

CARTE DU PATIENT

Renseignements importants sur l'innocuité de ^{Pr}ITOVEBI® (inavolisib) destinés aux patients et à leurs professionnels de la santé

Ces ressources ont été élaborées par Hoffmann-La Roche Limited/Limitée dans le cadre de son plan d'atténuation des risques liés à ITOVEBI et ne sont pas destinées à être utilisées à des fins promotionnelles.

Renseignements importants destinés aux patients

Ce traitement peut causer des effets secondaires, notamment une **hausse du taux de sucre dans votre sang (ce que l'on appelle aussi de l'hyperglycémie), susceptible d'être grave.**

- Il est important d'obtenir rapidement des soins médicaux en cas d'hyperglycémie.
- Un médecin pourrait mesurer les taux de sucre et de cétones dans votre sang et votre urine et décider de vous prescrire d'autres médicaments.
- Le médecin qui vous a prescrit votre traitement pourrait réduire votre dose, arrêter le traitement pendant un certain temps ou mettre fin au traitement de façon définitive.

Veillez conserver cette carte sur vous en tout temps au cours de votre traitement par ITOVEBI.

Présentez-la à tous les professionnels de la santé (médecins, infirmières, pharmaciens) qui vous prodiguent des soins et lors de vos visites à l'hôpital.

Si vous présentez l'un des symptômes suivants, arrêtez de prendre ITOVEBI et communiquez avec un médecin ou obtenez des soins d'urgence immédiatement :

- Difficulté à respirer
- Nausées et vomissements
- Confusion
- Douleur abdominale
- Soif importante/bouche très sèche (déshydratation)
- Besoin d'uriner plus fréquent ou évacuation de plus grandes quantités d'urine que d'habitude
- Vision floue
- Augmentation inhabituelle de l'appétit
- Perte de poids
- Haleine fruitée
- Rougeur au visage et peau sèche
- Sensation inhabituelle de somnolence ou de fatigue
- Sensation de vertige

Renseignements importants destinés aux professionnels de la santé

Votre patient reçoit un traitement par ITOVEBI qui peut causer une hyperglycémie.

- Évaluez les taux de sucre et de cétones dans le sang et l'urine du patient.
- Consultez les tous derniers renseignements relatifs au produit pour obtenir des directives complètes sur la prise en charge de l'hyperglycémie.
- **Contactez l'oncologue prescripteur** pour obtenir plus d'information sur le patient et son traitement par ITOVEBI.

Coordonnées pour vous et votre médecin (à remplir par l'oncologue prescripteur)

Date d'instauration du traitement par ITOVEBI :
Nom et numéro du patient : _____
Nom et numéro de la personne à contacter en cas d'urgence : _____
Nom et numéro du médecin de premier recours : _____
Nom et numéro de l'oncologue : _____
Numéro de l'oncologue prescripteur à utiliser en dehors des heures d'ouverture : _____

Coordonnées

Pour obtenir de plus amples renseignements sur ITOVEBI, veuillez consulter la section « Renseignements destinés aux patients » de la monographie, accessible à <https://www.rochecanada.com>.

Pour obtenir des exemplaires de ces ressources ou pour déclarer un effet indésirable, veuillez communiquer avec le service de l'Information médicale de Roche, sans frais au 1-888-762-4388 ou à mississauga.canada_medinfo@roche.com.

Si vous souhaitez recevoir ces renseignements dans un format accessible, veuillez communiquer avec Roche au 1-800-561-1759.

© 2025 Hoffmann-La Roche Limited/Limitée
ITOVEBI® est une marque déposée de F. Hoffmann-La Roche AG, utilisée sous licence.



Hoffmann-La Roche Limited/Limitée
Mississauga (Ontario) L5N 5M8

