

IMDYLLTRA® (tarlatamabi) POTILASKORTTI

HOITAVA LÄÄKÄRI TÄYTTÄÄ

TÄMÄ POTILAS ON SAANUT IMDYLLTRA-HOITOA

Potilaan nimi / puhelinnumero

Ensimmäisen Imdylltra-infuusion päivämäärä ja kellonaika

Hoitavan lääkärin nimi / puhelinnumero

Sairaala / hoitoyksikkö

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäilyistä haittavaikutuksista joko Fimealle: www.fimea.fi tai Amgenille: nordic.baltic.drugsafety@amgen.com.

Tämä potilaskortti täyttää myyntiluvan ehdot ja on Fimean hyväksymä.

IMDYLLTRA Patient Card, Finnish Versio 1.0 Hyväksytty: kesäkuussa 2026

TÄRKEÄÄ TIETOA TERVEYDENHUOLLON AMMATTILAISILLE

- Potilasta hoidetaan Imdylltralla, joka on bispesifinen T-solujen sitoja (BiTE®-molekyyli).
- Imdylltraa käytetään pienisoluisen keuhkosyövän (SCLC) hoitoon aikuisille.
- Imdylltra voi aiheuttaa haittavaikutuksia, jotka voivat olla vaikeita ja henkeä uhkaavia, kuten sytokiinioireyhtymä (CRS) ja immuuniefektorisoluihin liittyvä neurotoksinen oireyhtymä (ICANS).

CRS:n ja ICANS-oireyhtymän hoito-ohjeet ovat valmisteyhteenvedossa, joka löytyy Fimean lääkehaun kautta tai Pharmacafennica.fi.

Jos potilaalla ilmenee tässä kortissa kuvattuja oireita, ota välittömästi yhteyttä hoitavaan lääkäriin lisätietoja varten.

TÄRKEÄÄ TIETOA POTILAALLE / POTILAASTA HUOLEHTIVALLE HENKILÖLLE

Imdyltra voi aiheuttaa vakavia ja/tai henkeä uhkaavia haittavaikutuksia, kuten sytokiinioireyhtymä (CRS) ja immuuniefektorisoluihin liittyvä neurotoksinen oireyhtymä (ICANS).

Ota **VÄLITTÖMÄSTI** yhteyttä hoitavaan lääkäriin tai hakeudu ensiapuun, jos sinulla ilmenee **JOKIN** seuraavista oireista.

- Kuume (≥ 38 °C)
- Matala verenpaine (hypotensio)
- Hengitysvaikeudet
- Nopea tai epäsäännöllinen sydämen syke
- Sekavuus, puhevaikeudet, muisti- tai persoonallisuusmuutokset
- Heitehuimaus tai pyörrytys
- Voimakas päänsärky
- Vilunväristykset, voimakkaat vilunväristykset
- Voimakas pahoinvointi, oksentelu tai ripuli
- Kouristuskohtaus
- Tasapainohäiriö, heikkous, puutuminen
- Voimakas uneliaisuus tai heikentynyt tajunnantila

Kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia ei ole lueteltu tässä. Katso kaikki tiedot haittavaikutuksista Imdyltran pakkausselosteesta Lääkeinfo.fi-sivustolta. Keskustele aina hoitavan lääkärin kanssa muiden lääkkeiden käytöstä Imdyltra-hoidon aikana.

TÄRKEÄÄ TIETOA POTILAALLE / POTILAASTA HUOLEHTIVALLE HENKILÖLLE

Sinun on pysyttävä terveydenhuollon toimintayksikön (kuten hoitopaikkasi) läheisyydessä ja sinusta huolehtivan henkilön seurassa 24 tunnin ajan Imdyltra-infuusion aloittamisesta päivänä 1 ja päivänä 8.

OTA YHTEYTTÄ hoitavaan lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu jokin tässä kortissa luetelluista oireista.

HAKEUDU ensiapuun, jos et tavoita hoitavaa lääkäriä.

ÄLÄ aja autoa tai käytä koneita, jos sinulla esiintyy neurologisia oireita kuten heitehuimausta, kouristuskohtauksia ja sekavuutta, ennen kuin oireet ovat hävinneet.