

## עלון לצריכן לפי תקנות הרווקחים (תקשיים) התשמ"ו – 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

### **אופדואלג®**

#### **תמייסה מרוכצת להכנת תמייסה לעירוי**

**החומרים הפעילים ורכיביהם:**

ニボולומאב 12 מ"ג/מ"ל (nivolumab 12 mg/ml)  
רלטליימאב 4 מ"ג/מ"ל (relatlimab 4 mg/ml)

בקבוקן אחד של 20 מ"ל תמייסה מרוכצת (סטרילית) מכיל 240 מ"ג ניבולומאב ו-80 מ"ג רלטליימאב.  
חומרים בלתי פעילים ואלרגניים, ראה פרק 6 " מידע נוספים".

קרא **בעין את העלון עד סוףו בטרם תשתמש בתרופה.** עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספת, פנה אל הרופא או אל הרוקח.  
תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מחלתם דומה.

#### **כרטיסים למטופל**

בנוסף לעלון, לתוכשיר אופדואלג קיימים כרטיסים למטופל.  
כרטיס זה מכיל מידע בטיחותי חשוב, שעליך לדעת לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול באופדואלג ולפועל על פיו. יש לעיין בכרטיסים למטופל ובעלון לצריך בטרם תחילת השימוש בתכשיר. יש לשמור את הכרטיסים לעין נוספת במידת הצורך.

### **1. למה מיועדת התרופה?**

אופדואלג מיועדת לטיפול במבוגרים ובילדים בני 12 ומעלה עם סרטן עור מסווג מלנומה שאינה נתיחה או גורחתית.  
**קבוצה רפואיית:** אנטו נאופלסטי, נוגדים מונוקלונליים.

אופדואלג מכילה שני חומרים פעילים: ניבולומאב (nivolumab) ורלטליימאב (relatlimab). שני החומרים הפעילים הם נוגדים מונוקלונליים, חלבוניים שמתחזנים לחזות חומר מטרה ספציפי בגוף ולהיקשר אליו. ניבולומאב נקשר לחלבון מטרה המכונה 1-PD. רלטליימאב נקשר לחלבון מטרה המכונה 3-LAG-1.

1-PD-LAG-3 יכולם להשתיק את הפעולות של תא T (סוג של תא דם לבניים שמהווים חלק מערכת החיסון) הagina הטיבעית של הגוף. באמצעות קישור לשני החלבוניים, ניבולומאב ורלטליימאב חוסמים את פעילותם ומונעים מהם את יכולת להשתיק את תא T. הדבר עוזר בהגברת הפעולות של תא T נגד תא המלנומה הסרטניים.

### **2. לפני השימוש בתרופה**

**אין להשתמש בתרופה אם:**

- אתה רגיש (אלרגי) לחומרים הפעילים (ニボולומאב, רלטליימאב) או לכל אחד מהמרכיבים הננספים אשר מכילה התרופה (ראה פרק 6). פנה לרופא אם איןך בטוח.

#### **ازהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה**

לפני הטיפול באופדואלג, שוחח עם הרופא מאחר שהתרופה עלולה לגרום ל:

- בעיות בריאות כגון קשי נשימה או שיעול. אלה עלולים להיות סימנים של דלקת בריאות (פנאומוניטיס) או מחלת ריאות אינטרסטיציאלית.
- שלשול (צואה מימית, נזולית או רכה) או דלקת בעורקים (קוליטיס) עם תסמינים כגון כאב בטן וריר או דם בצואה.

