



LUTATHERA^{MD}
(lutécium (¹⁷⁷Lu) oxodotréeotide injectable)

Votre guide pour un traitement par LUTATHERA^{MD}

 **NOVARTIS**



Votre professionnel de la santé vous a remis ce guide afin de vous renseigner au sujet de LUTATHERA.

Ce guide vous offrira des réponses à quelques-unes de vos questions au sujet de LUTATHERA. Il n'est toutefois pas conçu pour remplacer les conseils prodigués par votre professionnel de la santé. Consultez toujours votre professionnel de la santé lorsque vous avez des questions. Veuillez consulter la Monographie de produit pour connaître les dernières informations relatives à l'innocuité, disponibles aux adresses suivantes : <https://health-products.canada.ca/dpd-bdpp/index-eng.jsp>. La Monographie de produit peut également être obtenue en adressant un courriel à medinfo.canada@novartis.com ou en téléphonant au 1-800-363-8883.

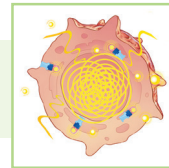
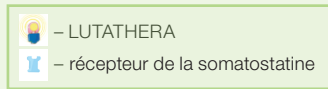
Qu'est-ce que LUTATHERA?

LUTATHERA est un médicament radiopharmaceutique utilisé pour le traitement de certaines tumeurs neuroendocrines gastro-entéro-pancréatiques (TNE-GEP) qui ont des récepteurs de la somatostatine, qui ne peuvent pas être complètement enlevées de votre corps par la chirurgie, qui se sont propagées dans votre corps et qui ne répondent plus à votre traitement actuel.

LUTATHERA est administré par perfusion à des patients ambulatoires traités en milieu hospitalier.

Comment LUTATHERA agit-il?

La tumeur a besoin de certaines protéines (récepteurs de la somatostatine) à la surface de ses cellules pour que le médicament agisse.



1) LUTATHERA se lie aux récepteurs de la somatostatine situés à la surface des cellules tumorales

2) La libération de radioactivité directement au niveau de la cellule tumorale entraîne la mort de celle-ci

L'utilisation de LUTATHERA implique une exposition à la radioactivité. Vos médecins ont estimé que le bénéfice clinique que vous obtiendrez grâce à ce traitement par un produit radiopharmaceutique l'emporte sur les risques de toxicité liés aux radiations.

Comment LUTATHERA est-il administré?

Avant de commencer votre traitement par LUTATHERA, il importe d'informer votre professionnel de la santé de tout ce qui concerne votre maladie et votre état de santé, y compris :

- ✓ les symptômes que vous présentez.
- ✓ tout changement dans vos habitudes quotidiennes.
- ✓ vous êtes enceinte, vous allaitez ou vous planifiez de tomber enceinte.
- ✓ vous êtes un homme avec une partenaire en âge de procréer. Les hommes doivent utiliser une méthode de contraception efficace tout au long du traitement et pendant au moins 4 mois après la fin du traitement.
- ✓ tous les médicaments (médicaments d'ordonnance, vitamines, minéraux, suppléments naturels ou produits de médecine alternative) que vous prenez.
- ✓ vous êtes allergique à LUTATHERA ou à l'un des autres ingrédients contenus dans ce médicament.



Il est particulièrement important d'aviser votre professionnel de la santé si vous prenez un type de médicament appelé « analogue de la somatostatine ». Le cas échéant, vous pourriez devoir cesser de le prendre ou modifier votre traitement durant une courte période de temps avant qu'on vous administre LUTATHERA ainsi que pendant la durée de votre traitement. Si vous prenez des corticostéroïdes, assurez-vous également d'en aviser votre médecin.

Avant votre première perfusion

Avant de recevoir votre première perfusion de LUTATHERA, votre professionnel de la santé pourrait vous faire passer quelques tests afin de s'assurer que vous êtes prêt pour le traitement. Il examinera alors votre foie, vos reins et votre sang.

