

Pasientkort

TEVIMBRA® (tislelizumab)

▼ Dette legemiddelet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning: www.dmp.no/pasientmelding.

Viktige kontaktopplysninger

Navn på den som forskriver Tevimbra®:

Telefonnummer:

Pasientens navn:

Telefonnummer:

Navn på pårørende:

Telefonnummer:

Se oppdatert pakningsvedlegg, preparatomtale (SmPC) og
opplæringsmateriell på www.felleskatalogen.no.

Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til DMP:
www.dmp.no/pasientmelding

Alle mistenkte bivirkninger kan også rapporteres til lokale
legemiddelmyndigheter.

BeOne kontaktinformasjon
Tlf: 800 31 491

Version: 03 / 06-2026



Viktig sikkerhetsinformasjon som skal minimere risikoen for immunmedierte bivirkninger

- Spør legen din dersom du har spørsmål om hvordan TEVIMBRA® fungerer eller hvorfor du har fått forskrevet dette legemidlet.
- Kontakt lege dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også eventuelle bivirkninger som ikke er nevnt i dette pasientkortet.
- Du må ikke forsøke å behandle eventuelle symptomer selv uten først å snakke med helsepersonell.
- Det er viktig at du til enhver tid har med deg pasientkortet og viser det til helsepersonell ved hvert legebesøk (f.eks. legevaktpersonell). Det vil hjelpe dem med å stille diagnose og behandle immunrelaterte bivirkninger.

Viktig informasjon til helsepersonell

- Denne pasienten behandles med TEVIMBRA® (tislelizumab), som kan forårsake immunmedierte bivirkninger. Bivirkningene kan oppstå når som helst under behandlingen eller etter behandlingen. Pasienten skal undersøkes for tegn og symptomer på immunmedierte bivirkninger. Tidlig diagnose og hensiktsmessig håndtering er avgjørende for å minimere eventuelle konsekvenser av immunmedierte bivirkninger.
- Ved mistenkte immunmedierte bivirkninger er det viktig å foreta en adekvat undersøkelse for å bekrefte etiologi og utelukke andre årsaker. Avhengig av type og alvorlighetsgrad av immunmedierte bivirkninger bør det vurderes å stanse behandlingen med tislelizumab og administrere kortikosteroider. Spesifikke retningslinjer for håndtering av immunmedierte bivirkninger finnes i preparatomtalen for tislelizumab.

Viktig

Vær oppmerksom på alvorlige bivirkninger

TEVIMBRA® kan gi alvorlige bivirkninger, som noen ganger kan være livstruende og føre til dødsfall. Snakk med lege umiddelbart dersom du får noen av disse bivirkningene mens du behandles med TEVIMBRA®:

- **Lunger:** Kortpustethet, brystmerter, ny eller forverret hoste.
- **Lever:** Kvalme, oppkast, smerter på høyre side av magen, nedsatt appetitt, gulfarging av øyne og hud, blødninger eller blåmerker som oppstår lettere enn vanlig, mørk urin.
- **Tarm:** Diaré eller hyppigere avføring enn vanlig, svart eller tjæreaktig klebrig avføring, blod eller slim i avføringen, alvorlig smerte eller ømhet i magen, kvalme, oppkast.
- **Nyrer og blære:** Endret mengde urin og endret farge på urin.
- **Hud:** Utslett, kløe, blemmedannelse eller sår i munnen eller på andre fuktige overflatter som nese, svelg, kjønnsorganer, tørr hud.
- **Hormonproduserende kjertler (særlig binyrene, hypofysen eller skjoldbruskkjertelen):** Rask hjerterytme, svette, ekstrem tretthet, vektendringer, svimmelhet eller besvimelse, hårtap, kuldefølelse, forstoppelse, hodepine som ikke går over eller uvanlig hodepine, synsforandringer, endringer i humør eller atferd, som redusert sexlyst, irritabilitet eller glemsomhet, dypere stemme.
- **Type 1 diabetes mellitus:** Følelse av å være mer sulten eller tørst enn vanlig, hyppigere vannlating enn vanlig, pust som lukter frukt.
- **Muskler:** Muskelsmerter och stivhet.
- **Hjerte:** Brystmerter, raske eller unormale hjerteslag, kortpustethet ved hvile eller aktivitet, væskeansamling med hevelse i ben, ankler og føtter.
- **Andre:** Feber, tretthet, vanskeligheter med å gå, forvirring, døsighet, stiv nakke, anfall, smerte, svakhet, nummenhet, prikking, hovne lymfeknuter.