- דלקת כבד (הפטיטיס). הסימנים והטסמים של דלקת כבד עלולים לכלול תוצאות חריגות בבדיקות תפוקדי כבד, הצבת העיניים או העור (צחבת), כאב באזן המINI של אוזר הבטן או עייפות.
- דלקת או בעיות בכליות. הסימנים והטסמים עלולים לכלול תוצאות חריגות בבדיקות תפוקדי קליפות או ירידת בכמויות השונות.
- בעיות בבלוטות המיצירות הורמוניים (לרבות בלוטת יותרת המות, בלוטת התריס ובלוטות יותרת הכליה (אדרנל)), אשר עלולות להשפיע על אופן הפעולות של בלוטות אלו. הסימנים והטסמים המעידים על הפרעה בפעולותן של בלוטות אלו עלולים לכלול תשישות (עיפויות קיזוניות), שינוי במשקל או כאב ראש והפרעות ראייה.
- סוכרת, לרבות בעיה רצינית ולעתים מסכנת חיים, בשל היוצרות חומצה בدم עקב סוכרת (חמצת קטוטית סוכרתית). הטסמים עלולים לכלול תחושת רעב או צימאון מוגברת מהרגיל, צורך תכוף יותר במתן שתן, ירידת במשקל, תחושת עייפות או קושי לחשוף בהיריות, הבל פה בריח מתוק או פירותי, טעם מתוק או מתכתי בפה, או שינוי בריח השתן או הזיעה, בחילות או הקאות, כאב בטן ונשימה עמוקה או מהירה.
- דלקת בעור אשר יכולה לתגובה עורית חמורה (דזעה כנמק אפיידמי רעלני [EN]) וטסמנון סטיבנס-ג'ונסון). הסימנים והטסמים של תגובה עורית חמורה עלולים לכלול פריחה, גרד וקילוף העור (ויתכן קטלני).
- דלקת בשיריר הלב (מיוקרדייטיס). הסימנים והטסמים עלולים לכלול כאב בחזה, קצב לב בלתי סדיר או מהיר, נשימות, נפיחות בקרסולאים או קוצר נשימה.
- למופויסטיוציטוזיס המופאגוציטית (HLH). מחלת נדירה שבה מערכת החיסון מיצרת כמות גבוהה מדי של תאי מערכת חיסון תקינים (הנלחמים בזיהום), המכונים היסטוציטים ולימפוציטים. הטסמים עלולים לכלול כבד ו/או לחול מוגדל, פריחה עורית, בלוטות ליפפה נפוחות, בעיות נשימה, הופעת חבורות בклות, הפרעות בכליות וביעות לב.
- דחיתת איבר מושתל.
- מחלת השתל נגד המאכسن לאחר השתלת תא גזע (שבה התאים המושתלים מהתורם תוקפים את התאים העצמיים). אם עברת אחת מהשתלות אלו, הרופא ישකול אם אתה-Amor לקלט טיפול באופדואלג. מחלת השתל נגד המאכسن יכולה להיות חמורה ויכולת להוביל למות.
- תగובות לעירוי אשר עלולות לכלול קוצר נשימה, גרד או פריחה, סחרחות או חום.

**דווח לרופא מיד אם אתה חווה אחד מסימנים או תסמינים אלה או אם הם מחמירים.** אל תנסה לטפל בתסמינים על ידי שימוש בתרופות אחרות על דעת עצםך. הרופא עשוי:

- לתת לך תרופות אחרות כדי למנוע סיבוכים ולהפחית את התסמינים,
- לדלג על המנה הבאה של אופדואלג,
- או להפסיק את הטיפול באופדואלג לחלווטין.

لتשומת ליבך, סימנים וטסמים אלה מופיעים לעיתים בשלה מאוחר, ועלולים להתרפתח שבועות או חודשים לאחר המנה الأخيرة.

**בדיקות ועקב**  
טרם הטיפול, הרופא יבודק את מצב בריאותך הכללי. כמו כן, במהלך הטיפול תעבור בבדיקות דם.

טרם קבלת אופדואלג, ודא עם הרופא אם:

- אתה סובל ממחלה אוטואימונית פעילה (הפרעה שבה הגוף תוקף את התאים של עצמו);
- אתה סובל ממחלת בעין;
- נאמר לך שהרטן התפשט למוח;
- אתה נוטל תרופות לדיכוי מערכת החיסון.

