

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### Dénomination du médicament

**Trodelvy 200 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion**  
sacituzumab govitecan

### Encadré

▼ 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.

- **Ce médicament n'ayant pas encore obtenu d'Autorisation de Mise sur le Marché (AMM) dans l'indication pour laquelle vous allez être traité, son utilisation est autorisée à titre dérogatoire dans le cadre d'une Autorisation d'Accès Précoce (AAP) et est soumise à une surveillance étroite exercée par les autorités de santé, concernant notamment les effets indésirables qu'il peut provoquer.**
- **Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament :** elle contient des informations importantes pour votre traitement.
- **Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.**
- Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait lui être nocif, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un des effets indésirables mentionnés comme grave, ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.
- Vous pouvez également signaler vous-même cet effet indésirable.

### Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE TRODELVY ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : L01FX17.

Trodelvy est un médicament anticancéreux dont la substance active est le sacituzumab govitecan. Une partie du médicament est un anticorps monoclonal qui se lie spécifiquement à une protéine présente sur la surface des cellules du cancer du sein, appelée Trop-2. L'autre partie active de Trodelvy est le SN-38, une substance qui peut tuer les cellules cancéreuses. Une fois que le médicament s'est lié aux cellules cancéreuses, le SN-38 pénètre ensuite dans les cellules cancéreuses et les détruit, aidant ainsi à combattre votre cancer.

**Trodelvy est utilisé pour traiter chez l'adulte un type de cancer appelé cancer du sein à récepteurs hormonaux positifs (RH+) et à récepteurs du facteur de croissance épidermique humain 2 négatifs (HER2-).** Trodelvy doit uniquement être utilisé après que les patients ont essayé un traitement comprenant une hormonothérapie anticancéreuse et au moins deux autres chimiothérapies pour le cancer métastaté.

Ce médicament est utilisé quand il n'est pas possible de retirer la tumeur par chirurgie, parce qu'elle s'est étendue à l'extérieur du sein (cancer localement avancé) ou s'est disséminée dans l'organisme (métastaté).

Adressez-vous à votre médecin ou votre infirmier/ère si vous avez des questions sur le mode d'action de Trodelvy ou sur la raison pour laquelle ce médicament vous a été prescrit.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TRODELVY ?

**Ne prenez jamais Trodelvy** si vous êtes **allergique** au **sacituzumab govitecan** ou à l'un des autres **composants** de ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). Si vous pensez que vous pourriez être allergique, demandez conseil à votre médecin.

## **Avertissements et précautions**

### Réactions à la perfusion

Trodelvy est administré par perfusion dans une veine. Certaines personnes peuvent développer des réactions liées à la perfusion qui peuvent être sévères ou engager le pronostic vital. **Consultez d'urgence un médecin** si vous présentez l'un des signes et symptômes suivants de **réaction à la perfusion** :

- démangeaisons
- apparition soudaine de bosses rouge pâle ou de plaques (papules) gonflées sur la peau
- fièvre
- frissons intenses soudains accompagnés d'une sensation de froid
- transpiration excessive
- difficultés respiratoires et sifflement respiratoire
- douleur dans la poitrine, palpitations cardiaques

Votre médecin pourra vous administrer des médicaments avant Trodelvy pour aider à atténuer les symptômes. Pendant chaque perfusion et dans les 30 minutes qui suivent, vous serez surveillé(e) attentivement pour détecter tout signe ou symptôme de réactions à la perfusion. Votre médecin arrêtera la perfusion, ou en réduira la vitesse, si vous développez une réaction à la perfusion grave.

### Neutropénie

Ce médicament peut entraîner une neutropénie, une anomalie caractérisée par un trop faible nombre de neutrophiles (un type de globules blancs) dans le sang, ce qui augmente le risque d'infections. Ces infections peuvent être sévères et engager le pronostic vital. **Consultez d'urgence un médecin** si vous présentez les signes et symptômes suivants de **neutropénie ou d'infections** :

- fièvre (température de 38,5°C ou plus)
- frissons ou sueurs
- mal de gorge, plaies dans la bouche, ou douleur dentaire
- douleur à l'estomac
- douleur dans la région anale
- douleur ou brûlure en urinant ou besoin plus fréquent d'uriner
- diarrhée ou lésions autour de l'anus
- toux ou essoufflement

Votre médecin demandera des prises de sang pour surveiller les taux de neutrophiles dans votre sang. Vous ne recevrez pas Trodelvy si les taux de neutrophiles sont inférieurs à un certain niveau à J1 ou J8 d'un cycle de traitement.

