

## TECVAYLI® (teclistamab)

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring.

### *Patiëntenkaart*

Draag deze kaart altijd bij je.

Toon deze kaart aan elke zorgverlener die betrokken is bij de zorg aan jou en als je naar het ziekenhuis gaat.

Lees aandachtig de bijsluiter alvorens u het geneesmiddel TECVAYLI gebruikt.

*TECVAYLI kan bijwerkingen veroorzaken zoals het 'cytokine release'-syndroom (CRS) en neurologische bijwerkingen, waaronder immuun effectorcel geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom (ICANS).<sup>2</sup>*

### *Naam van de patiënt:*

---

### *Belangrijke veiligheidsinformatie voor patiënten*

Roep onmiddellijk medische hulp in als je een van de volgende verschijnselen ervaart:<sup>1</sup>

#### **'cytokine release'-syndroom (CRS)**

- Koorts (38°C of hoger)
- Koude rillingen
- Snelle hartslag
- Ademhalingsproblemen
- 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 (terwijl u dit lichamenlijk wel kunt en u dit wel wilt)

### *Belangrijk om te onthouden*

*Blijf gedurende ten minste 2 dagen in de buurt van de plaats waar je je TECVAYLI-behandeling hebt gekregen voor dagelijkse controle na toediening van je eerste drie doses (meestal twee opstartdoses en de eerste onderhoudsdosis).\**

Als je één van de op deze kaart vermelde symptomen hebt, neem dan onmiddellijk contact op met je arts of roep onmiddellijk medische hulp in! Dit zijn niet alle mogelijke bijwerkingen van TECVAYLI. Breng je arts op de hoogte als je een bijwerking hebt waar je last van hebt of die niet weggaat.

\* Dit is de eerste volledige behandelingsdosis (1,5 mg/kg).<sup>1</sup>

## BEHANDELENDE ARTS

naam: \_\_\_\_\_

telefoonnummer: \_\_\_\_\_

## ZIEKENHUIS

naam: \_\_\_\_\_

adres: \_\_\_\_\_

telefoonnummer: \_\_\_\_\_

### *Informatie door het zorgteam in te vullen*

Geef deze kaart aan je zorgteam zodat ze de informatie kunnen invullen en aan jou terugbezorgen.

Data van TECVAYLI-injecties (opstart doseringsschema):

opstartdosis 1 \_\_\_\_\_

opstartdosis 2 \_\_\_\_\_

eerste onderhoudsdosis\* \_\_\_\_\_

\* Dit is de eerste volledige behandelingsdosis (1,5 mg/kg).<sup>2</sup>

### *Belangrijke veiligheidsinformatie voor zorgverleners*

CRS en neurologische bijwerkingen, waaronder ICANS, kunnen optreden bij patiënten die TECVAYLI krijgen, en kunnen fataal of levensbedreigend zijn. De meerderheid van deze voorvallen die werden waargenomen na toediening van TECVAYLI waren graad 1 en 2.<sup>2</sup> 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 behandelende arts van de patiënt voor meer informatie.

Zie de samenvatting van de productkenmerken voor volledige informatie.<sup>2</sup>

1. Bijsluiter - TECVAYLI (teclistamab): de volledige en geactualiseerde tekst van deze bijsluiter is beschikbaar op de website [www.fagg.be](http://www.fagg.be), rubriek "Zoek informatie over een vergund geneesmiddel".

2. Samenvatting van de productkenmerken - TECVAYLI (teclistamab): de volledige en geactualiseerde tekst is beschikbaar op de website [www.fagg.be](http://www.fagg.be), rubriek "Zoek informatie over een vergund geneesmiddel".