

Waarschuwingskaart voor patiënten

TECVAYLI[®] (teclistamab)

▼ 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.

Teclistamab 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:

'Cytokine release'-syndroom (CRS)

- Koorts (38 °C of hoger)
- Koude rillingen
- Een snelle hartslag
- Moeite met ademen
- Misselijkheid
- Hoofdpijn
- Duizeligheid

Neurologische bijwerkingen, waaronder ICANS

- Verward zijn
- Minder alert zijn
- Moeite hebben met schrijven
- Moeite hebben met spreken
- Slaperig zijn
- Niet meer kunnen uitvoeren van fijne bewegingen en gebaren (bijvoorbeeld tekenen, knippen en knutselen)

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 teclistamab. 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 de injecties met teclistamab
(opstart-doseringsschema):

opstartdosis 1: _____

opstartdosis 2: _____

eerste onderhoudsdosis*: _____

* dit is de eerste volledige behandeldosis (1,5 mg/kg)

Belangrijke veiligheidsinformatie voor zorgverleners

CRS en neurologische bijwerkingen, waaronder ICANS, kunnen optreden bij patiënten die teclistamab krijgen, en kunnen levensbedreigend of fataal zijn. De meerderheid van de waargenomen voorvallen na toediening van teclistamab 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.