

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 rapportera biverkningar till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA eller via www.fimea.fi.

VIK HÄR

TECVAYLI kan orsaka biverkningar, såsom cytokinfrisättningsyndrom (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

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

Neurologisk toxicitet, inklusive ICANS

- förvirringskänsla
- nedsatt uppmärksamhet
- skrivsvårigheter
- talsvårigheter
- sömnlighet
- förlust av förmågan att utföra inlärda 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 (dosupptrappningsschema):

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

Johnson&Johnson

1. TECVAYLI produktresumé.

Janssen-Cilag Oy, PB 15, FI-02621 Esbo, Finland
Tel + 358 20 7531 300, jacfi@its.jnj.com, www.janssen.com/finland

EM-107125 JC-240081-1-fi-sv 10/2024 Godkänt av Fimea 22.10.2024