

TECVAYLI®▼ (teclistamab) patientkort

Hav altid dette kort på dig.

VIS DETTE KORT til alle sundhedspersoner, der er involveret i din behandling, og hvis du kommer på hospitalet.

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger du får ved at kontakte Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S eller via websted: www.meldenbivirkning.dk.

FOLD HER

TECVAYLI kan forårsage bivirkninger såsom cytokin-release-syndrom (CRS) og neurologisk toksicitet, herunder immuneffektorcelle-associeret neurotoksicitetssyndrom (ICANS).¹

PATIENTENS NAVN:

FOLD HER

Vigtige sikkerhedsoplysninger til patienter

Søg lægehjælp med det samme, hvis du oplever et eller flere af følgende symptomer:¹

CRS <ul style="list-style-type: none">• Feber (38 °C eller højere)• Kulderystelser• Hurtig puls• Åndedrætsbesvær• Kvalme• Hovedpine• Svimmelhed	Neurologisk toksicitet, herunder ICANS <ul style="list-style-type: none">• Forvirring• Følelsen af at være mindre opmærksom• Vanskeligheder ved at skrive• Vanskeligheder ved at tale• Søvnighed• Tab af evne til at udføre indlærte bevægelser og fagter (selvom du har den fysiske evne og et ønske om at udføre dem)
--	---

FOLD HER

VIGTIGT AT HUSKE: Hold dig i nærheden af det sted, hvor du har modtaget din TECVAYLI-behandling, i mindst 2 dage, så du kan blive overvåget dagligt efter administration af de første tre doser (normalt to *step-up*-doser og første vedligeholdelsesdosis).¹ Hvis du får et eller flere af de symptomer, der er angivet på dette kort, skal du ringe til din læge eller søge akut lægehjælp med det samme! Disse er ikke samtlige mulige bivirkninger ved TECVAYLI. Fortæl det til din læge, hvis du får bivirkninger, som generer dig, eller som ikke går væk.

Behandelnde læge

DEN BEHANDLENDE LÆGES
NAVN:

DEN BEHANDLENDE LÆGES
TELEFONNUMMER:

HOSPITALET'S NAVN OG
ADRESSE:

TELEFONNUMMER:

FOLD HER

Oplysninger, som sundhedsteamet skal udfylde

Giv dette kort til dit sundhedsteam, så de kan udfylde oplysningerne og returnere det til dig.

Datoer for TECVAYLI-injektioner (*step-up*-doseringsplan):

STEP-UP-DOSIS 1

STEP-UP-DOSIS 2

FØRSTE VEDLIGEHOLDELSESDOSIS*

*Dette er den første fulde behandlingsdosis (1,5 mg/kg)¹

FOLD HER

Vigtige sikkerhedsoplysninger til sundhedspersoner

CRS og neurologisk toksicitet, herunder ICANS, kan forekomme hos patienter, der får TECVAYLI, og kan være letale eller livstruende. Størstedelen af disse hændelser, der er blevet observeret efter administration af TECVAYLI, var grad 1 og 2.¹

Patienten skal vurderes for tegn og symptomer på CRS og ICANS. Hvis din patient rapporterer om et eller flere af de tegn eller symptomer, som er angivet på dette kort, skal du straks kontakte patientens behandelnde læge for yderligere information.

Se produktresuméet for yderligere oplysninger.¹

FOLD HER

Johnson&Johnson

1. TECVAYLI produktresumé.

Lokal repræsentant:
Janssen-Cilag A/S
Tlf.: +45 4594 8282
jacdk@its.jnj.com

EM-107121 JC-2400771-da 01/2025 Godkendt af Lægemiddelstyrelsen 06.01.2025