

ELREXFIO[®]-patientkort (elranatamab)



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation.

RAPPORTERING AV BIVERKNINGAR

Om du får biverkningar, tala med läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal. Du kan också rapportera biverkningar till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet
Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

eller

per telefon till Pfizer Oy (09-430 040).

Bär alltid med dig detta kort. **VISA DETTA KORT** för all sjukvårdspersonal som är inblandad i din vård och om du besöker akutmottagningen.

VIKTIG SÄKERHETSINFORMATION FÖR PATIENTER SOM FÅR BEHANDLING MED ELREXFIO

Kontakta din vårdgivare eller sök omedelbart akut hjälp om du får något av dessa symtom:

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none">• Feber (38 °C eller högre)• Andningssvårigheter• Frossa• Huvudvärk• Lågt blodtryck• Yrsel• Snabb puls• Ökad nivå av leverenzymmer i blodet | <ul style="list-style-type: none">• Förvirring• Känner dig mindre alert• Svårigheter att tala eller skriva• Domningar och stickningar eller förlust av känsel |
|--|--|

Du bör alltid fråga din läkare om andra medicineringar när du får ELREXFIO.

VIKTIGT ATT KOMMA IHÅG: Du kan bli ombedd att stanna nära en vårdinrättning så att sjukvårdspersonal kan övervaka ditt tillstånd dagligen avseende symtom och fynd under 48 timmar efter de två första doserna i utsättningsfasen. Om du upplever något av symtomen uppräknade ovan ska du omedelbart kontakta läkare eller uppsöka akutmottagningen. Listan innehåller inte alla möjliga symtom som ELREXFIO kan orsaka. Tala om för din läkare om du har ett symtom som besvärar dig eller inte går över.

VIKTIG SÄKERHETSINFORMATION FÖR VÅRDGIVARE

Behandling med ELREXFIO kan orsaka cytokinfrisättningsyndrom (CRS) eller neurologisk toxicitet, inklusive immuneffektorcells associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS), vilka kan vara fatala eller livshotande. CRS kan påverka flera organsystem.

Denna patient får ELREXFIO.

Namn på behandlande hematolog som ger ELREXFIO:

Telefonnummer (kontor): _____

Telefonnummer (efter kontorstid): _____

Vårdinrättningens namn: _____

Datum för injektioner med ELREXFIO:

- Upptrappningsdos 1: _____
- Upptrappningsdos 2: _____
- Första fulla dosen: _____



Godkänt av Fimea: 16.11.2023

Version: 1.0

PP-E1A-FIN-0003-15122023