**ילדים ומתבגרים**  
אופדואלג אינה מיועדת לשימוש ילדים מתחת לגיל 12. לא קיים מידע לגבי בטיחות ויעילות השימוש באופדואלג בילדים מתחת לגיל 12.

**אינטראקטזיות/תגובהות בין-תרופתיות**  
אם אתה לווק, או אם לך תחת לאחרונה, או מתכוון לחתת תרופות אחרות, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לווק. אין ליטול תרופות אחרות כלשהן במהלך הטיפול מלבד לשוחח עם הרופא תחילת.

טרם קבלת אופדואלג, דווח לרופא אם אתה נוטל תרופות כלשהן המדכאות את מערכת החיסון, כגון קורטיקוסטרואידים, לאחר שתרופות אלו עלולות לשמש את ההשפעה של אופדואלג. עם זאת, כאשר הטיפול באופדואלג, הרופא עשוי לחתת לך קורטיקוסטרואידים כדי להפחית תופעות לוואי אפשריות כלשהן שמהן אתה עלול לסבול במהלך הטיפול.

## **הירין, הנקה ופוריות**

אם את בהירין או מניקה, חושבת שאתה עשויה להיות בהירין או מתכנתת להרות, התייעצי עם הרופא טרם נטילת תרופה זו.

### **הירין**

**אל תשתמש באופדוalg אם את בהירין,** אלא אם כן הרופא מורה לך על כך במפורש. ההשפעות של אופדוalg על נשים הרות אין ידועות, אך יתכן כי החומרים הפעילים, ניבולומאב ורטלימאב, עלולים לפגוע בעובר.

- אם את אישת יכולת להרות, עליך לשמש באמצעות מנעהיעיל כל עוד את מטופלת באופדוalg ובמשך לפחות 5 חודשים לאחר המנה האחורה של אופדוalg.
- אם כניסה להירין במהלך השימוש באופדוalg, דוחי לרופא.

### **הנקה**

לא ידוע אם אופדוalg יכולה לעבור לחלב אם ולהופיע על תינוק יונק. שוחחי עם הרופא על התוצאות והסתיכונים בטרם תניקי במהלך או לאחר הטיפול באופדוalg.

### **נήיגה ושימוש במכונות**

לאופדוalg השפעה מוגעת על יכולת לנוהג ולהשתמש במכונות; עם זאת, יש לנוהג בזיהירות בעת ביצוע פעילותות אלו עד אשר תהיה בטוח שאופדוalg אינה משפיעה עליך לרעה, עקב היתכנות תופעות לוואי כגון תשישות וסחרחות (ראה פרק 4).

באשר לילדים מעל גיל 12, יש להזהירים מרכיבה על אופניים או ממשקפים בקרבת הכביש וצדומה.

## **3. כיצד תשתמש בתרופה?**

יש לשמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא.  
עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אין בטוח בנוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר.  
המינון ואופן הטיפול ייקבעו על ידי הרופא בלבד.  
המינון המומלץ לעירוי עברו מבוגרים וילדים בני 12 ומעלה הוא 480 מ"ג ניבולומאב ו-160 מ"ג רטלימאב כל 4 שבועות. מינון זה נקבע עבור ילדים בני 12 ומעלה השוקלים לפחות 30 ק"ג.

**אין לעבור על המנה המומלצת.**

### **צורת נטילה**

ניתן למחול את אופדוalg בתמיסת להזרקה המכילה נתרן קלורייד 9 מ"ג/מ"ל (0.9%) או בתמיסת להזרקה המכילה גලוקוז 50 מ"ג/מ"ל (5%) טרם השימוש. ניתן לשמש באופדוalg גם ללא מיחול.

הטיפול באופדוalg ניתן בבית החולים או במרפאה, תחת השגחה של רופא מנוסה.

אופדוalg ניתנת כירוי לתוך הווריד, כל 4 שבועות. מתן של כל עירוי נמשך כ-30 דקות.