Selon les résultats, il pourrait reporter le traitement jusqu'à ce que vous soyez prêt à vous faire administrer LUTATHERA.



La journée du traitement

Vous vous rendez à l'hôpital où au cabinet de votre professionnel de la santé afin de vous faire administrer LUTATHERA. L'administration de LUTATHERA se déroule dans une zone contrôlée de l'hôpital, généralement dans le service de médecine nucléaire. Les médecins et le personnel infirmier qui travaillent dans cette zone sont formés spécialement pour utiliser des médicaments tels que LUTATHERA.

La perfusion

Rappel important: On vous demandera de boire beaucoup d'eau (1 verre par heure) avant, pendant et après la perfusion de LUTATHERA afin de pouvoir uriner toutes les heures le jour de la perfusion et le lendemain.

Boire beaucoup de l'eau vous aidera à éliminer le médicament radiopharmaceutique présent dans votre organisme.

LUTATHERA et médicaments concomitants :

LUTATHERA est surtout éliminé par les reins. Vous recevrez également une infusion d'acides aminés avant, pendant et après la perfusion de LUTATHERA. Les acides aminés sont des substances présentes dans de nombreux aliments et dans les muscles qui vous seront administrées afin de protéger vos reins. Ils pourraient provoquer des nausées et des vomissements.

Avec suffisant de temps (souvent environ 1 heure) avant de recevoir LUTATHERA :

Pour vous aider à vous préparer à la perfusion d'acides aminés, vous recevrez une injection d'antiémétiques avant le début du traitement afin d'aider à réduire les symptômes de nausées et de vomissements.

30 minutes avant qu'on ne vous administre LUTATHERA :

Avant votre traitement par LUTATHERA, une solution d'acides aminés vous sera administrée par perfusion intraveineuse.

La perfusion complète d'acides aminés durera au moins quatre heures. Elle se poursuivra tout le long de votre traitement par LUTATHERA ainsi qu'après celui-ci.

L'administration de LUTATHERA par perfusion :

Cette perfusion est administrée par voie intraveineuse et dure 30 minutes. La procédure de perfusion au complet dure environ cinq heures.



Après la perfusion

Parce que le traitement par LUTATHERA utilise des radiations, un professionnel de la santé vous informera lorsque vous pourrez quitter la zone contrôlée ou l'hôpital, généralement le service de médecine nucléaire.

Après votre dernière dose

Votre professionnel de la santé fera régulièrement des évaluations en laboratoire de votre foie, de vos reins et de votre sang après votre dernière dose de LUTATHERA.



Votre prochaine perfusion

Il est possible qu'on vous administre LUTATHERA 3 autres fois après votre première perfusion, pour un total de 4 doses. Ces doses seront administrées à intervalle de 8 semaines.

Entre chaque dose, votre professionnel de la santé fera de nouvelles évaluations en laboratoire de votre foie, de vos reins et de votre sang.

Après l'administration de LUTATHERA

Avant, pendant et après votre perfusion de LUTATHERA, on de boire beaucoup d'eau (1 verre par heure) afin de pouvoir uriner toutes les heures le jour de la perfusion et le lendemain pour aider à éliminer le médicament de votre organisme. Essayez de déféquer chaque jour, en utilisant un laxatif s'il le faut.

Puisque LUTATHERA est un traitement de médecine nucléaire, il y a certaines choses que vous devriez faire pour contribuer à minimiser l'exposition des membres de votre famille et du grand public aux radiations.

Parce que ce médicament est radiopharmaceutique, vous devrez suivre les instructions décrites ci-dessous pour aider à minimiser l'exposition des autres personnes aux radiations.

À l'hôpital :

- Pendant qu'on vous administrera LUTATHERA, vous serez tenu à l'écart des autres patients de l'hôpital afin de limiter leur exposition aux radiations.

