



TALVEY[®] (talquetamab) Sjúklingakort

Hafðu þetta kort alltaf á þér.

SÝNDU KORTIÐ öllum heilbrigðisstarfsmönnum sem koma að umönnun þinni og ef þú ferð á sjúkrahús.

Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Allir geta hjálpað til við þetta með því að tilkynna aukaverkanir sem koma fram til Lyfjastofnunar, [www.lyfjastofnun.is](#). Einnig má tilkynna beint til Vistor ehf. á netfangið [safety@vistor.is](#).

v.2.0 JC-240115-1-is 03/2025 Samþykkt af Lyfjastofnun í mars 2025.

BRJÓTIÐ SAMAN HÉR

TALVEY getur valdið aukaverkunum eins og boðefnafári og eiturverkunum á taugar, þ.m.t. heilkenni eiturverkana á taugar sem tengist ónæmisverkfrumum (ICANS).¹

Sjá fylgiseðil lyfsins fyrir nánari upplýsingar.

NAFN SJÚKLINGS:

BRJÓTIÐ SAMAN HÉR

Mikilvægar öryggisupplýsingar fyrir sjúklinga

Leitaðu læknishjálpar strax ef þú færð einhver eftirfarandi einkenni:

Boðefnafár

- Hiti
- Lágur blóðþrýstingur
- Kuldahrollur
- Öndunarerfiðleikar
- Þreyta
- Höfuðverkur
- Hraður hjartsláttur
- Hækkun lifrarendis í blóði

Eiturverkanir á taugar, þ.m.t. ICANS

- Rugltilfinning
- Skert árvekni
- Ráðvilla
- Syfja
- Hæg hugsun eða erfiðleikar við hugsun
- Breytt hugsun eða skert meðvitund
- Ringlun
- Erfiðleikar með tal og að skilja tal

BRJÓTIÐ SAMAN HÉR

MIKILVÆGT AÐ HAFNA Í HUGA: Vertu nálægt heilbrigðisstofnuninni þar sem þú fékkst TALVEY meðferð í að minnsta kosti 2 daga meðan á daglegu eftirliti stendur eftir gjöf allra skammtanna í smáhækkandi skammtaáætluninni. Ef þú ert með einhver einkenni sem talin eru upp á þessu korti skaltu hringja strax í lækinn eða fara á bráðamóttöku! Þetta eru ekki einu aukaverkanirnar sem geta komið fram með TALVEY. Láttu lækinn vita ef þú ert með einhverjar aukaverkanir sem trufla þig eða hverfa ekki.

Meðferðarlæknir

NAFN
MEÐFERÐARLÆKNIS:

SÍMANÚMÉR
MEÐFERÐARLÆKNIS:

HEITI OG HEIMILISFANG
SJÚKRAHÚSS:

SÍMANÚMÉR:

BRJÓTIÐ SAMAN HÉR

Upplýsingar sem heilbrigðisstarfsmenn eiga að fylla út

Láttu heilbrigðisteymið þitt fá kortið svo þau geti skráð upplýsingarnar á það og látið þig fá það aftur.

Dagsetningar TALVEY inndælinga (smáhækkandi skammtaáætlun):

SMÁHÆKKANDI SKAMMTUR 1

SMÁHÆKKANDI SKAMMTUR 2

SMÁHÆKKANDI SKAMMTUR 3

SMÁHÆKKANDI SKAMMTUR 4*

MEÐFERÐARSTIG[†]

* Aðeins fyrir skammta á tveggja vikna fresti.

[†] Fyrir vikulega skammta: eftir smáhækkandi skömmtun, 0,4 mg/kg einu sinni í viku.
Fyrir skammta á tveggja vikna fresti: eftir smáhækkandi skömmtun, 0,8 mg/kg einu sinni á tveggja vikna fresti.

BRJÓTIÐ SAMAN HÉR

Mikilvægar öryggisupplýsingar fyrir heilbrigðisstarfsmenn

Boðefnafár og eiturvekanir á taugar, þ.m.t. ICANS, geta komið fram hjá sjúklingum sem fá TALVEY og geta verið banvænar eða lífshættulegar. Flest þessara tilvika sem komu fram eftir gjöf TALVEY voru 1. eða 2. stigs.¹

Þú skalt meta sjúklinginn með tilliti til einkenna boðefnafárs og ICANS. Ef sjúklingurinn greinir frá einhverju einkenni sem tilgreint er á þessu korti skaltu tafarlaust hafa samband við meðferðarlækni sjúklingsins fyrir frekari upplýsingar.

Sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir ítarlegri upplýsingar.

BRJÓTIÐ SAMAN HÉR

Johnson&Johnson

1. Samantekt á eiginleikum lyfs - TALVEY.

Fulltrúi markaðsleyfishafa:
Janssen-Cilag AB
c/o Vistor ehf.
Sími: +354 535 7000
janssen@vistor.is

v.2.0 JC-240115-1-is 03/2025 Samþykkt af Lyfjastofnun í mars 2025.