### **marsh הטיפול**

הרופא יטפל בך באופדוalg כל עוד תמשיך להפיק תועלת מהתרופה או עד אשר תפתח תופעות לוואי חמורות מדי.

**אם נטלה מנת יתר או אם בטעות בעל יلد מן התרופה, פנה מיד לרופא או לחדר מיין של בית החולים והבא אריזת התרופה איתך.**

### **אם החמצת מנה של אופדוalg**

חשוב מאד עבורך להגיע לכל הביקורים לצורך קבלת אופדוalg. אם החמצת ביקור, שאל את הרופא متى לקבוע את המועד למתן המנה הבאה.  
יש להתميد בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

### **אם אתה מפסיק לשמש באופדוalg**

הפסקת הטיפול עלולה לעזרך את השפעת התרופה. אין להפסיק את הטיפול באופדוalg, אלא אם כן שוחחת עליך עם הרופא.

אין ליטול תרופות בחושר! בדוק התווית והמנה **בכל פעם** שאתה נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם אתה זקוק להם. אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

#### 4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש באופדוalg עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל למקרא רשות תופעות הלוואי. יתכן שלא תסבול מכך אחת מהן. הרופא יסביר עימך עליהן ויסביר את הסיכונים והتوا忧虑ות של הטיפול.

עליך להיות מודע **لتסמים חשובים של דלקת** (מתוארים בפרק 2 תחת "אזורות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה"). אופדוalg פועלת על מערכת החיסון ועלולה לגרום לדלקת באזוריים שונים בגוף. דלקת עלולה לגרום לך רצין לגוף ומצביעים דלקתיים מסוימים עלולים להיות מסכני חיים, ומהຍיבים טיפול או הפסקת השימוש באופדוalg.

תופעות הלוואי הבאות דוחו בשימוש עם אופדוalg:

**תופעות לוואי שכיחות מאוד (very common), תופעות שימושיות ביותר משתמש אחד מעשרה:**

- זיהום בדרכי השתן (אי-בררי הגוף אשר אוספים וublisherים שtan)
- ירידה במספר תאי הדם האדומים (אשר נושאים חמצן) ותאי הדם הלבנים (לימפוציטים, ניטרופילים, לויוקוציטים, החשובים למחלמה בזיהום)
- תת-פעילות של בלוטת התריס (אשר יכולה לגרום לעיפות או לעלייה במשקל)
- ירידה בתיאבון
- כאב ראש
- קושי בנשימה; שיעול
- שלישול (צואה מימית, נזלתית או רכה); הקאה; בחילה; כאב בטן; עצירות
- פריחה עורית (לעתים עם שלוחיות); ויטיליגו (בהקט) הופעת כתמים בהירים על העור; גרד
- כאב בשירים, בעצמות ובמפרקים
- תחושת עייפות או חולשה; חום
- שינויים בתוצאות הבדיקות המתבצעות על ידי הרופא עלולים להראות:
  - תפקוד כבד בלתי תקין (רמת מוגברות של אנזימי הכבד אלקלין פוספטאז, אספרטט אמינוטרנספרاز, אלנין אמינוטרנספרاز בדם)
  - תפקוד כלות בלתי תקין (רמת מוגברות של קראטינין בדם)
  - ירידה ברמות של נתרן ומגנזיום, ירידה או עלייה ברמות של סידן ואשלגן

