
Pacient [Nume/CNP]

Numele medicului curant care v-a prescris epcoritamab

Numărul de telefon al medicului curant (în timpul orelor de lucru)

Numărul de telefon de urgență al medicului curant (în afara orelor de lucru)

Date de contact ale aparținătorilor în caz de urgență

Data primei doze de epcoritamab

Versiunea aprobată de ANMDMR în August 2024

abbvie

RO-EPCOR-240009

▼ Cardul pacientului

Vă rugăm să păstrați acest card cu dumneavoastră în orice moment. Arătați-l oricărui profesionist din domeniul sănătății implicat în îngrijirea dumneavoastră medicală, precum și când vă prezentați la orice spital.

Spuneți oricărui profesionist din domeniul sănătății care vă consultă că sunteți tratat cu Tepkinly™ (epcoritamab).

Dacă manifestați orice reacții adverse în urma tratamentului cu epcoritamab, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale.

Aveți grijă în timp ce conduceți, mergeți cu bicicleta sau manipulați utilaje grele sau potențial periculoase. Dacă aveți oricare dintre simptomele descrise pe acest card, ar trebui să evitați aceste activități.

▼ De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1; 011478 - București; Fax: +4 0213 163 497; e-mail: adr@anm.ro Raportare online: <https://adr.anm.ro/>

Informații pentru Pacienți

Epcoritamab poate provoca reacții adverse care pot fi grave.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau obțineți ajutor de urgență imediat dacă aveți oricare dintre următoarele simptome:

- Febră (38°C sau mai mult)
- Amețeli sau amețeli ușoare
- Frisoane
- Bătăi rapide ale inimii
- Dificultăți/probleme de respirație
- Dureri de cap
- Dificultăți de vorbire sau de scriere
- Somnolență
- Confuzie/dezorientare
- Slăbiciune musculară
- Convulsii
- Pierderea memoriei

Informații pentru profesioniștii din domeniul sănătății

- Acest pacient este tratat cu epcoritamab, un anticorp bispecific care implică celule T.
- În urma tratamentului cu epcoritamab, pot apărea sindromul de eliberare a citokinelor (CRS) și sindromul de neurotoxicitate asociat celulelor efectoare imune (ICANS), care pot fi grave dacă nu sunt tratate prompt. CRS poate apărea la câteva ore sau zile după administrarea de epcoritamab, de obicei după prima doză completă din Ciclul 1. ICANS poate apărea la câteva zile sau săptămâni după administrarea de epcoritamab.
- **Contactați imediat medicul curant al pacientului pentru informații suplimentare (detalii de contact pe verso).**