

TECVAYLI® (teclistamab)

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire.

Carte patient

Portez cette carte toujours sur vous en permanence. Présentez cette carte à tout professionnel de la santé impliqué dans vos soins et si vous allez à l'hôpital.

Lisez attentivement la notice avant d'utiliser le médicament TECVAYLI.

Le TECVAYLI peut provoquer des effets secondaires tels que le syndrome de relargage des cytokines (SRC). Le syndrome de relargage des cytokines est une réaction immunitaire grave qui peut être déclenchée par de nombreux facteurs, y compris un certain nombre de médicaments.

Nom du patient:

Informations de sécurité importantes pour les patients

Consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un des symptômes suivants:¹

- Fièvre (38°C ou plus)
- Frissons
- Accélération du rythme cardiaque
- Difficultés respiratoires
- Nausées
- Maux de tête
- Vertiges

À retenir

*Restez à proximité de l'endroit où vous avez reçu votre traitement par TECVAYLI pendant au moins 2 jours pour une surveillance quotidienne après l'administration de vos trois premières doses (généralement deux escalades de dose et la première dose d'entretien).**

Si vous présentez l'un des symptômes énumérés sur cette carte, appelez votre médecin ou rendez-vous immédiatement au service des urgences! Le TECVAYLI peut avoir d'autres effets secondaires. Informez votre médecin si vous présentez tout effet secondaire gênant ou persistant.

* Il s'agit de la première dose complète de traitement (1,5 mg/kg).¹

MÉDECIN TRAITANT

nom: _____

numéro de téléphone: _____

HÔPITAL

nom: _____

adresse: _____

numéro de téléphone: _____

Informations à remplir par l'équipe soignante

Veuillez remettre cette carte à votre équipe soignante pour qu'elle complète les informations et vous la rende par la suite.

Dates des injections de TECVAYLI (schéma posologique progressif)

Palier 1 de l'escalade de dose _____

Palier 2 de l'escalade de dose _____

*première dose d'entretien** _____

* Il s'agit de la première dose complète de traitement (1,5 mg/kg).²

Informations importantes de sécurité pour les professionnels de la santé

SRC, y compris des réactions menaçant le pronostic vital ou fatales, peuvent survenir chez les patients qui reçoivent le TECVAYLI.² La majorité des SRC observés après l'administration de TECVAYLI étaient de grade 1 et 2.² Le SRC peut toucher plusieurs systèmes d'organes. Évaluez le patient pour détecter tout signe et symptôme d'un SRC. Si votre patient signale des signes ou des symptômes mentionnés sur cette carte, veuillez contacter immédiatement le médecin traitant du patient pour obtenir des informations complémentaires. Consultez le résumé des caractéristiques du produit pour de plus amples informations.²

1. Notice - TECVAYLI (teclistamab): le texte complet et actualisé est disponible sur le site www.afmps.be, rubrique « Chercher des informations sur un médicament autorisé ».

2. Résumé des caractéristiques du produit - TECVAYLI (teclistamab): le texte complet et actualisé est disponible sur le site www.afmps.be, rubrique « Chercher des informations sur un médicament autorisé ».