



# KÄSITTELYÄ JA ANTOTAPAA KOSKEVA OPAS

YESCARTA on tarkoitettu vain autologiseen käyttöön infuusiona laskimoon.

YESCARTA-valmistetta ei saa säteilyttää, koska se saattaa inaktivoida valmisteen.

Linjasuodatinta ei saa käyttää.

▼ TÄHÄN LÄÄKKEESEEN KOHDISTUU LISÄSEURANTA.  
TÄLLÄ TAVALLA VOIDAAN HAVAITA NOPEASTI UUTTA  
TURVALLISUUTTA KOSKEVAA TIETOA.

# ENNEN YESCARTA-VALMISTEEN KÄSITTELYÄ TAI ANTOA HUOMIOON OTETTAVAT VAROTOIMET

YESCARTA sisältää ihmisen verisoluja. YESCARTA-valmistetta käsittelevien terveydenhuollon ammattilaisten on noudatettava asianmukaisia varotoimia (käytettävä suojakäsineitä ja -laseja) mahdollisten tartuntatautien välttämiseksi.



## YESCARTA-VALMISTEEN TARKISTUS ENNEN ANTOA

- Varmista, että potilaan henkilöllisyys (henkilötunnus) vastaa YESCARTA-metallikotelon potilastunnisteita.
- Älä poista pussia metallikotelosta, jos potilaskohtaisen etiketin tiedot eivät vastaa sen potilaan tietoja, jolle hoito on tarkoitus antaa.
- Kun potilaan henkilötunnus on vahvistettu, poista YESCARTA-pussi metallikotelosta.
- Tarkista, että metallikotelon etiketin potilastiedot vastaavat pussin potilastietoja.
- Tarkasta ennen valmisteen sulattamista, ettei pussi ole rikkoutunut. Jos pussi ei ole ehjä, noudatetaan paikallista ohjeistusta (tai otetaan välittömästi yhteyttä Kiteen).
- Laita infuusiopussi toisen steriilin pussin sisään paikallisen ohjeistuksen mukaisesti.



# YESCARTA-VALMISTEEN SULATUS

- Sulata YESCARTA-valmistetta noin 37 °C:ssa joko vesihauteessa tai kuivasulatusmenetelmällä, kunnes infuusiopussissa ei näy enää jäätä.
- Sekoita pussin sisältöä varovasti paakkuuntuneen soluaineksen hajottamiseksi. Jos näkyviä solupaakkuja on jäljellä, jatka pussin sisällön varovaista sekoittamista.
- Pienten soluainespaakkujen pitäisi hajota varovaisella manuaalisella sekoituksella. YESCARTA-valmistetta ei saa pestä, sentrifugoida eikä suspensoida uudelleen uuteen väliaineeseen ennen infuusiota. Sulattaminen kestää noin 3–5 minuuttia.
- Sulattamisen jälkeen YESCARTA-valmiste säilyy huoneenlämmössä (20–25 °C) enintään 3 tuntia. YESCARTA-infuusio on kuitenkin aloitettava 30 minuutin kuluessa sulatuksen päättymisestä, eikä YESCARTA-valmisteen kokonaisinfuusioaika saa ylittää 30 minuuttia.

## YESCARTA-VALMISTEEN ANTAMINEN

- Tosilitsumabia ja ensiapuvälineitä on oltava saatavilla ennen infuusion antamista ja seurantajakson aikana.
- Valkosolusuodatinta ei saa käyttää.
- YESCARTA-valmisteen antamiseen suositellaan keskuslaskimoyhteyttä.
- Varmista potilaan henkilöllisyys uudelleen tarkistamalla, että se vastaa YESCARTA-pussissa olevia potilastunnisteita.
- Täytä infuusioletku 0,9-prosenttisella natriumkloridiliuoksella (0,154 mmol natriumia millilitrassa) ennen infuusiota.
- Anna YESCARTA-pussin koko sisältö infuusiona 30 minuutin kuluessa joko painovoiman avulla tai peristalttisella pumpulla. YESCARTA-valmiste säilyy huoneenlämmössä enintään 3 tuntia sulattamisen jälkeen.
- Sekoittele pussia varovasti YESCARTA-infuusion aikana solujen paakkuuntumisen estämiseksi.
- Kun pussin koko sisältö on infusoitu, huuhtele laskimolinja samalla infuusionopeudella 0,9-prosenttisella natriumkloridiliuoksella (0,154 mmol natriumia millilitrassa), jotta varmistetaan, että potilas on saanut YESCARTA-pussin koko sisällön.

Valmisteyhteenvedon, pakkausselosteen ja terveydenhuollon ammattilaisten koulutusmateriaalin voi tilata ottamalla yhteyttä Gilead-konserniin kuuluvan Kite-yrityksen lääketietopalveluun osoitteessa [nordics.medinfo@gilead.com](mailto:nordics.medinfo@gilead.com).

**Katso täydelliset käsittelyä ja antamista koskevat tiedot YESCARTA-valmisteen valmisteyhteenvedosta.**