

TALVEY[®] ▼ (talquetamab) patientkort

Hav altid dette kort på dig.

VIS DETTE KORT til alle sundhedspersoner, der er involveret i din behandling, og hvis du kommer på hospitalet.

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får ved at kontakte Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S eller via websted: www.meldenbivirkning.dk.

FOLD HER

TALVEY kan forårsage bivirkninger såsom cytokin-release-syndrom (CRS) og neurologisk toksicitet, herunder immun-effektorcelle-associeret neurotoksicitetssyndrom (ICANS).¹

PATIENTENS NAVN:

FOLD HER

Vigtige sikkerhedsoplysninger til patienter

Søg lægehjælp med det samme, hvis du oplever et eller flere af følgende:

Cytokin-release-syndrom (CRS)	Neurologisk toksicitet, herunder ICANS
• Feber • Lavt blodtryk • Kulderystelser • Vejrtrækningsbesvær • Træthed • Hovedpine • Hurtig hjerterytme • Øget niveau af leverenzymen i blodet	• Følelse af forvirring • Følelse af mindre årvågenhed • Følelse af desorientering • Følelse af søvnighed • Besvær med at tænke • Ændret tankegang eller nedsat bevidsthed • Forvirring • Besvær med at tale og forstå tale

FOLD HER

VIGTIGT AT HUSKE: Du skal opholde dig i nærheden af den sundhedsinstitution, hvor du får behandling med TALVEY, i mindst 2 dage efter, at du har fået din dosis, for alle doser i step-up-doseringsplanen. Hvis du har nogen af de symptomer, der er angivet på dette kort, skal du kontakte lægen eller søge akut lægehjælp med det samme! Der kan være andre bivirkninger af TALVEY. Fortæl det til lægen, hvis du får nogen form for bivirkninger, som generer dig, eller som ikke går over.

Behandelnde læge

DEN BEHANDLENDE
LÆGES NAVN:

DEN BEHANDLENDE LÆGES
TELEFONNUMMER:

HOSPITALET'S NAVN
OG ADRESSE:

TELEFONNUMMER:

FOLD HER

Oplysninger, som sundhedsteamet skal udfylde

Giv dette kort til dit sundhedsteam, så de kan udfylde oplysningerne og give kortet tilbage til dig.

Datoer for TALVEY-indsprøjtninger (step-up-doseringsplan):

STEP-UP-DOSIS 1

STEP-UP-DOSIS 2

STEP-UP-DOSIS 3

STEP-UP-DOSIS 4*

BEHANDLINGSFASE[‡]

* Kun ved dosering hver anden uge.

[‡] Ved dosering hver uge: efter step-up-fasen 0,4 mg/kg en gang om ugen.

Ved dosering hver anden uge: efter step-up-fasen 0,8 mg/kg en gang hver anden uge.

FOLD HER

Vigtige sikkerhedsoplysninger til sundhedspersoner

CRS og neurologisk toksicitet, herunder ICANS, kan forekomme hos patienter, der får TALVEY, og kan være dødelige eller livstruende. Størstedelen af disse hændelser, der blev observeret efter administration af TALVEY, var grad 1 og 2.¹

Patienten skal vurderes for tegn og symptomer på CRS og ICANS. Hvis din patient rapporterer om et eller flere af de tegn eller symptomer, som er angivet på dette kort, skal du straks kontakte patientens behandelnde læge for yderligere information.

Se produktresuméet for yderligere oplysninger.

FOLD HER

Johnson&Johnson

1. TALVEY produktresumé.

Lokal repræsentant:
Janssen-Cilag A/S
Tlf.: +45 4594 8282
jacdk@its.jnj.com

EM-137924 JC-240108-1-da 01/2025 Godkendt af Lægemiddelstyrelsen 13.01.2025