Votre médecin ajustera la dose du médicament si vous présentez une neutropénie sévère.

### Diarrhée

**Consultez d'urgence un médecin** si vous souffrez de **diarrhée sévère** pendant l'administration de Trodelvy.

Votre traitement par Trodelvy sera reporté jusqu'à ce que votre diarrhée se soit améliorée. Vous recevrez du lopéramide pour traiter votre diarrhée, tant que vous n'avez pas d'infection. Si nécessaire, vous serez également réhydraté.

Votre médecin peut aussi vous administrer un médicament, comme l'atropine, pour soulager les crampes d'estomac, la diarrhée et la salivation excessive avant votre prochaine perfusion de Trodelvy.

Votre diarrhée peut entraîner une déshydratation et une lésion rénale subite. Si vous constatez des urines foncées ou une baisse de volume de vos urines, parlez-en à votre médecin.

### Nausées et vomissements

Ce médicament peut provoquer des nausées et des vomissements. **Consultez d'urgence un médecin** si vous souffrez de **nausées et vomissements sévères** pendant le traitement par Trodelvy.

Votre médecin vous donnera certains médicaments avant votre traitement anticancéreux, ainsi qu'entre les séances de perfusion, pour atténuer les nausées et les vomissements. Vous **ne recevrez pas** Trodelvy si vous avez des **nausées et vomissements sévères**. Trodelvy ne sera réadministré

que lorsque les symptômes auront été contrôlés.

#### Patients porteurs de la mutation UGT1A1\*28

Certains patients sont plus susceptibles de présenter certains effets indésirables du médicament en raison de leurs caractéristiques génétiques. Si vous présentez une mutation UGT1A1\*28, votre corps dégrade le médicament plus lentement. Cela signifie que vous êtes plus susceptible de développer certains effets indésirables (comme une neutropénie, avec ou sans fièvre, et un faible taux de globules rouges dans le sang [anémie]) que les personnes non porteuses de ce gène. Les personnes porteuses du gène UGT1A1\*28 seront suivies attentivement par leur médecin.

#### **Avant de recevoir Trodelvy, informez votre médecin ou votre infirmier/ère si vous :**

- avez des problèmes de foie
- avez des problèmes de reins
- êtes une femme en âge de procréer (voir « Grossesse », « Contraception masculine et féminine » et « Allaitement »)
- prenez des médicaments pour traiter d'autres maladies (voir « Autres médicaments et Trodelvy »)
- avez présenté des problèmes après une quelconque perfusion dans le passé.

Pendant votre traitement par Trodelvy, votre médecin vous surveillera attentivement pour détecter d'éventuels effets indésirables. Si vous présentez des effets indésirables graves, votre médecin pourra vous donner d'autres médicaments pour traiter ces effets, ces médicaments pourraient entraîner le besoin de modifier la dose de Trodelvy que vous recevez ou même d'arrêter le traitement par Trodelvy.

Voir à la rubrique 4 la liste de tous les effets indésirables possibles liés à Trodelvy.

#### **Enfants et adolescents**

Trodelvy ne doit pas être administré aux enfants et adolescents de moins de 18 ans, car il n'existe pas d'informations sur la manière dont il agit dans ces populations.

#### **Autres médicaments et Trodelvy**

Prévenez votre médecin si vous prenez, avez pris récemment ou seriez amené(e) à prendre **tout autre médicament**.

Certains médicaments peuvent modifier l'action de Trodelvy et augmenter le taux de substance active de Trodelvy dans votre sang, ce qui augmente le risque de développer des effets indésirables. Ces médicaments sont :

- **propofol**, administré comme anesthésique en chirurgie.
- **kétoconazole**, utilisé pour traiter les infections fongiques.
- **inhibiteurs de tyrosine kinase** utilisés pour traiter le cancer (médicaments finissant par « nib »).

Certains médicaments peuvent diminuer le taux de substance active de Trodelvy dans votre sang, ce qui diminue ses effets :

- **carbamazépine** ou **phénytoïne** utilisés pour traiter l'épilepsie.
- **rifampicine** utilisée pour traiter la tuberculose.
- **ritonavir** ou **tipranavir** utilisés pour traiter le VIH.

#### **Grossesse**

Trodelvy **ne doit pas être utilisé** pendant la grossesse car il peut nuire au bébé. Prévenez immédiatement votre médecin si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse.

#### **Contraception masculine et féminine**

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement par Trodelvy et pendant les 6 mois après la dernière dose de Trodelvy.

