

Johnson & Johnson

Nome do paciente:

TECVAYLI®
(teclistamabe)
Cartão do paciente

Este medicamento está sujeito a monitoramento adicional.
Isso permitirá identificação mais rápida de novas informações de segurança.

Referências

1. Bula de TECVAYLI® (teclistamabe).
2. Shimabukuro-Vornhagen A., et al. Cytokine release syndrome. J Immunother Cancer. 2018 Jun 15;6(1):56. Doi: 10.1186/s40425-018-0343-9.
3. 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.
4. 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.
5. 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.



Consulte a bula de TECVAYLI® (teclistamabe) para mais detalhes e informação de contato do fabricante.*

Contraindicações: TECVAYLI® é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade conhecida ao teclistamabe ou a qualquer um dos componentes na formulação. **Interações medicamentosas:** não foram realizados estudos de interação medicamentosa com TECVAYLI®.

Johnson & Johnson

Material destinado a pacientes que receberam
a prescrição de TECVAYLI® (teclistamabe).
Produzido em março de 2025, EM-134333.

Innovative Medicine
InfoCenter
InfocenterBR@tts.jnj.com
0800 701 1851

Nome do médico prescritor:

N.º de telefone do médico prescritor:

Nome e endereço do hospital:

N.º de 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:

1ª 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:²⁻⁴

Febre (38 °C ou mais)

Náusea

Calafrios

Dor de cabeça

Batimento acelerado

Tontura

Dificuldade para respirar

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.

Esses não são todos os efeitos colaterais do TECVAYLI® (teclistamabe). 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 (CRS) 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.