

Patient [Namn/Personnummer]

Läkaren som ordinerat Tepkinly (namn)

Den behandlande läkarens telefonnummer (under kontorstid)

Den behandlande läkarens telefonnummer vid akutvård (utanför kontorstid)

Närståendes kontaktinformation vid nödsituation

Datomet för första Tepkinly-dosen

Version: Juli 2023

FI-EPCOR-230003/RMP/11.10.2023

abbvie

Patientkort

Du ska alltid ha med dig detta patientkort. Visa det för all hälso- och sjukvårdspersonal som medverkar i din vård och vid alla sjukhusbesök.

Tala om att du behandlas med Tepkinly® (epkoritamab) för all hälso- och sjukvårdspersonal som medverkar i din vård.

Om du får biverkningar under eller efter behandling med Tepkinly, tala med läkare eller sjuksköterska.

Var försiktig när du kör bil, cyklar eller använder tunga eller potentiellt farliga maskiner. Undvik dessa aktiviteter om du har något av de symtom som beskrivs i detta kort.



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Fimea eller till ombudet för innehavare av godkännandet för försäljning (AbbVie Oy):

Säkerhets- och utvecklingscentret för
läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret
PB 55, 00034 FIMEA | www.fimea.fi

AbbVie Oy
Tel. 010 2411 200
www.abbvie.fi

Information för patienter

Tepkinly kan orsaka biverkningar, som kan vara allvarliga.

Kontakta omedelbart läkare eller uppsök akutsjukvård om du har något av följande symptom:

- Feber (38°C eller högre)
- Yrsel eller svindel
- Frossa
- Snabb puls
- Andningssvårigheter/
andfåddhet
- Huvudvärk
- Svårighet att tala eller skriva
- Dåsighet
- Förvirring/desorientering
- Muskelsvaghet
- Krampanfall
- Minnesförlust

Information för hälso- och sjukvårdspersonal

- Denna patient behandlas med Tepkinly (epkoritamab). Epkoritamab är en T-cellsaktiverande bispecifik antikropp.
- Efter administrering av epkoritamab kan cytokinfrisättningsyndrom (CRS) och immuneffektorcells-associerat neurotoxicitetsyndrom (ICANS) förekomma. Dessa tillstånd kan bli allvarliga om de inte behandlas omedelbart. CRS kan uppkomma flera timmar eller dagar efter att epkoritamab har administrerats, oftast efter den första fulla dosen i cykel 1. ICANS kan uppkomma flera dagar eller veckor efter administrering av epkoritamab.
- **Kontakta omedelbart patientens behandlande läkare för ytterligare information (kontaktuppgifter finns på kortets baksida).**