

IMDYLLTRA® (tarlatamab) PATIENTKORT

SKA IFYLLAS AV DEN BEHANDLANDE LÄKAREN

DENNA PATIENT HAR BEHANDLATS MED IMDYLLTRA

Patientens namn/telefonnummer

Datum och tid för första IMDYLLTRA-infusionen

Behandlande läkares namn/telefonnummer

Namn på sjukhus/vårdenhet

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Fimea: www.fimea.fi eller Amgen: nordic.baltic.drugsafety@amgen.com.

Detta patientkort uppfyller villkoren för försäljningsgodkännandet och har godkänts av Fimea.

IMDYLLTRA Patient card, Finland, Swedish, Version 1.0 Godkänd: juni 2026

VIKTIG INFORMATION FÖR HÄLSO- OCH SJUKVÅRDSPERSONAL

- Denna patient behandlas med IMDYLLTRA, som är en bispecifik T-cell engager (BiTE) molekyel.
- IMDYLLTRA används för behandling av vuxna patienter med småcellig lungcancer (SCLC).
- IMDYLLTRA kan orsaka biverkningar som kan vara svåra och livshotande, såsom cytokinfrisättningssyndrom (CRS) och immuneffektorcells-associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS).

Mer information om behandling av CRS och ICANS finns tillgänglig i produktresumén, som återfinns via Fimeas läkemedelssöktjänst eller på Pharmacafennica.fi.

Om denna patient upplever några av symtomen på detta kort, vänligen kontakta den behandlande läkaren omedelbart för mer information.

VIKTIG INFORMATION TILL PATIENTER/NÄRSTÅENDE

IMDYLLTRA kan orsaka allvarliga och/eller livshotande biverkningar, såsom cytokinfrisättningssyndrom (CRS) och immuneffektorcells-associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS).

Kontakta din behandlande läkare eller sök akut medicinsk hjälp OMEDELBART om du upplever NÅGOT av dessa symtom.

- Feber (38,0 °C eller högre)
- Hypotoni (lågt blodtryck)
- Andningssvårigheter
- Snabb eller oregelbunden hjärtrytm
- Förvirringstillstånd, talsvårigheter, minnes- och personlighetsförändring
- Yrsel eller svimningskänsla
- Svår huvudvärk
- Frossa, kraftig frossa
- Svårt illamående, kräkningar eller diarré
- Krampanfall
- Försämrad balans, svaghet, domningar
- Extrem sömnighet eller nedsatt medvetenhet

Detta är inte alla möjliga biverkningar av IMDYLLTRA. Vänligen se bipacksedeln på Lääkeinfo.fi för en fullständig lista över möjliga biverkningar. Du bör alltid rådgöra med din behandlande läkare om att ta andra mediciner samtidigt som du får IMDYLLTRA.

VIKTIG INFORMATION TILL PATIENTER/NÄRSTÅENDE

Du måste hålla dig nära en lämplig vårdinrättning, såsom behandlingssjukhuset, i 24 timmar från starten av varje IMDYLLTRA-infusion på dag 1 och på dag 8, tillsammans med en närstående.

KONTAKTA din behandlande läkare om du upplever något av symtomen som anges på detta kort.

SÖK akut hjälp om du inte kan nå din behandlande läkares mottagning.

KÖR INTE bil eller använd maskiner om du får neurologiska symtom, såsom yrsel, anfall och förvirring, tills symtomen har försvunnit.