

TALVEY® (TALQUETAMAB)

▼ 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.

TALVEY kan bijwerkingen veroorzaken zoals het 'cytokine release'-syndroom (CRS) en neurologische bijwerkingen, waaronder immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom (ICANS).

Naam van de patiënt:

Belangrijke veiligheidsinformatie voor patiënten

Roep onmiddellijk medische hulp in als je een van de volgende verschijnselen ervaart:

'cytokine release'-syndroom (CRS)

- Lage bloeddruk
- Koude rillingen
- Moeite met ademen
- Moe zijn
- Hoofdpijn
- Een snelle hartslag
- Meer leverenzymen in uw bloed dan normaal

Neurologische bijwerkingen, waaronder ICANS

- Zich verward voelen
- Minder alert zijn
- Gedesoriënteerd voelen
- Slaperig zijn
- Moeite hebben met denken en het denken gaat traag
- Anders denken of verminderd bewustzijn
- Verward zijn
- Trager of moeite hebben met spreken.

Belangrijk om te onthouden

Blijf gedurende ten minste 2 dagen in de buurt van de plaats waar je je TALVEY-behandeling hebt gekregen voor dagelijkse controle na toediening van alle doses van het opstart-doseringsschema.

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 TALVEY.

Breng je arts op de hoogte als je een bijwerking hebt waar je last van hebt of die niet weggaat.

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 TALVEY-injecties (opstart-doseringsschema):

opstartdosis 1 _____

opstartdosis 2 _____

opstartdosis 3 _____

*opstartdosis 4** _____

onderhoudsfase† _____

* Voor de tweewekelijkse dosering alleen.

† Voor de wekelijkse dosering is dit: 0,4 mg/kg eenmaal per week daarna.
Voor de tweewekelijkse dosering is dit: 0,8 mg/kg eenmaal per 2 weken daarna.

Belangrijke veiligheidsinformatie voor zorgverleners

CRS en neurologische bijwerkingen, waaronder ICANS, kunnen optreden bij patiënten die TALVEY krijgen, en kunnen fataal of levensbedreigend zijn. De meerderheid van deze voorvallen die werden waargenomen na toediening van TALVEY waren 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 behandelende arts van de patiënt voor meer informatie.

Zie de samenvatting van de productkenmerken voor volledige informatie.