

Potilas [Nimi/Henkilötunnus]

Tepkinly-valmisteen määränneen lääkärin nimi

Hoitavan lääkärin puhelinnumero (virka-aikana)

Hoitavan lääkärin päivystävä puhelinnumero (virka-ajan ulkopuolella)

Lähiomaisen hätäkontaktitiedot

Ensimmäisen Tepkinly-annoksen päivämäärä

Versio: Heinäkuu 2023 FI-EPCOR-230002/RMP/11.10.2023

**abbvie**

## Potilaskortti

**Pidä tämä potilaskortti aina mukanasasi. Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille ja kun hakeudut sairaalaan.**

Kerro kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille, että sinua hoidetaan Tepkinly®-valmisteella (epkoritamabi).

Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos havaitset mitä tahansa haittavaikutuksia Tepkinly-hoidon aikana tai jälkeen.

Ole varovainen ajaessasi autoa, pyöräillessäsi, tai käyttäessäsi painavia tai mahdollisesti vaarallisia koneita. Jos sinulla on tässä kortissa mainittuja oireita, vältä näitä toimia.



Tähän valmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan Fimealle tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55, 00034 FIMEA | [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

AbbVie Oy  
p. 010 2411 200  
[www.abbvie.fi](http://www.abbvie.fi)

## Tietoa potilaille

Tepkinly voi aiheuttaa haittavaikutuksia, jotka voivat olla vakavia.

**Soita lääkärillesi tai hakeudu välittömästi päivystykseen, jos sinulla on mitä tahansa seuraavista oireista:**

- Kuume (38 °C tai korkeampi)
- Huimaus tai heikotuksen tunne
- Vilunväristykset
- Nopea sydämen syke
- Hengitysvaikeudet
- Päänsärky
- Puhe- tai kirjoitusvaikeudet
- Uneliaisuus
- Sekavuus/ajan ja paikan tajun hämärtyminen
- Lihashuikkous
- Kouristuskohtaukset
- Muistinmenetykset

## Tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

- Tätä potilasta hoidetaan Tepkinly-valmisteella, jonka vaikuttava aine epkoritamabi on T-soluja aktivoiva bispesifinen vasta-aine.
- Epkoritamabihoidon jälkeen voi esiintyä sytokiinioireyhtymää (CRS) ja immuunijärjestelmän efektorisoluihin liittyvää neurotoksisuus-oireyhtymää (ICANS). CRS ja ICANS voivat olla vakavia, jos niitä ei hoideta viipymättä. CRS voi ilmetä useita tunteja tai päiviä epkoritamabin annon jälkeen, yleensä syklin 1 ensimmäisen täyden annoksen jälkeen. ICANS voi ilmetä useita päiviä tai viikkoja epkoritamabin annon jälkeen.
- **Ole yhteydessä potilaan hoitavaan lääkäriin välittömästi lisätietoja varten (yhteystiedot kääntöpuolella).**