Les hommes qui ont des partenaires féminines en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement et pendant les 3 mois après la dernière dose de Trodelvy.

#### **Allaitement**

**Ne pas allaiter** pendant le traitement par Trodelvy et pendant 1 mois après la dernière dose. On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel et pourrait nuire au bébé.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Trodelvy peut altérer votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines, par exemple sensation vertigineuse, fatigue. Il convient donc d'être prudent(e) si vous conduisez ou si vous utilisez des outils ou des machines après avoir reçu Trodelvy.

## 3. COMMENT PRENDRE TROELVY ?

Trodelvy vous sera administré uniquement par votre médecin ou par un(e) infirmier/ère habitué(e) à utiliser des traitements anticancéreux.

Il est important que votre médecin ou l'infirmier/ère spécialisé(e) dans vos soins ait confirmé que vous pouvez prendre ce médicament, en effectuant une analyse de sang avant le traitement.

### Médicaments administrés avant le traitement par Trodelvy

Certains médicaments vous seront administrés avant de recevoir Trodelvy, pour atténuer les réactions à la perfusion et de possibles nausées et vomissements. Votre médecin décidera des médicaments dont vous pouvez avoir besoin, et de leur dose.

### Quelle dose de Trodelvy allez-vous recevoir

Le traitement pour votre cancer est renouvelé en cycles de 21 jours (3 semaines). La dose recommandée de Trodelvy est de **10 mg par kg de poids corporel** au début de chaque cycle (à J1 de chaque cycle), puis de nouveau une semaine plus tard (à J8 de chaque cycle).

### Comment prendre votre médicament

Un médecin ou un(e) infirmier/ère vous administrera le médicament via une perfusion intraveineuse (goutte à goutte dans une veine).

**Première perfusion** : la première perfusion durera 3 heures.

**Deuxième perfusion et suivantes** : les autres perfusions dureront 1 à 2 heures, si la première s'est déroulée sans incident.

Votre médecin ou votre infirmier/ère vous surveillera pour détecter d'éventuels signes et symptômes de réactions à la perfusion, pendant chaque perfusion et pendant les 30 minutes qui suivent.

### Réactions à la perfusion

Votre médecin réduira la vitesse de perfusion de votre médicament si vous faites une réaction liée à la perfusion. Si cette réaction devait engager le pronostic vital, la perfusion sera arrêtée. Voir rubrique 2.

### Dose de médicament en cas d'apparition de certains effets indésirables

Votre médecin peut modifier la dose ou arrêter la perfusion si vous présentez certains effets indésirables. Voir rubrique 4.

### **Si vous avez reçu plus de Trodelvy que vous n'auriez dû**

Comme la perfusion vous est administrée par votre médecin ou par une équipe expérimentée, un surdosage est peu probable. Si, par inadvertance, vous recevez plus de médicament que vous n'auriez dû, votre médecin vous surveillera et vous donnera un traitement supplémentaire si nécessaire.

### **Si vous oubliez une dose de Trodelvy**

Si vous oubliez ou manquez votre rendez-vous, appelez votre médecin ou votre centre de traitement pour prendre un autre rendez-vous dans les meilleurs délais. N'attendez pas jusqu'à la visite suivante programmée. Pour que le traitement soit complètement efficace, il est très important de ne pas manquer une dose.

### **Si vous arrêtez le traitement par Trodelvy**

Vous ne devez pas arrêter le traitement avant le terme prévu sans en parler d'abord avec votre médecin.

Le traitement du cancer du sein par Trodelvy exige normalement un certain nombre de perfusions. Le nombre de perfusions que vous devrez recevoir dépendra de votre réponse au traitement. Par conséquent, vous devez continuer de recevoir Trodelvy même si vos symptômes s'améliorent, et ce jusqu'à ce que votre médecin décide que Trodelvy peut être arrêté. Si le traitement est arrêté trop tôt, vos symptômes risquent de réapparaître.

