

TECVAYLI® (teklistamabi) Potilaskortti

Pidä tämä kortti aina mukanas.

NÄYTÄ KORTTI kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille sekä mahdollisten sairaalakäyntien yhteydessä.

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Fimealle: www-sivusto: www.fimea.fi, Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA.

TAITA TÄSTÄ

TECVAYLI voi aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten sytokiinioireyhtymän ja neurologista toksisuutta, mukaan lukien ICANS-oireyhtymän (Immune Effector Cell-Associated Neurotoxicity Syndrome).¹

POTILAAN NIMI:

TAITA TÄSTÄ

Tärkeää turvallisuustietoa potilaalle

Hakeudu heti lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavista:¹

Sytokiinioireyhtymä

- kuume (38 °C tai enemmän)
- vilunväristykset
- nopea sydämen syke
- hengitysvaikeudet
- pahoinvointi
- päänsärky
- huimaus.

Neurologinen toksisuus, mukaan lukien ICANS-oireyhtymä

- sekavuuden tunne
- heikentynyt vireystila
- kirjoittamisvaikeudet
- puhevaikeudet
- uneliaisuus
- kyvyttömyys suoriutua aiemmin osatuista liikkeistä ja eleistä (huolimatta fyysisestä kyvystä ja halusta suoriutua niistä).

TAITA TÄSTÄ

TÄRKEÄÄ MUISTAA: Pysyttele päivittäistä seurantaa varten kolmen ensimmäisen annoksen antamisen jälkeen vähintään 2 päivän ajan sen terveydenhoitoyksikön läheisyydessä, missä sait TECVAYLI-hoitoa (yleensä kaksi nostovaiheen annosta ja ensimmäinen ylläpitoannos).¹ Jos sinulle ilmaantuu jokin tässä kortissa mainituista oireista, soita lääkärille tai hakeudu päivystykseen välittömästi! Tässä ei ole mainittu kaikkia mahdollisia TECVAYLI-hoidon haittavaikutuksia. Kerro lääkärille, jos jokin haittavaikutus huolettaa sinua tai ei mene ohi.

Hoitava lääkäri

HOITAVAN LÄÄKÄRIN NIMI:

HOITAVAN LÄÄKÄRIN
PUHELINNUMERO:

SAIRAALAN NIMI JA OSOITE:

PUHELINNUMERO:

TAITA TÄSTÄ

Tiedot, jotka hoitotiimi täyttää

Anna tämä kortti hoitotiimillesi täytettäväksi ja sitten sinulle takaisin annettavaksi.

TECVAYLI-injektoiden (nostovaiheen hoito-ohjelma) päivämäärät:

1. NOSTOVAIHEEN ANNOS

2. NOSTOVAIHEEN ANNOS

ENSIMMÄINEN YLLÄPITOANNOS*

*Tämä on hoidon ensimmäinen täysi annos (1,5 mg/kg)¹

TAITA TÄSTÄ

Tärkeää tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

TECVAYLI-hoitoa saaville potilaille voi ilmaantua sytokiinioireyhtymä ja neurologista toksisuutta, mukaan lukien ICANS-oireyhtymä. Ne voivat johtaa kuolemaan tai olla henkeä uhkaavia. Suurin osa näistä TECVAYLI-hoidon antamisen jälkeen havaituista tapahtumista oli vaikeusasteeltaan luokkaa 1 tai 2.¹

Arvioi potilas sytokiinioireyhtymän ja ICANS-oireyhtymän merkkien ja oireiden varalta. Jos potilas raportoi mitä tahansa tässä kortissa mainittuja merkkejä tai oireita, ota heti yhteys hoitavaan lääkäriin lisätietojen saamiseksi.

Katso yksityiskohtaiset tiedot valmisteyhteenvedosta.¹

TAITA TÄSTÄ

Johnson&Johnson

1. TECVAYLI-valmisteyhteenvedo.

Janssen-Cilag Oy, PL 15, FI-02621 Espoo, Suomi
Puh. + 358 20 7531 300, jacfi@its.jnj.com, www.janssen.com/finland

EM-107124 JC-240079-1-fi 10/2024 Fimean hyväksymä 22.10.2024