**תופעות לוואי שכיחות (common), תופעות שימושיות ב-10-1 משתמשים מתוך 100:**

- זיהומים בדרכי הנשימה העליונות (אף ונתיבי אוויר עלינויים)
- ירידה במספר הטסיות (תאים אשר עוזרים בקרישת הדם); עלייה בתאי דם לבנים מסוימים
- ירידה בהפרשת הורמוניים המיאצרים על ידי בלוטות יותרת הכליה (בלוטות הממוקמות מעל הכליה); דלקת בבלוטות יותרת המוח הממוקמת בסיס המוח; פעילות יתר של בלוטת התריס; דלקת בבלוטת התריס סוכרת; רמות סוכר נמוכות בדם; ירידה במשקל; רמות גבוהות של תוכר הפסולת חומצה אורית (חומצת שתן) בדם; ירידה ברמות החלבון אלבומין בדם; התיבשות מצב של בלבול
- דלקת בעצבים (הגורמת לחוסר תחושה, לחולשה, לעקצוץ או לכאב צורב בזרועות וברגליים); סחרורות; שינויים בחוש הטעם
- דלקת בעין (אשר גורמת לכאב ולאודם, לביעות ראייה או לטשטוש ראייה); בעיות ראייה; עיניים יבשות; ייצור דמעות מופרץ
- דלקת בשיריר הלב
- דלקת בויריד אשר יכולת לגרום לאודם, לריגישות ולנפיחות
- דלקת בריאות (פנאומוניטיס), אשר מאופיינת על ידי שיעול וקושי בנשימה; גודש באף (אף סתום) דלקת של המעי הגס (קוליטיס); דלקת בלבלב; דלקת בקיבה (גסטרייטיס); קושי בבליעת; כיבים בפה ופציע קור (סטומטיטיס); יובש בפה
- דלקת בכבד (הפטיטיס)
- נשירת שער או דלילות חריגה (התקרחות); אזהר מבודד של צמיחת עור אשר הופך לאודם ומגרד (קרטוזיס ליכנואידי); רגישות לאור; יובש בעור
- כאב במפרקים (דלקת מפרקים); עוויות שירים; חולשת שירים

- אי ספיקת כליות (שינויים בכמות או בצבע השתן, דם בשתן, נפיחות בקרטולאים, חוסר תיאבון);
- רמות גבוהות של חלבונים בשתן
- בזקמת (נפיחות); תסמים דמיי שפעת; צמרמורות
- תגבות הקשירות למטען התרכופה.
- שינוי בתוצאות הבדיקות המתבצעות על ידי הרופא עלולים להראות:
- תפקוד כבד בלתי תקין (רמת גבוזות יותר בدم של תוצר הפסולת ביילירובין, רמות גבוהות יותר בדם של אנדיזים הכבד גמא-אלוטמייל טרנספרاز)
- עליה ברמות הנתרן והמגןזום
- רמה מוגברת של טרופונין (חלבן המשחרר לדם כאשר הלב ניזוק)
- רמות מוגברות של האנדיזים המפרק גליקוז (סוכר) (לקטת דהידרוגנאז), האנדיזים המפרק שומנים (ליפאצ), האנדיזים המפרק עמילן (עמליאז).