Après avoir quitté l'hôpital :

Règle générale :

- Continuez de boire beaucoup d'eau (1 verre par heure) afin de pouvoir uriner toutes les heures le jour de la perfusion et le lendemain pour aider à éliminer le médicament de votre organisme. Essayez de déféquer chaque jour, utilisez un laxatif si nécessaire.
- Vous devez éviter tout contact étroit avec les personnes qui vivent avec vous et vous devriez essayer de maintenir une distance d'au moins 1 mètre pendant 7 jours après avoir reçu LUTATHERA.
- Lorsque vous êtes en présence des personnes avec lesquelles vous habitez pendant une période prolongée, vous devez maintenir une distance d'au moins 2 mètres avec elles.

Contacts avec des enfants et des femmes enceintes :

- Vous devez limiter les contacts étroits (moins de 1 mètre) avec les enfants et les femmes enceintes à moins de 15 minutes par jour pendant 7 jours après avoir reçu une dose de LUTATHERA. Votre professionnel de la santé peut vous donner des instructions supplémentaires pour vous aider à réduire le risque d'exposition des autres personnes aux radiations. Vous devriez toujours suivre les consignes de votre professionnel de la santé.

RESTRICTIONS APRÈS CHAQUE ADMINISTRATION DE LUTATHERA	NOMBRE DE JOURS
Recommandations pour la journée	
Évitez les contacts étroits (moins de 1 mètre) avec les personnes qui habitent avec vous. Lorsque vous êtes en présence de ces personnes pendant une période prolongée, vous devez maintenir une distance de 2 mètres avec ces elles.	7
Limitez les contacts étroits (moins de 1 mètre) avec les enfants et les femmes enceintes à moins de 15 minutes par jour.	7
Recommandations pour la nuit	
Ne dormez jamais dans la même chambre qu'une autre personne	7
Dormez dans une chambre autre que celle d'un enfant ou d'une femme enceinte	15

Conseils et renseignements utiles

Utilisation des toilettes :

- On vous demandera de boire suffisamment d'eau (1 verre par heure) pour pouvoir uriner toutes les heures le jour de la perfusion et le lendemain. Essayez d'aller à la selle tous les jours. Utilisez un laxatif si nécessaire. Ces mesures sont nécessaires pour vous aider à éliminer le médicament de votre organisme.
- Durant 7 jours après le traitement par LUTATHERA, utilisez les toilettes en position assise, même si vous êtes un homme, et utilisez du papier hygiénique chaque fois.
- Pendant 7 jours après le traitement par LUTATHERA, jetez le papier hygiénique ou les lingettes dans les toilettes et tirez la chasse d'eau.
- Pendant 7 jours après le traitement par LUTATHERA, jetez tous les mouchoirs en papier ou autres articles contenant des matières organiques, telles que du sang, de l'urine ou des selles dans les toilettes, immédiatement après les avoir utilisés.
- Pendant 7 jours après le traitement par LUTATHERA, certains articles, comme les serviettes hygiéniques et les pansements, ne doivent pas être jetés dans les toilettes. Ils doivent être placés dans des sacs à déchets en plastique destinés uniquement à cet usage, à part des ordures ménagères.
- Pendant 7 jours après le traitement par LUTATHERA, lavez-vous les mains chaque fois que vous utilisez les toilettes, pour éviter de contaminer les poignées de porte.

Douche :

- Prenez une douche tous les jours.
 - Il est recommandé de prendre une douche quotidienne au cours des 7 jours après un traitement par LUTATHERA.

Manipulation de la lessive :

- Lavez séparément tous les draps et les vêtements qui contiennent de la sueur, du sang ou de l'urine séparément du linge des autres membres de votre famille.
 - Un cycle de lavage standard, sans eau de Javel ni rinçage supplémentaire, est suffisant, séparé du linge des autres membres de votre ménage.

