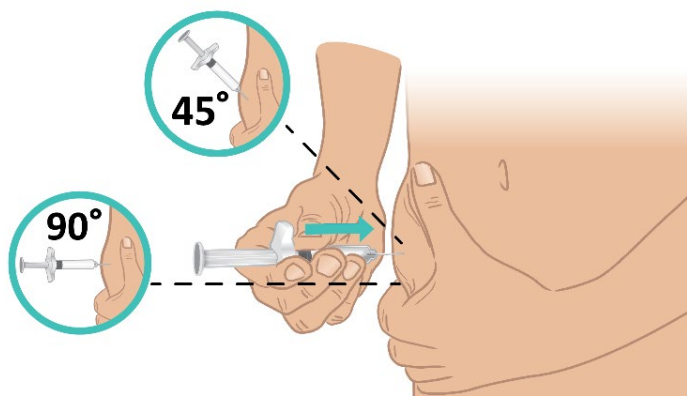
- Klem forsigtigt en hudfold på ca. 3 cm med din anden hånd på det rensede injektionssted.
  - Bliv ved med at klemme, indtil injektionen er udført, og kanylen er fjernet (**figur K**).



**Figur K: Klem en hudfold på 3 cm**

- c. Med en hurtig, kort bevægelse skubbes kanylen helt ind i huden i en vinkel på 45-90 grader. Sørg for at holde kanylen på plads (**figur L**).

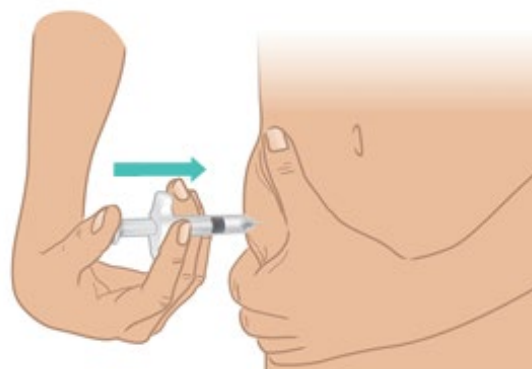
**Vigtigt:** Injicer direkte ind i fedtlaget under huden (subkutan injektion).



**Figur L: Skub kanylen ind i huden**

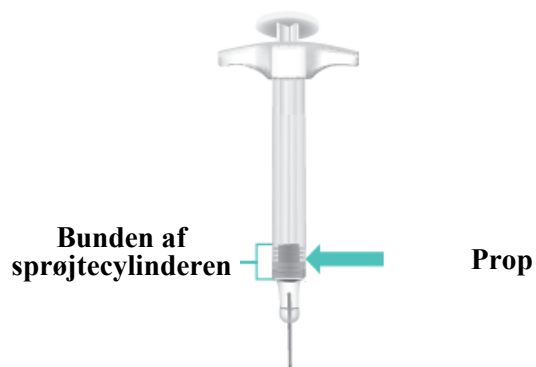
- d. **Tryk langsomt stemplet helt ned, indtil det stopper (figur M).**  
e. Træk langsomt kanylen tilbage mens du holder sprøjten i samme vinkel. Slip forsigtigt hudfolden.

**Vigtigt:** **Tag ikke** kanylen ud, før alt lægemidlet er injiceret, og injektionssprøjtes cylinder er tom.



**Figur M: Skub stemplet helt ned**

Når injektionen er færdig, kan du se proppen i bunden af cylinderen (**figur N**).



**Figur N: Proppen er i bunden af sprøjtecyllinderen**

- f. Tryk om nødvendigt en vatkugle eller gazebind ind over injektionsstedet, og hold på det i 10 sekunder.
- **Gnid ikke** på injektionsstedet. Du kan opleve en mindre blødning. Det er normalt.
  - Dæk injektionsstedet med et plaster om nødvendigt.
- g. Smid din brugte TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte væk.
- Læg din brugte TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte i en kanyleboks øjeblikkeligt efter brug (**figur O**).
  - **Sæt ikke** hættten på kanylen igen for at undgå en nålestikskade.
  - **Genbrug ikke** TAKHZYRO fyldt injektionssprøjte og nogen af dine injektionsartikler.
  - **Rør ikke** ved kanylen.

**Vigtigt: Opbevar altid kanyleboksen utilgængeligt for børn.**



**Figur O: Smid ud i en kanyleboks**