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

##### Effets indésirables graves

**Consultez d'urgence un médecin si vous présentez l'un des effets indésirables graves et très fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) suivants.**

- **Neutropénie (diminution du nombre de globules blancs)** qui peut provoquer les signes et symptômes suivants :
  - fièvre (température corporelle de 38,5°C ou plus) : on parle de neutropénie fébrile
  - frissons ou sueurs
  - mal de gorge, plaies dans la bouche, ou douleur dentaire
  - douleur à l'estomac
  - douleur dans la région anale ou lésions autour de l'anus
  - douleur ou brûlure en urinant ou besoin fréquent d'uriner
  - diarrhée
  - toux ou essoufflement
- **Diarrhée** (même sans autres signes)
- **Réactions d'hypersensibilité (y compris réactions à la perfusion)** qui peuvent provoquer les signes et symptômes suivants :
  - gonflement des lèvres, de la langue, des yeux, de la gorge ou du visage
  - gonflements ou éruption cutanée en relief, avec rougeurs et démangeaisons
  - apparition soudaine de bosses rouge pâle ou de plaques (papules) gonflées sur la peau
  - fièvre
  - crise soudaine de frissons intenses accompagnés d'une sensation de froid
  - transpiration excessive
  - sifflement respiratoire, serrement dans la poitrine ou la gorge, souffle court, sensations vertigineuses, sensation d'évanouissement, essoufflement
  - douleur dans la poitrine, palpitations cardiaques
- **Nausées, vomissements**

##### Autres effets indésirables possibles

Les autres effets indésirables sont mentionnés ci-dessous. Si l'un d'entre eux devient sévère ou grave, informez immédiatement votre médecin.

##### Très fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10)

- sensation de brûlure en urinant et besoin fréquent et urgent d'uriner
- toux, mal de gorge, nez qui coule, maux de tête et éternuements
- manque de globules rouges (anémie)
- diminution du nombre de globules blancs (lymphocytes ou leucocytes)
- perte d'appétit
- faible taux de potassium ou de magnésium dans le sang
- troubles du sommeil
- sensations vertigineuses
- essoufflement
- constipation, douleur à l'estomac
- perte de cheveux, éruption cutanée, démangeaisons sur tout le corps
- douleurs dans le dos, douleurs aux articulations
- fatigue

##### Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- frissons, fièvre, sensation générale de malaise, pâleur ou décoloration de la peau, essoufflement dû à un passage massif de bactéries dans la circulation sanguine (sepsis)
- infection des poumons (pneumonie)
- nez bouché, douleur du visage, sifflement respiratoire
- toux quinteuse qui peut produire des sécrétions claires, jaune-gris ou verdâtres
- symptômes pseudo-grippaux, herpès buccal

- diminution du nombre de plaquettes, pouvant entraîner des saignements et des hématomes (thrombopénie)
- augmentation du taux de glucose dans le sang
- diminution de l'eau corporelle
- diminution du taux de phosphates, de calcium ou de sodium dans le sang
- anxiété
- modification du goût
- hypotension artérielle
- saignement de nez, toux réflexe déclenchée par l'écoulement de mucus dans la gorge
- inflammation de l'intestin grêle et du côlon (colite)
- inflammation et plaies dans la bouche, douleur dans la région supérieure de l'estomac, reflux, ballonnements
- assombrissement de la peau, problèmes de peau acnéiformes, sécheresse de la peau
- douleurs musculaires dans la poitrine, spasmes musculaires
- présence de sang dans les urines, excès de protéines dans les urines
- frissons
- perte de poids
- augmentation d'enzymes appelées phosphatase alcaline ou lactate-déshydrogénase, anomalies des tests sanguins liés à la coagulation

**Peu fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- inflammation de l'intestin grêle (entérite)

#### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à 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 via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## **5. COMMENT CONSERVER TRODELVY ?**

Trodelvy sera conservé par des professionnels de santé à l'hôpital ou à la clinique où vous recevez le traitement. Les détails de conservation sont les suivants :

- 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.
- Conserver le flacon dans l'emballage extérieur à l'abri de la lumière.
- Une fois reconstitué et dilué, si le produit n'est pas utilisé immédiatement, la poche de perfusion contenant la solution diluée peut être conservée au réfrigérateur (2°C – 8°C) pendant 24 heures au maximum, à l'abri de la lumière.
- N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que la solution reconstituée est trouble ou a une coloration anormale.

Trodelvy est un médicament cytotoxique. Respectez les procédures spécifiques en vigueur pour la manipulation et l'élimination de ce type de produit.

## **6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

### **Ce que contient Trodelvy**

- La substance active est le sacituzumab govitecan. Un flacon de poudre contient 200 mg de sacituzumab govitecan. Après reconstitution, 1 mL de solution contient 10 mg de sacituzumab govitecan.
- Les autres composants sont l'acide 2-(N-morpholino) éthanosulfonique (MES), le polysorbate 80 et le tréhalose dihydraté.

