

بطاقة المريض

جرى مراجعة هذه البطاقة والموافقة عليها من قبل الهيئة العامة للغذاء والدواء السعودية (SFDA)، نسخة ٣، مايو ٢٠٢٦

بطاقة المريض كارفيكتي® (سيلتاكابتاجين أو تولوسيل)

يرجى ملء معلوماتك واحتفظ بهذه البطاقة معك في جميع الأوقات. في حالة الطوارئ، اتصل بالرقم المقدم على بطاقتك وانتقل إلى مركز علاج الخلايا التائية أو المستشفى المحلي على الفور، اعرض هذه البطاقة على المتخصصين في علاج حالتك (الطبيب - الممرضة.. الخ)

اسم المريض:

اسم أخصائي الرعاية الصحية:

رقم هاتف أخصائي الرعاية الصحية:

عنوان مركز CAR-T:

رقم هاتف مركز CAR-T:

جهة الاتصال عند الطوارئ

اسم مقدم الرعاية للمريض:

رقم هاتف مقدم الرعاية للمريض:

معلومات مهمة للمرضى

يُرجى حمل هذه البطاقة معك طوال الوقت. أظهرها لأي طبيب يتابع حالتك وعندما تذهب إلى المستشفى.

أخبر أي اختصاصي رعاية صحية يتابع حالتك بأنك تستخدم دواء سيلتاكابتاجين أو تولوسيل.

خطط للبقاء بالقرب من المستشفى الذي تم علاجك فيه لمدة 4 أسابيع على الأقل بعد أخذك لجرعة دواء سيلتاكابتاجين أو تولوسيل.

لا تقُد السيارة أو تستخدم الأدوات أو الآلات حتى 8 أسابيع على الأقل بعد أخذك لجرعة سيلتاكابتاجين أو تولوسيل.

راجع نشرة معلومات المريض لمزيد من المعلومات.

إذا واجهت أي أعراض جديدة، خاصةً أي من الأعراض المذكورة في هذه البطاقة، فيُرجى إبلاغ طبيبك الخاص أو أخصائي الرعاية الصحية المُعالج لك أو أي أخصائي رعاية صحية متاح على الفور.

يمكن أن يُسبب سيلتاكابتاجين أو تولوسيل آثارًا جانبية خطيرة في أجزاء مختلفة من جسمك. يمكن أن تكون هذه الأعراض مهددة للحياة أو حتى مميتة ويجب معالجتها على الفور.

قد تتفاقم الأعراض التي تبدو طفيفة بسرعة.

وقد تتأخر الأعراض وقد تظهر بعد أسابيع من أخذك للجرعة.

معلومات يقوم فريق الرعاية الصحية بتعبئتها

يُرجى إعطاء هذه البطاقة لفريق الرعاية الصحية في مركز CAR-T لملء المعلومات وإعادتها إليك.

في (التاريخ)

تلقى هذا المريض سيلتاكابتاجين أوتولوسيل، وهو علاج بالخلايا التائية ذات مستقبلات المستضدات الخيمرية (علاج بخلايا CAR-T) للورم النقوي المتعدد.

(رقم الدفعة)

اتصل بأخصائي الرعاية الصحية المعالج لك على الفور إذا كنت تعاني من أي من هذه الأعراض:

متلازمة إطلاق السيروتونين
(CRS)

1. حمى (38 درجة مئوية أو أعلى)
2. قشعريرة
3. سرعة ضربات القلب
4. صعوبة في التنفس
5. الشعور بالدوار أو الدوخة

السُّمِّيَّة العصبية

1. الشعور بالارتباك
2. الشعور بقلّة اليقظة أو التوهان أو القلق أو فقدان الذاكرة
3. صعوبة في التحدث أو التلعثم في الكلام
4. حركات أبطأ أو تغيرات في خط اليد

معلومات مهمة لأخصائيي الرعاية الصحية

تلقى هذا المريض علاجًا مناعيًا بالخلايا التائية الذاتية المُعدلة وراثيًا، والذي قد يسبب متلازمة إطلاق السيتوكين (CRS) والسُمّية العصبية الشديدة. قد تؤثر متلازمة CRS على أي جهاز عضوي. لذلك، فمُ بتقييم المريض للبحث عن علامات وأعراض متلازمة CRS والسُمّية العصبية.

راجع ملخص خصائص المنتج للحصول على التفاصيل الكاملة.

قبل تقديم أي علاج، اتصل بأخصائيي الرعاية الصحية الأساسي على الرقم الموجود على وجه البطاقة.

يجب ألا يتبرع هذا المريض بالدم أو الأعضاء أو الأنسجة أو الخلايا لعمليات الزرع.

إرشادات الإبلاغ عن الأعراض الجانبية:

الهيئة العامة للغذاء والدواء السعودية (المركز الوطني

للتبقيط الدوائي)

البريد الإلكتروني: npc.drug@sFDA.gov.sa

الهاتف: 19999

عبر الإنترنت: <http://ade.sFDA.gov.sa>



للحصول على معلومات الوصفة الطبية الكاملة، يُرجى

الرجوع إلى ورقة البيانات أو الاتصال بشركة

Johnson & Johnson Trading Limited

(الرياض)

العنوان: طريق الأمير محمد بن عبد العزيز، البرج ب،

الطابق 30، أبراج العليا.

هاتف المكتب 11-4339133-00966

العنوان البريدي: ص.ب: 65305 الرياض 11556،

المملكة العربية السعودية

للإبلاغ عن الأعراض الجانبية/شكاوى المنتج أو أي استفسارات

بشأن المعلومات الطبية، يُرجى الاتصال بنا على:

البريد الإلكتروني: GCC-PV2@its.jnj.com

الخط الساخن: 00966540015811