

Patientkort för TALVEY® (talkvetamab)

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.

VIK HÄR

TALVEY kan orsaka biverkningar som cytokinfrisättningsyndrom (CRS) och neurologisk toxicitet, inklusive immun-effektorcell-associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS).¹

PATIENTENS NAMN:

VIK HÄR

Viktig säkerhetsinformation för patienter

Uppsök omedelbart vård om du upplever något av följande:

Cytokinfrisättningsyndrom (CRS)

- Feber
- Lågt blodtryck
- Frossa
- Andningssvårigheter
- Trötthet
- Huvudvärk
- Snabba hjärtslag
- Ökad nivå av leverenzymmer i blodet

Neurologisk toxicitet, inklusive ICANS

- Känna sig förvirrad
- Känna sig mindre uppmärksam
- Känna sig desorienterad (vilsen)
- Känna sig sömning
- Känna sig långsam eller ha svårt att tänka
- Förändrat tänkande eller minskat medvetande
- Förvirring
- Svårigheter att tala och förstå tal

VIK HÄR

VIKTIGT ATT KOMMA IHÅG: Håll dig i närheten av vårdinrättningen där du fick TALVEY, för daglig kontroll i minst 2 dagar efter administreringen av alla doserna i dosupptrappningsschemat. Ring läkaren eller uppsök omedelbart akutvård om du har något av symtomen som anges i detta kort! Dessa är inte alla de biverkningar som TALVEY eventuellt kan orsaka. Tala om för läkare om du får någon biverkan som besvärar dig eller inte går över.

Behandlande läkare

BEHANDLANDE
LÄKARES NAMN:

BEHANDLANDE LÄKARES
TELEFONNUMMER:

SJUKHUSETS NAMN
OCH ADRESS:

TELEFONNUMMER:

VIK HÄR

Uppgifter som fylls i av vårdteamet

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

Datum för TALVEY-injektioner (dosupptrappningsschema):

UPPTRAPPNINGSDOS 1

UPPTRAPPNINGSDOS 2

UPPTRAPPNINGSDOS 3

UPPTRAPPNINGSDOS 4*

BEHANDLINGSFAS[‡]

* Endast för dosering varannan vecka.

‡ För veckovis dosering: efter upptrappningsfasen 0,4 mg/kg en gång i veckan.

För dosering varannan vecka: efter upptrappningsfasen 0,8 mg/kg en gång varannan vecka.

VIK HÄR

Viktig säkerhetsinformation för hälso- och sjukvårdspersonal

CRS och neurologisk toxicitet, inklusive ICANS, kan uppkomma hos patienter som får TALVEY och kan vara dödliga eller livshotande. Majoriteten av dessa händelser som har observerats efter administrering av TALVEY har varit av grad 1 och 2.¹

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

Se produktresumén för fullständig information.

VIK HÄR

Johnson&Johnson

1. TALVEY produktresumé.

Lokal företrädare:

Janssen-Cilag Oy

Tel: +358 207 531 300

jacfi@its.jnj.com

EM-137926 JC-240111-1-fi-sv 12/2024 Godkänt av Fimea 30.12.2024