

## 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 uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista: www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi), Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA tai myyntiluvan haltijalle: Janssen puh. 020 7531 300 tai sähköpostitse [jacfi@its.jnj.com](mailto:jacfi@its.jnj.com).

### TAITA TÄSTÄ

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

POTILAAN NIMI:

---

### TAITA TÄSTÄ

## Tärkeää turvallisuustietoa potilaalle

Hakeudu heti lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavista:<sup>1</sup>

#### 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).<sup>1</sup> 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)<sup>1</sup>

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.<sup>1</sup>

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.<sup>1</sup>

TAITA TÄSTÄ

1. TECVAYLI-valmisteyhteenvedo.

Janssen-Cilag Oy, PL 15, FI-02621 Espoo, Suomi  
Puh. + 358 20 7531 300, jacfi@its.jnj.com, www.janssen.com/finland

EM-107124 JC-220105-2 12/2023 Fimean hyväksymä 20.12.2023