

# ELREXFIO<sup>®</sup> sjúklingakort

Mikilvægar  
öryggisupplýsingar



*I samráði við  
Lyfjastofnun*

Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Tilkynna skal Lyfjastofnun um **allar** aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu.

Útgáfa 1.0  
Samþykkt af Lyfjastofnun í júní 2024



Berðu kortið alltaf á þér.

**SÝNDU KORTIÐ** öllu heilbrigðisstarfsfólki sem kemur að umönnun þinni og ef þú þarft að leita til bráðamóttöku.

Mikilvægar öryggisupplýsingar fyrir sjúklinga sem fá meðferð með ELREXFIO. Ítarlegri upplýsingar eru í fylgiseðlinum sem er að finna í hverjum pakka af ELREXFIO

## Fyrir sjúklinginn

**Hafið samband við lækinn eða leitið bráðapjónustu tafarlaust ef vart verður við einhver eftirtalinna einkenna:**

- Hiti (38°C eða hærr)
- Öndunarerfiðleikar
- Kuldahrollur
- Höfuðverkur
- Lágur blóðþrýstingur
- Sundl
- Hraður hjartsláttur
- Hækkuð gildi lifrarensíma í blóði
- Rugl
- Skert árvekni
- Vandamál við að tala eða skrifa
- Dofi, náladofi eða tilfinningaleysi

**Spyrðu lækinn alltaf um notkun annarra lyfja meðan þú notar ELREXFIO.**

## MIKILVÆGT AÐ MUNA:

Þú verður beðin(n) að halda þig nálægt heilbrigðisstofnun, svo læknirinn geti fylgst með þér með tilliti til teikna og einkenna daglega í 48 klukkustundir eftir gjöf tveggja fyrstu stighækkandi skammtanna.

- Ef þú færð **einhver** þessara einkenna skaltu hafa samband við lækninn eða leita bráðapjónustu tafarlaust! Þetta er ekki tæmandi upptalning einkenna sem geta komið fram við notkun ELREXFIO. Segðu læknum frá því ef þú ert með einkenni sem valda þér óþægindum eða eru þrálát.



## Akstur og notkun véla

- Sumir finna fyrir þreytu, sundli eða ringlun meðan þeir fá ELREXFIO. Þú mátt ekki aka, nota tæki eða stjórna vélum fyrr en minnst 48 klst. eftir gjöf tveggja stighækkandi skammtanna, hvors um sig og einkennin hafa lagast, eða samkvæmt fyrirmælum heilbrigðisstarfsmanns.

## Fyrir heilbrigðisstarfsmenn

Mikilvægar öryggisupplýsingar sem þú þarft að þekkja til:

- Meðferð með ELREXFIO getur valdið boðefnafári (CRS) eða eiturverkunum á taugar, þ.m.t. ICANS (Immune Effector Cell-Associated Neurotoxicity Syndrome), sem geta verið banvæn eða lífshættuleg. Boðefnafár getur haft áhrif á mörg líffærakerfi.

# Fyllist út af lækni:

## Þessi sjúklingur hefur fengið ELREXFIO.

Nafn læknis: \_\_\_\_\_

Símanúmer á vinnustað: \_\_\_\_\_

Símanúmer utan vinnutíma: \_\_\_\_\_

Nafn heilbrigðisstofnunar/  
deild: \_\_\_\_\_

## Dagsetningar skammta af ELREXFIO:

Stighækkandi skammtur 1

---

Stighækkandi skammtur 2

---

Fyrsti fulli meðferðarskammtur

---

Útgáfa 1.0

Samþykkt af Lyfjastofnun í júní 2024