Prestataires de soins :

- Les personnes alitées ou à mobilité réduite recevront de préférence de l'aide d'un prestataire de soins.
- Il est recommandé que le prestataire de soins qui fournit une aide dans la salle de bain porte des gants jetables pendant les 7 jours suivant l'administration de votre traitement par LUTATHERA.
- Portez des gants jetables en plastique lorsque vous nettoyez tout équipement médical spécial (comme les cathéters, les poches de colostomie, les bassins de lit ou les buses à eau) qui pourrait être contaminé par vos fluides corporels, ainsi que lorsque vous les videz dans la cuvette des toilettes et les nettoyez ensuite.
- Si quelqu'un vous aide à nettoyer des vomissures, du sang, de l'urine ou des selles, cette personne doit porter des gants en plastique qui seront jetés dans un sac à déchets en plastique destiné uniquement à cet usage (veuillez communiquer avec votre prestataire de soins de santé pour obtenir de plus amples renseignements sur l'élimination des déchets).



Conseils et renseignements utiles

Recommandations concernant les déchets :

- **Gardez les sacs à ordures en plastique utilisés pour jeter les items que vous avez utilisés à l'écart des autres déchets.**
- **Gardez les sacs à l'écart des enfants et des animaux.**
- **Un membre du personnel de l'hôpital vous dira comment et quand vous débarrasser de ces sacs.**
 - **On pourrait vous demander de rapporter le sac à votre centre de traitement ou, après 70 jours, le sac peut être jeté comme les autres ordures ménagères.**

Allaitement :

Vous ne devez pas allaiter pendant votre traitement par LUTATHERA.

- Si un traitement par LUTATHERA est nécessaire pendant l'allaitement, l'enfant doit être sevré.

Contraception :

- Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une méthode de contraception efficace et éviter de débuter une grossesse pendant leur traitement par LUTATHERA et pendant 7 mois après avoir reçu la dernière dose.
- Si vous êtes un homme et avez une partenaire en âge de procréer, vous devez utiliser une méthode de contraception efficace pendant votre traitement par LUTATHERA et pendant au moins 4 mois après avoir terminé le traitement.

Effets secondaires qui pourraient être associés au traitement par LUTATHERA

Le traitement par LUTATHERA peut provoquer des effets secondaires. Si vous pensez présenter un effet secondaire, vous devez en informer votre médecin immédiatement. Il pourrait décider de modifier votre traitement ou de l'arrêter temporairement ou définitivement.

Mises en garde et précautions importantes

LUTATHERA ne doit être utilisé que par des professionnels de la santé ayant reçu une formation appropriée à cette fin ou étant autorisés à administrer des produits radiopharmaceutiques.

Une insuffisance rénale peut survenir chez les patients traités par LUTATHERA. Avisez votre médecin de tout problème de rein avant de recevoir LUTATHERA.

Dans de rares cas, un cancer du sang secondaire (syndrome myélodysplasique ou leucémie aiguë) peut survenir plusieurs années après la fin du traitement par LUTATHERA.

Quels sont les effets secondaires pouvant être associés à LUTATHERA?

Cette liste d'effets indésirables qui pourraient se manifester pendant votre traitement par LUTATHERA n'est pas exhaustive.

Si vous ressentez un effet indésirable qui ne figure pas dans cette liste, veuillez en aviser votre professionnel de la santé.

Effets indésirables très courants (peuvent toucher plus de 1 personne sur 10) :

