

WAARSCHUWINGSKAART VOOR PATIËNTEN

TALVEY®▼ (talquetamab)

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring.

Draag deze kaart altijd bij u.

Laat deze kaart zien aan al uw zorgverleners. Zowel binnen als buiten het ziekenhuis.

Talquetamab kan bijwerkingen geven, zoals:

- het 'cytokine release'-syndroom (CRS)
- neurologische bijwerkingen, waaronder immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom (ICANS).

Naam van de patiënt:

BELANGRIJKE VEILIGHEIDSINFORMATIE VOOR PATIËNTEN

Neem direct contact op met uw arts of verpleegkundige, of roep onmiddellijk spoedeisende hulp in als u één van de volgende klachten krijgt

- Koorts (38 graden of hoger)
- Lage bloeddruk
- Koude rillingen
- Moeite met ademen
- Hoofdpijn
- Een snelle hartslag
- Zich verward voelen
- Minder alert of bewust zijn
- Gedesoriënteerd zijn
- Moe en/of slaperig zijn
- Moeite hebben met denken of het denken gaat traag
- Moeite hebben met spreken en/of begrijpen wat er gezegd wordt

Wilt u meer informatie over uw medicijn?
Lees de bijsluiter of scan de QR-code voor het online materiaal. Ga met vragen over uw medicijn of bijwerkingen naar uw arts of apotheker.



BELANGRIJK OM TE ONTHOUDEN

Na elk van de eerste 3 behandelingen: blijf tenminste 2 dagen in de buurt van het ziekenhuis voor controle.

Neem direct contact op met uw arts of verpleegkundige, of roep onmiddellijk spoedeisende hulp in als u één van de op deze kaart vermelde klachten heeft.

Deze klachten zijn niet alle mogelijke bijwerkingen van talquetamab. Vertel het uw zorgverlener als u denkt dat u een bijwerking heeft.

BEHANDELEND ARTS

naam: _____

telefoonnummer: _____

ZIEKENHUIS

naam: _____

adres: _____

telefoonnummer: _____

DOOR HET ZORGTEAM IN TE VULLEN INFORMATIE

Geef deze kaart aan uw zorgteam zodat ze de informatie kunnen invullen. Daarna krijgt u de kaart terug.

Data van injecties met talquetamab (opstart-doseringsschema):

opstartdosis 1: _____ opstartdosis 2: _____

opstartdosis 3: _____ opstartdosis 4*: _____

onderhoudsfase**: _____

* Alleen voor de tweewekelijkse dosering.

**Voor de wekelijkse dosering is dit: 0,4 mg/kg eenmaal per week.

Voor de tweewekelijkse dosering is dit: 0,8 mg/kg eenmaal per 2 weken.

BELANGRIJKE VEILIGHEIDSINFORMATIE VOOR ZORGVERLENERS

CRS en neurologische bijwerkingen, waaronder ICANS, kunnen optreden bij patiënten die talquetamab krijgen, en kunnen levensbedreigend of fataal zijn. De meerderheid van deze voorvallen die werden waargenomen na toediening van talquetamab was graad 1 en 2.

Beoordeel de patiënt op tekenen en symptomen van CRS en ICANS.

Als uw patiënt tekenen of symptomen meldt die op deze kaart worden genoemd, neem dan onmiddellijk contact op met de behandelend arts van de patiënt voor meer informatie.

Zie de samenvatting van de productkenmerken voor volledige informatie.