

CARTÃO DO PACIENTE

TECVAYLI™
(teclistamabe)

NOME DO PACIENTE:

janssen  Oncology

PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

NOME DO MÉDICO PRESCRITOR:

N.º DO TELEFONE DO MÉDICO PRESCRITOR:

NOME E ENDEREÇO DO HOSPITAL:

NÚMERO DO TELEFONE DO HOSPITAL:



INFORMAÇÃO PARA A EQUIPE DE CUIDADO DE SAÚDE PREENCHER

Por favor, forneça este cartão à sua equipe de cuidado à saúde para preencher as informações e te retornar com o cartão preenchido após administração de **TECVAYLI™ (teclistamabe)**.

Datas das doses de TECVAYLI™ (teclistamabe) - Cronograma de escalonamento:

DOSE DE ESCALONAMENTO 1

/ /

DOSE DE ESCALONAMENTO 2

/ /

PRIMEIRA DOSE DE TRATAMENTO

/ /



ATENÇÃO

É importante que qualquer profissional da saúde que você tenha contato esteja ciente que você está em tratamento com **TECVAYLI™ (teclistamabe)**. **Por isso, leve este cartão sempre com você.**

Principalmente caso você vá ao hospital.

O medicamento **TECVAYLI™ (teclistamabe)** pode causar efeitos colaterais, como Síndrome de Liberação de Citocinas (CRS) e Síndrome Neurotóxica Associada a Células Imunoefetoras (ICANS).¹

A síndrome de Liberação de Citocinas é uma reação imune séria que pode ser causada por uma variedade de fatores, incluindo medicamentos como **TECVAYLI™ (teclistamabe)**.^{1,2} ICANS são eventos adversos neurológicos causados por uma série de fatores, incluindo CRS.^{2,3}



INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA IMPORTANTE PARA PACIENTES

Você está em um tratamento para câncer e por isso é importante que esteja atento a alguns sinais e sintomas, principalmente nas primeiras semanas de tratamento.

Procure ajuda médica imediatamente caso você sinta:^{2,3,4}

Febre (38°C ou mais)
Calafrios
Batimento acelerado

Dificuldade para respirar
Náusea
Dor de cabeça

Tontura
Pressão baixa

Os sintomas abaixo são mais relacionados com ICANS:

Confusão

Sentir-se menos alerta

Dificuldade de escrita

IMPORTANTE LEMBRAR: Após a administração de cada uma das 3 primeiras doses (geralmente dentro do cronograma de escalonamento de dose), permaneça próximo (ou seja, em até 30 minutos de distância) por pelo menos 48 horas, do local onde você recebeu a terapia com **TECVAYLI™ (teclistamabe)**.¹

É recomendado que você esteja na companhia de um adulto competente para monitoramento diário.

Estes não são todos os efeitos colaterais do TECVAYLI™. Caso tenha qualquer sintoma listado neste cartão, ligue para seu médico ou procure um pronto-socorro imediatamente.¹

Avise seu médico caso você tenha qualquer outro sintoma/efeito colateral que te incomode ou que persista.¹

INFORMAÇÃO DE SEGURANÇA IMPORTANTE AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

CRS e ICANS, incluindo reações sérias ou com risco de vida, podem ocorrer em pacientes recebendo **TECVAYLI™ (teclistamabe)**.¹

A maioria dos eventos de CRS e ICANS observados após a administração de **TECVAYLI™ (teclistamabe)** foram graus 1 e 2.⁵

Síndrome de Liberação de Citocinas (SLC) pode envolver vários sistemas de órgãos.² Avalie o paciente para sinais e sintomas de CRS e ICANS. Se o seu paciente relatar ou apresentar quaisquer sinais ou sintomas conforme referidos neste cartão, por favor, entre em contato com o médico prescritor do paciente imediatamente para mais informações.

Consulte a bula atual para mais detalhes e informação de contato do fabricante.¹

ESTE MEDICAMENTO ESTÁ SUJEITO A MONITORAMENTO ADICIONAL. ISSO PERMITIRÁ IDENTIFICAÇÃO MAIS RÁPIDA DE NOVAS INFORMAÇÕES DE SEGURANÇA.

REFERÊNCIAS

- 01** Bula TECVAYLI™ (teclistamabe). **02** Shimabukuro-Vornhagen A., et al. Cytokine release syndrome. *J Immunother Cancer*. 2018 Jun 15;6(1):56. Doi: 10.1186/s40425-018-0343-9. **03** Riegler L.L., et al. Current approaches in the grading and management of cytokine release syndrome after chimeric antigen receptor T-cell therapy. *Ther Clin Risk Manag*. 2019 Feb 28;15:323-335. Doi: 10.2147/TCRM.S150524. **04** Lee D.W., et al. ASTCT Consensus Grading for Cytokine Release Syndrome and Neurologic Toxicity Associated with Immune Effector Cells. *Biol Blood Marrow Transplant*. 2019 Apr;25(4):625-638. doi: 10.1016/j.bbmt.2018.12.758. **05** Moreau P., et al. Teclistamab in Relapsed or Refractory Multiple Myeloma. *N Engl J Med*. 2022 Aug 11;387(6):495-505. doi: 10.1056/NEJMoa2203478. Epub 2022 Jun 5. PMID: 35661166.



ACESSE A BULA

INFOC
Informações Científicas
infoc@janbr.jnj.com

Janssen  Oncology
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF 

SAFE Janssen
Serviço de Atendimento Especializado
em Farmacovigilância
safe@janbr.jnj.com
0800 7011 851

Material destinado a pacientes que receberam a prescrição de TECVAYLI™ (teclistamabe). Produzido em abril de 2024 - EM-134333.