#### **תופעות לוואי שאינן שכיחות (common), תופעות שufigיות ב-10-1 משתמשים מתוך 1,000:**

- דלקת וזיהום בזקיק השיער
- הפרעה שבתאי הדם האדומים נהרסים בקצב מהיר יותר מקצב הייצור שלהם (אנמיה המוליטית)
- תת-פעילות של בלוטת יותרת המוח הממוקמת בסיס המוח; תת-פעילות של הבלוטות המיצרות הורמוני מיין
- דלקת במוח אשר עלולה לכלול בלבול, חום, בעיות זיכרון או פרקטיים (אנצפליטיס); דלקת זמנית בעקבות הגורמת לכאב, לחולשה ולשיתוק בגפיים (תסמונת גיליאן-ברה); דלקת בעצב הראייה העוליה לגרום לאובדן ראייה מלא או חלק
- הפרעה דלקתית המשפיעה על העיניים, העור וקרומי האוזניים, המוח וחוט השדרה (מחלת Vogt-Koyanagi-Harada; אודם בעיניים
- הצטברות נזול סביב הלב
- אסתמה
- דלקת בוושט (מעבר בין הגרון לקיבה)
- דלקת בctrine המירה
- פריחה עורית והויצוות שלפוחיות על الرجلיים, הזרועות והבטן (פמפיגואיד); מחלת עור המתבטאת באזוריים מעובים של עור אדום, לעיתים תכופות עם קשקושים כסופים (פISONיאזיס); סרפדת (פריחה גבוששית המלאה בגרד)
- דלקת שרירים הגורמת לחולשה, לנפיחות ולכאב; מחלת שבח מערכת החיסון תוקפת את הבלוטות המיצירות לחות עבר הגוף, כגון דמעות ורוק (תסמונת סיגרן); דלקת שרירים הגורמת לכאב או לנוקשות;
- דלקת מפרקים (מחלת מפרקים מכאייה); מחלת שבח מערכת החיסון תוקפת את הרקמות העצמיות, תוך ארימת דלקת נרחבת ונזק לרקמה באיברים הנגעים, כגון מפרקים, עור, מוח, ריאות, קליות וכל' דם (זאבת)
- דלקת בכilia
- היעדר תא צרע בנזול הזרע.
- שינוי בתוצאות הבדיקות המתבצעות על ידי הרופא עלולים להראות:
- עליה ברמת (CRP) c-reactive protein
- עליה בקצב שקיעת תא הדם האדומים.

#### **תופעות לוואי נדירות (rare), תופעות שufigיות ב-10-1 משתמשים מתוך 10,000:**

- חוסר או הפחטה באנדיזי עיכול המיצרים על ידי הלבלב (אי ספיקת אקסוקרינית של הלבלב).

#### **תופעות לוואי שכיחותן אינה ידועה (תופעות שכיחותן טרם נקבעה):**

- מחלת צלייך (המאופיינת בסימפטומים כגון: כאב בטן, שלשול ונפיחות לאחר צריכת מוצר מזון המכילים גלוטן).

אם הופיעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואן מחמירה או כאשר אתה סובל מטופעת לוואי שלא הזכרה בעבר, עליך להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי" עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות ([www.health.gov.il](http://www.health.gov.il)) המפנה לטופס המקoon לדיווח על תופעות לוואי, או על ידי כניסה ל קישור: <https://sideeffects.health.gov.il>

#### **5. איך לאחסן את התרכופה?**

- מנע הרעללה! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידים וטווח ראייתם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעללה. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מרופא.

- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

#### **תנאי אחסון**

אופדואלג ניתן בבית חולים או במרפאה ואנשי הצוות הרפואי אחרים לאחסנו.

יש לאחסן במקרר (2°C - 8°C).

אין להקפי.

יש לשמר את הבקבוקן באזירה החיצונית כדי להגן מפני.

בקבוקן סגור ניתן לאחסן בטמפרטורת חדר מבוקרת (עד 25°C) במשך עד 72 שעות.

#### **6. מידע נוסף**

##### **נוסך על המרכיבים הפעילים, התרופה מכילה גם:**

Sucrose, histidine hydrochloride monohydrate, histidine, polysorbate 80, pentetic acid, and water for injection

##### **כיצד נראה התרופה ומה תוכן האריזה:**

נוול צלול עד חלב, חסר צבע עד גוון צהבהב במקצת, שביעיקרו נטול חלקיקים.

התרופה זמיןה באריזות המכילות בקבוקן זכוכית אחד המכיל 20 מ"ל תמייה.

**בעל הרישום וכתובתו:** בריסטול-מאירס סקויב (ישראל) בע"מ, רח' אהרון ברט 18 ת.ד. 3361, קריית אריה, פתח תקווה 4951448

##### **שם היוצר וכתובתו:**

Bristol-Myers Squibb Company, Route 206 & Province Line Road, Princeton, New Jersey 08543,  
USA

**מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:** 00-37423-74-171

נערך ביולי 2024.

לשם הפשטות ולהקלת הקיראה עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

**מידע לצוות רפואי**  
**معلومات للطاقم الطبي**  
**Information for Healthcare Professionals**

Opdualag is supplied as a single-dose vial and does not contain any preservatives. Preparation should be performed by trained personnel in accordance with good practices rules, especially with respect to asepsis.

