

## TECVAYLI® (teklistamab) Patientkort

Bär alltid detta kort med dig.

**VISA DETTA KORT** för all hälso- och sjukvårdspersonal involverad i din vård och vid eventuella besök på sjukhus.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får: webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi), Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA eller till Janssen på telefon 020 7531 300 eller e-post [jacfi@its.jnj.com](mailto:jacfi@its.jnj.com).

VIK HÄR

**TECVAYLI kan orsaka biverkningar, såsom cytokinfrisättningsyndrom.** Cytokinfrisättningsyndrom är en allvarlig immunreaktion som kan utlösas av en rad olika faktorer, inklusive vissa läkemedel.<sup>1</sup>

**PATIENTENS NAMN:**

---

VIK HÄR

### Viktig säkerhetsinformation för patienter

Sök omedelbart medicinsk hjälp om du upplever något av följande:<sup>2</sup>

- feber (38 °C eller mer)
- illamående
- frossa
- huvudvärk
- snabba hjärtslag
- yrsel
- andningssvårigheter

VIK HÄR

**VIKTIGT ATT KOMMA IHÅG:** Håll dig i närheten av den vårdinrättning där du fick TECVAYLI, för daglig övervakning i åtminstone 2 dagar efter administrering av de tre första doserna (vanligtvis två upptrappningsdoser och den första underhållsdosen).<sup>2</sup> Om du upplever **något** av de symtom som listas i detta kort, ring läkare eller sök akutvård omedelbart! Dessa är inte alla de biverkningar som TECVAYLI eventuellt kan orsaka. Tala om för läkaren om du får någon biverkan som oroar dig eller som inte går över.

## Behandlande läkare

BEHANDLANDE LÄKARES  
NAMN:

TELEFONNUMMER TILL  
BEHANDLANDE LÄKARE:

SJUKHUSETS NAMN  
OCH ADRESS:

TELEFONNUMMER:

VIK HÄR

### Uppgifter som ska fyllas i av vårdteamet

Ge detta kort till ditt vårdteam så att de kan fylla i uppgifterna och returnera kortet till dig.

Datum för TECVAYLI-injektioner (dosupptrappingschema):

**UPPTRAPPNINGSDOS 1**

**UPPTRAPPNINGSDOS 2**

**FÖRSTA UNDERHÅLLSDOSEN\***

\*Detta är den första hela behandlingsdosen (1,5 mg/kg)<sup>2</sup>

VIK HÄR

### Viktig säkerhetsinformation för hälso- och sjukvårdspersonal

Cytokinfrisättningssyndrom (CRS), inkluderande livshotande eller dödliga reaktioner, kan uppkomma hos patienter som får TECVAYLI.<sup>2</sup> Majoriteten av CRS-händelser som observerades efter administrering av TECVAYLI var av grad 1 och 2.<sup>2</sup>

CRS kan involvera flera organsystem. Utvärdera patienten avseende tecken och symtom på CRS. Om patienten rapporterar något av de tecken och symtom som anges i detta kort, vänligen kontakta den behandlande läkaren omedelbart för ytterligare information.

Se produktresumén för fullständig information.<sup>2</sup>

VIK HÄR

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