



▼TECVAYLI® (teklistamab) Pasientkort

Ha alltid dette kortet med deg.

VIS DETTE KORTET til helsepersonell som er involvert i behandlingen din, inkludert helsepersonell 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.

BRETTES HER

TECVAYLI kan forårsake bivirkninger som kalles cytokinfrigjøringsyndrom (CRS) og neurologisk toksisitet, inkludert immuneffektorcelle-assosiert nevrotoksisitetssyndrom (ICANS).

PASIENTENS NAVN:

BRETTES HER

Viktig sikkerhetsinformasjon til pasienter

Søk medisinsk hjelp umiddelbart dersom du får noe av følgende:

CRS

- Feber (38 °C eller høyere)
- Frysninger
- Raske hjerteslag
- Pustevansker
- Kvalme
- Hodepine
- Svimmelhet

Neurologisk toksisitet, inkludert ICANS

- Forvirring
- Nedsatt årvåkenhet
- Skrivevansker
- Talevansker
- Søvnighet
- Tap av evne til å utføre innlærte bevegelser og fakter (til tross for fysisk evne og ønske om å gjøre dette)

BRETTES HER

VIKTIG Å HUSKE: Opphold deg i nærheten av stedet du mottok behandling med TECVAYLI i minst to dager for daglig overvåking etter at du har fått de tre første dosene (vanligvis to opptrappingsdoser og den første vedlikeholdsdosen). Dersom du får noen av symptomene oppført på dette kortet, skal du umiddelbart kontakte lege eller legevakt! Ikke alle mulige bivirkninger av TECVAYLI er oppført i dette kortet. Snakk med lege dersom du får bivirkninger som plager deg eller som ikke går over av seg selv.

Behandelnde lege

NAVN PÅ BEHANDLENDE
LEGE:

TELEFONNUMMER TIL
BEHANDLENDE LEGE:

SYKEHUSETS NAVN OG
ADRESSE:

TELEFONNUMMER:

BRETTE HER

Informasjon som skal fylles inn av helsepersonell

Gi dette kortet til helsepersonellet som vil fylle inn informasjon og returnere kortet til deg.

Dato for TECVAYLI-injeksjoner (doseringsplan for opptrapping):

OPPTRAPPINGSDOSE 1

OPPTRAPPINGSDOSE 2

FØRSTE VEDLIKEHOLDSDOSE*

*Dette er første fulle behandlingsdose (1,5 mg/kg)

BRETTE HER

Viktig sikkerhetsinformasjon til helsepersonell

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

Pasienten skal vurderes for tegn og symptomer på CRS og ICANS. Dersom pasienten melder fra om et tegn eller symptom som angis i dette kortet, skal pasientens behandelnde lege kontaktes umiddelbart for ytterligere informasjon.

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

BRETTE HER

Johnson&Johnson

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

EM-107126 JC-240078-2-no 12/2025