

Informacije za zdravstvene radnike

- Ovaj se bolesnik liječi epkoritamabom, bispecifičnim protutijelom koje aktivira T stanice.
- Nakon liječenja epkoritamabom mogu se javiti sindrom otpuštanja citokina (CRS) i sindrom neurotoksičnosti povezane s izvršnim stanicama imunosnog sustava (ICANS), koji mogu biti ozbiljni ako se odmah ne liječe.

CRS se može javiti nekoliko sati ili pak dana nakon primjene epkoritamaba, a najčešće se javlja nakon prve pune doze u 1. ciklusu liječenja. ICANS se može javiti nekoliko dana ili pak tjedana nakon primjene epkoritamaba.

- **Za više informacija odmah se obratite bolesnikovu nadležnom liječniku (kontakt podaci nalaze se na poledini).**

verzija 1, ožujak 2026.

Bolesnik [ime i prezime/identifikacijska oznaka]

Ime i prezime liječnika koji propisuje epkoritamab

Telefonski broj liječnika koji propisuje epkoritamab (tijekom radnog vremena)

Telefonski broj liječnika koji propisuje epkoritamab za hitne slučajeve (izvan radnog vremena)

Podaci osobe za kontakt u hitnim slučajevima

Datum primjene prve doze epkoritamaba

HR-TEPK-260001; ožujak 2026.

abbvie

verzija 1, ožujak 2026.

Kartica za bolesnika Tepkinly (epkoritamab) ▼

Ova Kartica za bolesnika predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Tepkinly u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabranih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u uputi o lijeku koja je priložena svakom pakiranju ovog lijeka. Za potpune informacije prije primjene lijeka pročitajte uputu o lijeku (dostupna u svakom pakiranju lijeka i na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova).

verzija 1, ožujak 2026.

Informacije za bolesnike

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Upute za prijavljivanje dostupne su na www.halmed.hr.

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

Ovu karticu nosite uvijek sa sobom. Pokažite je svim zdravstvenim radnicima koje posjetite i svaki put kad odete u bolnicu.

Lijek Tepkinly može uzrokovati ozbiljne nuspojave poznate kao sindrom otpuštanja citokina (CRS) i sindrom neurotoksičnosti povezane s izvršnim stanicama imunosnog sustava (ICANS).

Odmah se obratite liječniku ili potražite hitnu pomoć ako se pojavi bilo koji od sljedećih simptoma:

- zimica, vrućica (38^oC ili više)
- omaglica ili ošamućenost
- povraćanje
- ubrzani otkucaji srca
- otežano disanje
- glavobolja
- otežani govor, čitanje ili pisanje
- omamljenost
- smetenost/dezorijentiranost
- slabost mišića
- napadaji
- gubitak pamćenja

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u uputi o lijeku. Nuspojave možete prijaviti izravno Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.