- Nausées, vomissements (habituellement pendant les 24 premières heures)
- Douleur abdominale, ballonnement abdominal (distension abdominale)
- Diarrhée
- Fatigue (possiblement retardée de plus de 24 heures après le traitement)
- Diminution de l'appétit
- Anxiété
- Douleur (incluant au dos, bras, jambes, articulations, poitrine, os, côté, muscles ou cou)
- Mal de tête
- Étourdissements (vertiges)
- Rétention d'eau, enflure (habituellement dans les jambes)
- Bouffées de chaleur et rougeurs
- Hausse de la pression sanguine (hypertension)
- Perte des cheveux (alopécie)
- Toux
- Difficulté à respirer (dyspnée)
- Baisse du nombre de cellules sanguines : globules rouges (anémie), globules blancs (leucopénie ou lymphopénie ou neutropénie), plaquettes (thrombocytopénie), pancytopénie (baisse de plusieurs types de cellules sanguines)
- Changements des résultats d'analyses sanguines : hausse de la créatinine, hausse ou baisse du sucre dans le sang, baisse de l'albumine, hausse de l'acide urique, hausse ou baisse du calcium, hausse ou baisse du sodium, hausse ou baisse du potassium, hausse des taux d'enzymes hépatiques, hausse de la bilirubine

Effets indésirables courants (peuvent toucher de 1 personne sur 100 et jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Constipation
- Indigestion (dyspepsie), gaz (flatulences)
- Maux de bouche (stomatite)
- Faiblesse, manque d'énergie (léthargie)
- Fièvre, frissons, syndrome pseudo-grippal
- Douleur au site d'injection, réaction au site d'injection
- Réaction allergique (hypersensibilité)
- Spasmes musculaires, tremblements
- Sensation de picotement (paresthésie)
- Perte de poids
- Déshydratation, bouche sèche
- Altération du goût, changement de l'odorat
- Endormissement (sommolence), troubles du sommeil (insomnie)
- Évanouissement/perte de conscience (syncope), chutes
- Entorses, fractures
- Basse pression artérielle (hypotension)
- Bouffées de chaleur
- Éruption cutanée, démangeaisons et rougeurs de la peau, peau sèche
- Ecchymose (contusion)

- Respiration sifflante ou sifflement aigu
- Changement de la voix (dysphonie)
- Dépression
- Agitation
- Attaque de panique
- Vision double (diplopie)
- Bourdonnement dans les oreilles (acouphènes)
- Calculs rénaux
- Croissance des seins chez l'homme (gynécomastie)
- Déclin général de la santé physique
- Sentiment général d'inconfort, de maladie, d'anomalie ou de malaise
- Modification du nombre de cellules sanguines : augmentation du nombre de lymphocytes
- Changement dans les résultats des tests sanguins : diminution du magnésium, diminution de la vitamine D
- Difficulté à avaler (dysphagie)
- Mort due à la progression de la maladie ou de comorbidités sous-jacentes

Effets indésirables rares (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Perturbation de la démarche
- Confusion (désorientation)
- Délire
- Malnutrition

Fréquence indéterminée (le nombre de personnes touchées ne peut être estimé à partir des données disponibles) :

- Gonflement du visage/de la gorge et/ou difficultés à respirer (signes et symptômes d'angioœdème)

Pendant le traitement avec LUTATHERA, vous pourriez aussi subir des interventions médicales/chirurgicales :

Courants

- Transfusion sanguine

Peu courantes

- Pour drainer le liquide de la cavité péritonéale, l'espace entre la paroi abdominale et les organes (drainage de la cavité abdominale)
- Pour filtrer votre sang afin d'éliminer de votre corps des déchets nocifs, des sels minéraux excédentaires et de l'eau (dialyse)
- Pour insérer une endoprothèse
- Pour drainer les abcès
- Pour l'insertion d'un tube gastro-intestinal
- Pour recueillir des cellules souches de votre moelle osseuse (récolte de moelle osseuse)
- Pour éliminer les polypes à l'intérieur du côlon, également appelé gros intestin (polypectomie)

Effets secondaires possibles à la suite d'un traitement par LUTATHERA (suite)

LUTATHERA contribue à votre exposition cumulative à long terme aux radiations (les quantités de radiations qu'une personne reçoit de différentes sources sur une longue période). L'exposition cumulative aux radiations à long terme peut augmenter votre risque de développer de nouveaux cancers ainsi que le risque de vos enfants à naître d'avoir des anomalies héréditaires (transmises par voie de reproduction par un parent). LUTATHERA a été associé à un risque accru de cancers du sang.

