

Patientkort för TECVAYLI® (teklistamab)

Bär alltid detta kort med dig.

VISA DETTA KORT för all hälso- och sjukvårdspersonal involverad i din vård och vid alla sjukhusbesök.

▼ 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, 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.

VIK HÄR

TECVAYLI kan orsaka biverkningar, såsom cytokinfrisättningssyndrom (CRS) och neurologisk toxicitet, inklusive immuneffektorcell-associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS).¹

PATIENTENS NAMN:

VIK HÄR

Viktig säkerhetsinformation för patienter

Sök omedelbart medicinsk hjälp om du upplever något av följande:¹

- | CRS | Neurologisk toxicitet, inklusive ICANS |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none">• feber (38 °C eller mer)• frossa• snabba hjärtslag• andningssvårigheter• illamående• huvudvärk• yrsel | <ul style="list-style-type: none">• förvirringskänsla• nedsatt uppmärksamhet• skrivsvårigheter• talsvårigheter• sömnhet• förlust av förmågan att utföra inlärd rörelser och gester (trots fysisk förmåga och önskan att utföra dem) |

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).¹ 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)¹

VIK HÄR

Viktig säkerhetsinformation för hälso- och sjukvårdspersonal

CRS och neurologisk toxicitet, inklusive ICANS, kan uppkomma hos patienter som får TECVAYLI och kan vara dödligt eller livshotande. Majoriteten av dessa händelser som observerades efter administrering av TECVAYLI var av grad 1 och 2.¹

Utvärdera patienten avseende tecken och symtom på CRS och ICANS. 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.¹

VIK HÄR

1. TECVAYLI produktresumé.