

Karta pacjenta przyjmującego lek **TECVAYLI™** ▼ (teklistamab)

Należy zawsze nosić tę kartę przy sobie.

NALEŻY JĄ POKAZYWAĆ wszystkim
pracownikom ochrony zdrowia
zaangażowanym w leczenie pacjenta
oraz w przypadku wizyty w szpitalu

ZAGNIJ TUTAJ

Lek **TECVAYLI** może powodować działania niepożądane takie jak zespół uwalniania cytokin (CRS) i toksyczność neurologiczną, w tym zespół neurotoksyczności związanej z komórkami efektorowymi układu odpornościowego (ICANS).¹

IMIĘ I NAZWISKO PACJENTA:

ZEGNIJ TUTAJ

Ważne informacje dla pacjenta dotyczące bezpieczeństwa

Należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską,
jeśli u pacjenta wystąpi **którykolwiek** z następujących objawów:¹

Zespół uwalniania cytokin (CRS)

- Gorączka (38°C lub więcej)
- Dreszcze
- Szybkie bicie serca
- Trudności w oddychaniu
- Nudności
- Ból głowy
- Zawroty głowy

Toksyczność neurologiczna, w tym ICANS

- Uczucie splątania
- Obniżenie czujności lub świadomości
- Trudności z pisaniem
- Trudności z mówieniem
- Senność
- Utrata zdolności do wykonywania precyzyjnych ruchów i gestów (pomimo fizycznej zdolności i chęci do ich wykonywania).

ZAGNIJ TUTAJ

WAŻNE DO ZAPAMIĘTANIA: Pacjent powinien pozostać przez 2 dni w pobliżu ośrodka opieki zdrowotnej, w którym otrzymał lek **TECVAYLI**, w celu codziennej kontroli po podaniu wszystkich trzech dawek (zwykle dwóch dawek wstępnych i pierwszej dawki terapeutycznej).¹ Jeśli wystąpi **którykolwiek** z objawów wymienionych w niniejszej karcie, należy natychmiast skontaktować się z lekarzem lub skorzystać z pomocy medycznej w nagłych wypadkach! Nie są to wszystkie możliwe działania niepożądane leku **TECVAYLI**. Należy poinformować lekarza, jeśli wystąpi jakiegokolwiek działanie niepożądane, które budzi niepokój lub nie ustępuje.

Lekarz prowadzący

IMIĘ I NAZWISKO LEKARZA
PROWADZĄCEGO:

NUMER TELEFONU LEKARZA
PROWADZĄCEGO:

NAZWA I ADRES SZPITALA:

NUMER TELEFONU:

ZAGNIJ TUTAJ

Informacje do wypełnienia przez zespół terapeutyczny

Należy przekazać tę kartę swojemu zespołowi terapeutycznemu w celu wypełnienia informacji i zwrócenia jej pacjentowi.

Daty wstrzyknięć leku TECVAYLI (schemat stopniowego zwiększania dawki):

DAWKA 1

DAWKA 2

PIERWSZA DAWKA PODTRZYMUJĄCA*

*Jest to pierwsza pełna dawka terapeutyczna (1,5 mg/kg).¹

ZAGNIJ TUTAJ

Ważne informacje dla pracowników ochrony zdrowia dotyczące bezpieczeństwa

U pacjentów otrzymujących produkt TECVAYLI mogą wystąpić śmiertelne lub zagrażające życiu CRS i toksyczność neurologiczna, w tym ICANS.

Większość tych zdarzeń obserwowanych po podaniu produktu TECVAYLI była stopnia 1. lub 2.¹

Należy zbadać pacjenta pod kątem objawów przedmiotowych i podmiotowych CRS i ICANS.

Jeśli pacjent zgłasza jakiegokolwiek objawy przedmiotowe lub podmiotowe, wymienione w niniejszej karcie, należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem prowadzącym pacjenta w celu uzyskania dalszych informacji.

Więcej informacji znajduje się w Charakterystyce Produktu Leczniczego.¹

ZAGNIJ TUTAJ

▼ Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji dotyczących bezpieczeństwa.

1. Charakterystyka Produktu Leczniczego TECVAYLI.

EM-106268
październik 2023