

TECVAYLI® (teklistamabi) Potilaskortti

Pidä tämä kortti aina mukanas.

NÄYTÄ KORTTI kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille sekä mahdollisten sairaalakäyntien yhteydessä.

Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Fimealle: [www-sivusto: www.fimea.fi](http://www.sivusto: www.fimea.fi), Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA.

TAITA TÄSTÄ

TECVAYLI voi aiheuttaa haittavaikutuksia, kuten sytokiinioireyhtymän ja neurologista toksisuutta, mukaan lukien ICANS-oireyhtymän (Immune Effector Cell-Associated Neurotoxicity Syndrome).¹

POTILAAN NIMI:

TAITA TÄSTÄ

Tärkeää turvallisuustietoa potilaalle

Hakeudu heti lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavista:¹

Sytokiinioireyhtymä

- kuume (38 °C tai enemmän)
- vilunväristykset
- nopea sydämen syke
- hengitysvaikeudet
- pahoinvointi
- päänsärky
- huimaus.

Neurologinen toksisuus, mukaan lukien ICANS-oireyhtymä

- sekavuuden tunne
- heikentynyt vireystila
- kirjoittamisvaikeudet
- puhevaikeudet
- uneliaisuus
- kyvyttömyys suoriutua aiemmin osatuista liikkeistä ja eleistä (huolimatta fyysisestä kyvystä ja halusta suoriutua niistä).

TAITA TÄSTÄ

TÄRKEÄÄ MUISTAA: Pysyttele päivittäistä seurantaa varten kolmen ensimmäisen annoksen antamisen jälkeen vähintään 2 päivän ajan sen terveydenhoitoyksikön läheisyydessä, missä sait TECVAYLI-hoitoa (yleensä kaksi nostovaiheen annosta ja ensimmäinen ylläpitoannos).¹ Jos sinulle ilmaantuu jokin tässä kortissa mainituista oireista, soita lääkärille tai hakeudu päivystykseen välittömästi! Tässä ei ole mainittu kaikkia mahdollisia TECVAYLI-hoidon haittavaikutuksia. Kerro lääkärille, jos jokin haittavaikutus huolettaa sinua tai ei mene ohi.

Hoitava lääkäri

HOITAVAN LÄÄKÄRIN NIMI:

HOITAVAN LÄÄKÄRIN
PUHELINNUMERO:

SAIRAALAN NIMI JA OSOITE:

PUHELINNUMERO:

TAITA TÄSTÄ

Tiedot, jotka hoitotiimi täyttää

Anna tämä kortti hoitotiimillesi täytettäväksi ja sitten sinulle takaisin annettavaksi.

TECVAYLI-injektoiden (nostovaiheen hoito-ohjelma)
päivämäärät:

1. NOSTOVAIHEEN ANNOS

2. NOSTOVAIHEEN ANNOS

ENSIMMÄINEN YLLÄPITOANNOS*

*Tämä on hoidon ensimmäinen täysi annos (1,5 mg/kg)¹

TAITA TÄSTÄ

Tärkeää tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

TECVAYLI-hoitoa saaville potilaille voi ilmaantua sytokiinioireyhtymä ja neurologista toksisuutta, mukaan lukien ICANS-oireyhtymä. Ne voivat johtaa kuolemaan tai olla henkeä uhkaavia. Suurin osa näistä TECVAYLI-hoidon antamisen jälkeen havaituista tapahtumista oli vaikeusasteeltaan luokkaa 1 tai 2.¹

Arvioi potilas sytokiinioireyhtymän ja ICANS-oireyhtymän merkkien ja oireiden varalta. Jos potilas raportoi mitä tahansa tässä kortissa mainittuja merkkejä tai oireita, ota heti yhteys hoitavaan lääkäriin lisätietojen saamiseksi.

Katso yksityiskohtaiset tiedot valmisteyhteenvedosta.¹

TAITA TÄSTÄ

Johnson&Johnson

1. TECVAYLI-valmisteyhteenvedo.

Paikallinen edustaja:
Janssen-Cilag Oy
Puh: +358 207 531 300
jacfi@its.jnj.com