Si vous ressentez l'un ou l'autre des effets secondaires très courants, courants ou peu courants, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Très courants

- Anémie (dont les signes sont faiblesse, pâleur, essoufflement, maux de tête, vertiges, palpitations cardiaques, baisse du nombre de globules rouges selon les résultats des analyses sanguines)

- Thrombopénie, lymphopénie, neutropénie, leucopénie, pancytopénie (notamment ecchymoses inhabituelles, saignements plus abondants que d'habitude après une blessure, fièvre, infections plus fréquentes)
- Problèmes rénaux incluant insuffisance rénale (modifications du débit urinaire, de la couleur de l'urine et des résultats des tests sanguins)
- Modifications du foie (variation des taux des enzymes hépatiques dans le sang)

Courants

- Problèmes cardiaques, y compris fibrillation auriculaire, palpitations (caractérisés par un rythme cardiaque irrégulier, un essoufflement, des douleurs à la poitrine), une angine de poitrine, un infarctus du myocarde (dont les signes sont une douleur à la poitrine, des douleurs dans les bras, le cou, la mâchoire, l'épaule, l'essoufflement, la transpiration), insuffisance cardiaque (définie par un essoufflement, l'enflure des jambes, des chevilles et des pieds, la toux et une respiration sifflante)
- Problèmes gastriques et gastro-intestinaux, notamment gastrite (caractérisée par des douleurs abdominales ou des ballonnements, des vomissements, une indigestion), ascite (accumulation de liquide dans l'abdomen), obstruction intestinale (dont les signes sont constipation, crampes et vomissements), saignements rectaux,

diverticulite (inflammation de l'intestin marquée par des douleurs abdominales, de la fièvre, des nausées), infection par Clostridium difficile (caractérisée par une diarrhée aqueuse et de la fièvre)

- Problèmes de foie, de la vésicule biliaire et des voies biliaires, notamment cholestase (diminution du flux biliaire), cholécystite (inflammation de la vésicule biliaire provoquée par une douleur au haut de l'abdomen), des calculs biliaires (provoquant une douleur au haut de l'abdomen), jaunisse (jaunissement des yeux et de la peau)
- Problèmes urinaires, y compris infections (dont les signes sont mictions fréquentes et/ou urgentes), présence de sang dans l'urine, incontinence
- Problèmes rénaux : enflure des reins
- Problèmes respiratoires, notamment rhinopharyngite (caractérisée par un nez bouché, des maux de gorge, de la fièvre, des courbatures), bronchite (caractérisée par de la toux, de la fièvre, des courbatures), infection des voies respiratoires inférieures, pneumonie (caractérisée par des douleurs thoraciques, de la fièvre, de la toux), épanchement pleural (caractérisé par un essoufflement, une douleur à la poitrine lors d'une respiration profonde)
- Problèmes thyroïdiens, y compris hypothyroïdie, hypothyroïdie secondaire (caractérisée par une faiblesse, de la fatigue, des modifications des analyses sanguines pour la thyroïde)
- Diabète sucré (défini par une augmentation de la glycémie)
- Progression du cancer, ou autres types de cancers incluant cancer du sang, syndrome myélodysplasique, leucémie aiguë (sensation de fatigue, étourdissements,

faiblesse, essoufflement, teint pâle, infections et saignements anormaux)

- Crise hormonale neuroendocrine, syndrome carcinoïde (notamment bouffées de chaleur, diarrhée, basse pression, difficulté à respirer, habituellement dans les 24 heures suivant l'administration de LUTATHERA)

