

Se produktresumén för Yescarta® eller Tecartus® inklusive bipacksedeln och utbildningsmaterialet för hälso- och sjukvårdspersonal.

Den europeiska gruppen för Blod och Märgtransplantation (EBMT) upprätthåller ett register för uppföljning av patienter som fått Yescarta® eller Tecartus®. Ytterligare information kan erhållas från: registryhelpdesk@ebmt.org.

Rapportering av biverkningar:

I **Finland**: Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA. www.fimea.fi

I **Sverige**: Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala. www.lakemedelsverket.se

Du kan även rapportera biverkningar till följande e-postadress:
Safety_FC@gilead.com

YESCARTA, TECARTUS, YESCARTA och TECARTUS-logotypen, KITE, och KITE-logotypen är varumärken som tillhör Kite Pharma, Inc. GILEAD är ett varumärke som tillhör Gilead Sciences, Inc. © 2024 Kite Pharma, Inc. | FI-TEC-0003 Granskad SE: 2024-12-16 Godkänd FI: 19.12.2024 (KITE CT EU PAC: V5 24-Oct-2024)



VIKTIG INFORMATION TILL HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL

- Patienten har fått en genmodifierad, autolog immun-terapi produkt med T-celler som kan leda till allvarliga och även dödliga cytokinfrisättningsyndrom och neurologiska biverkningar. Cytokinfrisättningsyndrom kan involvera vilket organsystem som helst.
- **VARNING:** Cytokinfrisättningsyndrom och neurologiska biverkningar. Se produktresumén för fullständig information.

VIKTIG INFORMATION TILL HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL (forts.)

- Utvärdera patienten för tecken och symtom på cytokinfrisättningsyndrom och neurologiska biverkningar.
- Se utbildningsmaterialet för hälso- och sjukvårdspersonal om hur man hanterar cytokinfrisättningsyndrom och neurologiska biverkningar.
- **Kontakta patientens läkare omedelbart för ytterligare information.**

YESCARTA[®]
[axikabtagenciloleucel]

TECARTUS[®]
[brexukabtagen-autoleucel]

Patientkort för nödsituationer

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Ta med dig detta kort när du besöker sjukhuset eller någon annan läkare än din behandlande vårdgivare.

Se till att berätta för all hälso- och sjukvårdspersonal som du besöker att du behandlas med autolog immunterapi med T-Celler och VISA DEM DET HÄR KORTET.

KONTAKTINFORMATION FÖR MIN BEHANDLANDE VÅRDPERSONAL OCH DATUM FÖR INFUSIONEN

Namn på behandlande vårdpersonal:

Telefon till mottagningen:

Produkt som ges som infusion:

Produktnamn

Telefon efter kontorstid:

Batchnummer:

Mitt namn och telefonnummer:

Datum för infusion:

VIKTIGA PÅMINNELSER FÖR PATIENTER

- Om du upplever allvarligt illamående, kräkningar, diarré, trötthet eller något nytt symtom, särskilt något av symtomen som anges på detta kort, ska du omedelbart informera din läkare, behandlande vårdpersonal eller tillgänglig hälso- och sjukvårdspersonal.
- Behandla inte något av dessa symtom med receptfria läkemedel eller ört-/kosttillskott utan godkännande av din behandlande läkare/vårdpersonal.

VIKTIGA PÅMINNELSER FÖR PATIENTER (forts.)

Skriv läkemedlet som ges som infusion kan orsaka allvarliga biverkningar i olika delar av kroppen. Dessa symtom kan vara livshotande eller dödliga och måste åtgärdas omedelbart.

Symtom som verkar lindriga kan snabbt förvärras.

Symtomen kan vara fördröjda och uppstå flera veckor efter din infusion.

Känn dig inte generad eller som att du ställer till besvär för din vårdgivare.

Ring din behandlande vårdgivare omedelbart om du har något av dessa symptom

Neurologiska biverkningar

- Förvirring
- Svårigheter att tala
- Svårt att förstå tal
- Skakningar (skakiga armar eller kroppsdelar)
- Oro
- Ökad sömnhet
- Yrsel

Cytokinfrisättningsyndrom

- Feber (t.ex. temperatur över 38 °C)
- Trötthet
- Andnöd
- Låg urinproduktion
- Illamående
- Kräkningar
- Diarré
- Oregelbundna hjärtslag