

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 uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista: www-sivusto: www.fimea.fi, Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA tai myyntiluvan haltijalle: Janssen puh. 020 7531 300 tai sähköpostitse jacfi@its.jnj.com.

TAITA TÄSTÄ

TECVAYLI voi aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten **sytokiinioireyhtymän**. Sytokiinioireyhtymä on vakava immuunireaktio, jonka voi laukaista useat eri tekijät, muun muassa tietyt lääkkeet.¹

POTILAAN NIMI:

TAITA TÄSTÄ

Tärkeää turvallisuustietoa potilaalle

Hakeudu heti lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavista:²

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

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).² 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)²

TAITA TÄSTÄ

Tärkeää tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

TECVAYLI-hoitoa saaville potilaille voi ilmaantua sytokiinioireyhtymä, mukaan lukien henkeä uhkaavia tai kuolemaan johtavia reaktioita.² Suurin osa TECVAYLI-hoidon antamisen jälkeen havaituista sytokiinioireyhtymistä oli vaikeusasteeltaan luokkaa 1 tai 2.²

Sytokiinioireyhtymä voi vaikuttaa useisiin elinjärjestelmiin. Arvioi potilas sytokiinioireyhtymän 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.²

TAITA TÄSTÄ

1. Shimabukuro-Vornhagen A et al. J Immunother Cancer 2018;6(1):56.
2. Valmisteyhteenvedo – TECVAYLI (teklistamabi).