

▼TALVEY® (talkvetamab) Pasientkort

Ha alltid med deg dette kortet.

VIS DETTE KORTET til helsepersonell involvert i din behandling og hvis du er på sykehuset.

▼ Dette legemiddelet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning: www.dmp.no/pasientmelding.

BRETT HER

TALVEY kan forårsake bivirkninger som cytokinfrigjøringsyndrom (CRS) og neurologisk toksisitet, inkludert immuneffektorcelle-assosiert nevrotoksitetssyndrom (ICANS).

PASIENTENS NAVN:

BRETT HER

Viktig sikkerhetsinformasjon til pasienter

Oppsøk legehjelp umiddelbart dersom du får noe av følgende:

Cytokinfrigjøringsyndrom (CRS)

- Feber
- Lavt blodtrykk
- Frysninger
- Pustevansker
- Tretthet (fatigue)
- Hodepine
- Raske hjerteslag
- Økt nivå av leverenzymmer i blodet

Neurologisk toksisitet, inkludert ICANS

- Forvirring
- Nedsatt årvåkenhet
- Desorientering
- Søvnighet
- Langsom tankegang eller problemer med å tenke
- Endret tenkemåte eller nedsatt bevissthetsnivå
- Vansker med å snakke og forstå tale

BRETT HER

VIKTIG Å HUSKE: Opphold deg i nærheten av der du mottok behandlingen med TALVEY for daglig overvåking i minst 2 dager etter at du har fått alle dosene i opptrappingsfasen. Dersom du får **noen** av symptomene oppført på dette kortet skal du ringe legen eller oppsøke et akuttmottak umiddelbart! Dette er ikke alle de mulige bivirkningene av TALVEY. Snakk med lege dersom du får bivirkninger som plager deg eller ikke går over.

Behandelnde lege

BEHANDLENDE
LEGES NAVN:

BEHANDLENDE LEGES
TELEFONNUMMER:

SYKEHUSETS NAVN
OG ADRESSE:

TELEFONNUMMER:

BRETT HER

Informasjon som fylles ut av helsepersonell

Gi dette kortet til helsepersonellet slik at de kan fylle det ut før du får det tilbake.

Dato for TALVEY-injeksjoner (opptrappingsfase):

OPPTRAPPINGSDOSE 1

OPPTRAPPINGSDOSE 2

OPPTRAPPINGSDOSE 3

OPPTRAPPINGSDOSE 4*

BEHANDLINGSFASE[‡]

* Kun for dosering annenhver uke.

[‡] For ukentlig dosering: etter opptrappingsfasen 0,4 mg/kg én gang i uken.

For dosering annenhver uke: etter opptrappingsfasen 0,8 mg/kg én gang hver 2. uke.

BRETT HER

Viktig sikkerhetsinformasjon til helsepersonell

CRS og neurologisk toksisitet, inkludert ICANS, kan oppstå hos pasienter som får TALVEY, og kan være livstruende eller fatalt. De fleste av disse hendelsene observert etter administrering av TALVEY var av grad 1 og 2.

Undersøk pasienten for tegn og symptomer på CRS og ICANS. Kontakt pasientens behandelnde lege umiddelbart for ytterligere informasjon dersom pasienten rapporterer noen av tegnene eller symptomene oppført på dette kortet.

Se oppdatert pakningsvedlegg, preparatomtale (SmPC) og opplæringsmateriell på www.felleskatalogen.no.

BRETT HER

Johnson&Johnson

Lokal representant:
Janssen-Cilag AS
Tlf: +47 24 12 65 00
jacno@its.jnj.com

EM-137928 JC-240113-2-no 12/2025