

▼ **IMDYLLTRA® (tarlatamab)** **PASIENTKORT**

SKAL FULLFØRES AV DEN FORSKRIVENDE LEGEN

DENNE PASIENTEN HAR MOTTATT IMDYLLTRA

Pasientens navn / telefonnummer

Dato og klokkeslett for første IMDYLLTRA-infusjon

Forskrivende leges navn / telefonnummer

Navn på sykehus / avdeling

▼ Dette legemiddelet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning på elektronisk meldeskjema: www.dmp.no/meldeskjema

[Dette pasientkortet oppfyller vilkårene i markedsføringstillatelsen i henhold til nasjonale retningslinjer.]

Sikkerhetsinformasjon  Etter krav fra
Direktoratet for
medisinske produkter

JUNI 2026 NO - Versjon 1.0

VIKTIG INFORMASJON FOR HELSEPERSONELL

- Denne pasienten behandles med IMDYLLTRA som er et bispesifikt t-celleaktivatormolekyl (BiTE).
- IMDYLLTRA brukes for behandling av voksne pasienter med småcellet lungekreft (SCLC).
- IMDYLLTRA kan forårsake bivirkninger som kan være alvorlige og livstruende, som cytokinfrigjøringsyndrom (CRS) og immuneffektorcelle-assosiert nevrotoksisitetssyndrom (ICANS).

Veiledning for administrasjon ved CRS og ICANS er tilgjengelig i preparatomtalen og pakningsvedlegget, som kan finnes via Felleskatalogen.

Hvis denne pasienten opplever noen av symptomene på dette kortet, vennligst kontakt den forskrivende legen umiddelbart for mer informasjon.

VIKTIG INFORMASJON FOR PASIENTER/OMSORGSPERSONER

IMDYLLTRA kan forårsake alvorlige og/eller livstruende bivirkninger, som cytokinfrigjøringssyndrom (CRS) og immuneffektorcelle-assosiert nevrotoksisitetssyndrom (ICANS).

Kontakt legen som skriver ut medisinen din eller søk akutt medisinsk hjelp UMIDDELBART hvis du opplever NOEN av disse symptomene.

- Feber (38.0°C eller høyere)
- Kraftig hodepine
- Hypotensjon (lavt blodtrykk)
- Frysninger, skjelvende frysninger
- Pustevansker
- Alvorlig kvalme, oppkast eller diaré
- Rask eller uregelmessig hjerterytme
- Anfall
- Forvirring, talevansker, hukommelsestap, personlighetsendringer
- Tap av balanse, svakhet, nummenhet
- Svimmelhet eller følelse av ørhet
- Ekstrem søvnighet eller nedsatt bevissthet

Dette er ikke alle mulige bivirkninger av **IMDYLLTRA**. Vennligst se pakningsvedlegget for en fullstendig liste over mulige bivirkninger. Du bør alltid rådføre deg med legen som skriver ut medisinen din om å ta andre medisiner mens du tar **IMDYLLTRA**.

VIKTIG INFORMASJON FOR PASIENTER/OMSORGSPERSONER

Du må oppholde deg i nærheten av egnet helseinstitusjon, som behandlingssykehuset, i 24 timer fra starten av hver **IMDYLLTRA**-infusjon på dag 1 og dag 8, ledsaget av en omsorgsperson.

KONTAKT legen som skriver ut medisinen din hvis du opplever noen av symptomene som er listet i dette kortet.

SØK akutt helsehjelp hvis du ikke får tak i i behandlende lege eller behandlingssted som skriver ut medisinen.

IKKE kjør eller betjen maskiner hvis du har neurologiske symptomer, som svimmelhet, anfall og forvirringstilstand, inntil symptomene har forsvunnet.