Opdualag can be used for intravenous administration either:

- without dilution, after transfer to an infusion container using an appropriate sterile syringe; or
- after diluting according to the following instructions:
  - the final infusion concentration should range between 3 mg/mL nivolumab and 1 mg/mL relatlimab to 12 mg/mL nivolumab and 4 mg/mL relatlimab.
  - the total volume of infusion must not exceed 160 mL. For patients weighing less than 40 kg, the total volume of infusion should not exceed 4 mL per kilogram of patient weight.

Opdualag concentrate may be diluted with either:

- sodium chloride 9 mg/mL (0.9%) solution for injection; or
- 50 mg/mL (5%) glucose solution for injection.

### **Preparing the infusion**

- Inspect the Opdualag concentrate for particulate matter or discolouration. Do not shake the vial. Opdualag is a clear to opalescent, colourless to slightly yellow solution. Discard the vial if the solution is cloudy, discoloured, or contains extraneous particulate matter.
- Withdraw the required volume of Opdualag concentrate using an appropriate sterile syringe and transfer the concentrate into a sterile, intravenous container (ethylvinyl acetate (EVA), polyvinyl chloride (PVC), or polyolefin). Each vial is filled with 21.3 mL of solution, which includes an overfill of 1.3 mL.
- If applicable, dilute Opdualag solution with the required volume of sodium chloride 9 mg/mL (0.9%) solution for injection or 50 mg/mL (5%) glucose solution for injection. For ease of preparation, the concentrate can also be transferred directly into a pre-filled bag containing the appropriate volume of sodium chloride 9 mg/mL (0.9%) solution for injection or 50 mg/mL (5%) glucose solution for injection.
- Gently mix the infusion by manual rotation. Do not shake.

### **Administration**

Opdualag infusion must not be administered as an intravenous push or bolus injection.

Administer the Opdualag infusion intravenously over a period of 30 minutes.

Use of an infusion set and an in-line or add-on filter, sterile, non-pyrogenic, low protein binding filter (pore size of 0.2 µm to 1.2 µm) is recommended.

Opdualag infusion is compatible with EVA, PVC and polyolefin containers, PVC infusion sets and in-line filters with polyethersulfone (PES), nylon, and polyvinylidene fluoride (PVDF) membranes with pore sizes of 0.2 µm to 1.2 µm.

Do not co-administer other medicinal products through the same infusion line.

After administration of the Opdualag dose, flush the line with sodium chloride 9 mg/mL (0.9%) solution for injection or 50 mg/mL (5%) glucose solution for injection.

### **Storage conditions and shelf life**

### Unopened vial

Opdualag must be **stored in a refrigerator** (2 °C to 8 °C). The vials must be kept in the original package in order to protect from light. Opdualag should not be frozen. The unopened vial can be stored at controlled room temperature (up to 25 °C) for up to 72 hours.

Do not use Opdualag after the expiry date which is stated on the carton and the vial label after EXP. The expiry date refers to the last day of that month.

### After preparation of infusion

Chemical and physical in-use stability from the time of preparation has been demonstrated as follows (times are inclusive of the administration period):

Infusion preparation	Chemical and physical in-use stability	
	Storage at 2 °C to 8 °C protected from light	Storage at room temperature (≤ 25 °C) and room light
Undiluted or diluted with sodium chloride 9 mg/mL (0.9%) solution for injection	30 days	24 hours (of total 30 days storage)
Diluted with 50 mg/mL (5%) glucose solution for injection	7 days	24 hours (of total 7 days storage)

From a microbiological point of view, the prepared solution for infusion, regardless of the diluent, should be used immediately. If not used immediately, in-use storage times and conditions prior to use are the responsibility of the user and would normally not be longer than 24 hours at 2 °C to 8 °C, unless preparation has taken place in controlled and validated aseptic conditions.