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

Ce médicament se présente sous forme d'une poudre blanchâtre à jaunâtre pour solution à diluer pour perfusion, dans un flacon en verre. Chaque boîte contient 1 flacon.

## Titulaire de l'autorisation d'accès précoce

**GILEAD SCIENCES SAS**  
65 QUAI GEORGES GORSE  
92100 BOULOGNE-BILLANCOURT

## Exploitant de l'autorisation d'accès précoce

**GILEAD SCIENCES SAS**  
65 QUAI GEORGES GORSE  
92100 BOULOGNE-BILLANCOURT

## Fabricant

**BSP PHARMACEUTICALS S.P.A.**  
VIA APPIA KM 65,561  
04013 LATINA SCALO (LT)  
ITALIE

## La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

{MM/AAAA}>< {mois AAAA}.

---

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

Trodelvy est un médicament cytotoxique. Respectez les procédures spécifiques en vigueur pour la manipulation et l'élimination de ce type de produit.

Ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments à l'exception de ceux mentionnés ci-dessous.

#### Reconstitution

- Calculer la dose requise (mg) de Trodelvy, en fonction du poids du patient au début de chaque cycle de traitement (ou plus fréquemment si le poids du patient a varié de plus de 10 % depuis la perfusion précédente).
- Laisser le nombre requis de flacons revenir à température ambiante (20°C – 25°C).
- À l'aide d'une seringue stérile, injecter lentement 20 mL d'une solution injectable de chlorure de sodium à 9 mg/mL (0,9 %) dans chaque flacon. La concentration finale est de 10 mg/mL.
- Remuer délicatement les flacons et laisser dissoudre pendant 15 minutes. Ne pas agiter. Le produit doit être examiné visuellement pour rechercher la présence de particules ou d'une coloration anormale avant l'administration. La solution doit être exempte de particules visibles, limpide et jaune. Ne pas utiliser la solution reconstituée si elle est trouble ou présente une coloration anormale.
- Utiliser immédiatement pour préparer une solution diluée pour perfusion.

#### Dilution

- Calculer le volume de solution reconstituée nécessaire pour obtenir la dose appropriée en fonction du poids du patient.
- Déterminer le volume final de solution de perfusion pour administrer la dose appropriée, dans une fourchette de concentrations 1,1 mg/mL à 3,4 mg/mL de sacituzumab govitecan.
- Retirer et jeter de la poche de perfusion finale le volume de solution injectable de chlorure de sodium 9 mg/mL (0,9 %) qui correspond au volume nécessaire de la solution reconstituée.
- Retirer la quantité calculée de solution reconstituée du (des) flacon(s), au moyen d'une seringue. Jeter toute portion inutilisée restant dans le(s) flacon(s).
- Pour minimiser la formation de mousse, injecter lentement le volume requis de solution reconstituée dans une poche de perfusion en chlorure de polyvinyle, en polyoléfine (polypropylène et/ou polyéthylène) ou en éthylène-acétate de vinyle. Ne pas agiter le contenu.

- Si nécessaire, ajuster le volume dans la poche de perfusion avec une solution injectable de chlorure de sodium 9 mg/mL (0,9 %), afin d'obtenir une concentration de 1,1 mg/mL à 3,4 mg/mL. Seule une solution injectable de chlorure de sodium 9 mg/mL (0,9 %) doit être utilisée, car la stabilité du produit reconstitué n'a pas été vérifiée avec d'autres solutions pour perfusion.
- Si elle n'est pas utilisée immédiatement, la poche de perfusion contenant la solution diluée peut être conservée au réfrigérateur (2°C – 8°C) pendant 24 heures au maximum, à l'abri de la lumière. Ne pas congeler. Après la mise au réfrigérateur, administrer la solution diluée à une température ambiante allant jusqu'à 25°C dans un délai maximum de 8 heures (y compris la durée de la perfusion).

#### Administration

- Trodelvy doit être administré en perfusion intraveineuse. Protéger la poche de perfusion de la lumière. La poche de perfusion doit être recouverte pendant l'administration, jusqu'à ce que la perfusion soit terminée. Il n'est pas nécessaire de recouvrir les tubulures de perfusion ou d'utiliser des tubulures opaques pendant la perfusion.
- Il est possible d'utiliser une pompe à perfusion.
- Trodelvy ne doit pas être mélangé, ou administré en perfusion, avec d'autres médicaments.
- Au terme de la perfusion, rincer les tubulures avec 20 mL de solution injectable de chlorure de sodium 9 mg/mL (0,9 %).

#### Élimination

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.