

# 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](http://www.fimea.fi) eller Amgen: [nordic.baltic.drugsafety@amgen.com](mailto: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) molekyll.
- IMDYLLTRA används för behandling av vuxna patienter med småcellig lungcancer (SCLC).
- IMDYLLTRA kan orsaka biverkningar som kan vara svåra och livshotande, såsom cytokinfrisättningsyndrom (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](http://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 sömnlighet eller nedsatt medvetenhet

Detta är inte alla möjliga biverkningar av IMDYLLTRA. Vänligen se bipacksedeln på [Laaeinfo.fi](http://Laaeinfo.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.