Rares

- Autres problèmes gastro-intestinaux, notamment déchirures du tube gastro-intestinal, saignements, douleurs dans le bas de l'abdomen, hernie inguinale (identifiable par un renflement douloureux de chaque côté de l'os pelvien), sang dans les selles, vomir ou tousser du sang, iléus (ralentissement des mouvements intestinaux dont les signes sont crampes, sensation de satiété et constipation), pancréas enflammé (caractérisé par une douleur abdominale qui irradie dans le dos, des nausées, des vomissements et de la fièvre)
- Autres problèmes de foie, y compris insuffisance hépatique (jaunisse – jaunissement de la peau et des yeux, douleurs dans le haut de l'abdomen, nausées), ascite hémorragique (accumulation de liquide contenant du sang dans l'abdomen)
- Problèmes de coagulation sanguine, notamment caillots dans une veine (douleur, enflure), dans les poumons (essoufflement, douleur thoracique, toux), caillots ou saignements dans le cerveau (AVC)
- Autres problèmes cardiaques, y compris les problèmes de valves cardiaques, les problèmes du muscle cardiaque (caractérisés par la fatigue, une enflure de l'abdomen ou des jambes, essoufflement)

- Herpès zoster (caractérisé par une éruption cutanée douloureuse)
- Compression de la moelle épinière (dont les signes sont une douleur, un engourdissement ou une faiblesse des bras, des mains, des jambes ou des pieds)
- Compression de la tumeur
- Processus de guérison des plaies affaibli
- Poumon affaissé (caractérisé par une douleur thoracique soudaine et un essoufflement)
- Affaiblissement du cordon ombilical

Fréquence indéterminée

- Gonflement du visage/de la gorge et/ou difficultés à respirer (signes et symptôme d'angioœdème)

Parlez à votre médecin de tout effet secondaire qui survient durant ou après le traitement.

Vous pouvez déclarer tout effet secondaire soupçonné associé à l'utilisation des produits de santé à Santé Canada en :

- visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada.html>) pour vous en savoir plus sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur; ou
- téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

© 2024 Advanced Accelerator Applications USA, Inc. Tous droits réservés. LUTATHERA^{MD} est une marque déposée d'Advanced Accelerator Applications, S.A. LUTATHERA^{MD} est fabriqué par Advanced Accelerator Applications USA, Inc., et distribué au Canada par Quality and Compliance Services Inc. pour Advanced Accelerator Applications Canada, Inc., une société de Novartis.

Advanced Accelerator Applications Canada, Inc., une société de Novartis.

2810 Matheson Blvd. E., bureau 700

Mississauga (Ontario) L4W 4X7 Canada

www.adacap.com

Référence : 1. Monographie de LUTATHERA (lutécium (¹⁷⁷Lu) oxodotréotide) (Canada). 17 novembre 2023.

Ressources sur LUTATHERA

Pour obtenir un exemplaire de Votre guide pour un traitement par LUTATHERA, consultez le site www.lutathera.ca/fr.

Pour accéder au site, utilisez le numéro d'identification de médicament (DIN) 02484552.

Consultez le site lutathera.ca/fr pour en savoir plus.

Trouvez une organisation de soutien



Un réseau de soutien constitué de membres de la famille, d'amis et de soignants peut vous aider pendant que vous suivez votre traitement. De plus, des organismes de soutien peuvent vous fournir de l'information que vous et vos soignants pourriez trouver utile. Vous trouverez ci-dessous une liste d'organismes de soutien que vous et vos aidants naturels pourriez trouver utiles.

**Société CNETS
 (tumeurs carcinomes
 neuroendocrines
 du Canada)**
cnets.ca

**North American
 Neuroendocrine
 Tumor Society**
www.nanets.net

**International
 Neuroendocrine
 Cancer Alliance**
www.incalliance.org



© 2024 Advanced Accelerator Applications USA, Inc. Tous droits réservés.
LUTATHERA^{MD} est une marque déposée d'Advanced Accelerator Applications, S.A.
janvier/2024-316083F

