

ELREXFIO®
(Elranatamab)

Patientenkarte



 **Pfizer** Datum der Genehmigung: 12.2023

ELREXFIO® (Elranatamab) Patientenkarte

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden.

Tragen Sie diese Karte immer bei sich.

ZEIGEN SIE DIESE KARTE dem gesamten medizinischen Fachpersonal, das an Ihrer Behandlung beteiligt ist. Dies umfasst auch das Krankenhaus, einschließlich der Unfall- und Notaufnahme.

WICHTIGE SICHERHEITSHINWEISE FÜR PATIENT*INNEN, DIE MIT ELREXFIO BEHANDELT WERDEN

FÜR PATIENT*INNEN

Rufen Sie sofort Ihre Ärztin*Ihren Arzt an oder suchen Sie umgehend medizinische Hilfe, wenn Sie eines dieser Symptome haben:

- ▶ Fieber (38°C oder höher)
- ▶ Atembeschwerden
- ▶ Schüttelfrost
- ▶ Kopfschmerzen
- ▶ Niedriger Blutdruck
- ▶ Schwindelgefühl oder Benommenheit
- ▶ Schneller Herzschlag
- ▶ Erhöhte Werte an Leberenzymen in Ihrem Blut
- ▶ Verwirrtheitsgefühl
- ▶ Verminderte Aufmerksamkeit

- ▶ Schwierigkeiten beim Sprechen oder Schreiben
- ▶ Taubheitsgefühl und Kribbeln („Ameisenlaufen“) oder Empfindungsverlust

Fragen Sie immer Ihre Ärztin*Ihren Arzt über die Einnahme anderer Arzneimittel während der Anwendung von ELREXFIO.



MERKEN SIE SICH:

Bleiben Sie nach der Anwendung der beiden Step-up-Dosen jeweils für 48 Stunden zur Überwachung auf Symptome in der Nähe einer medizinischen Facheinrichtung. Sollten Sie eines der erwähnten Symptome bemerken, rufen Sie sofort Ihre Ärztin*Ihren Arzt an oder suchen Sie umgehend eine Notaufnahme auf!

Es sind nicht alle möglichen Nebenwirkungen auf dieser Karte aufgeführt. Informieren Sie Ihre Ärztin*Ihren Arzt über jedes Symptom, das Sie beeinträchtigt oder nicht verschwindet.

www.pfizer.at | Datum der Genehmigung: 12.2023
Medieninhaber: Pfizer Corporation Austria GmbH, Wien
Druck: HHPrint Management Deutschland GmbH, Düsseldorf
Stand der Information: Dezember 2023
PP-L1A-AUT-0002/12.2023

FÜR MEDIZINISCHES FACHPERSONAL



WICHTIGE SICHERHEITSHINWEISE:

ELREXFIO kann das Zytokin-Freisetzungssyndrom (CRS) oder das Immundefektorzell-assoziierte Neurotoxizitätssyndrom (ICANS) hervorrufen. Hierbei handelt es sich um schwerwiegende Immunreaktionen, die mehrere Organe und das Nervensystem betreffen können. CRS und ICANS können lebensbedrohlich bis tödlich sein.



Diese Patientin*Dieser Patient hat ELREXFIO erhalten.

□ Name des behandelnden Arztes:

□ Telefonnummer des Arztes:

□ Behandelnde Klinik:

□ Behandelnde Abteilung:

□ Telefonnummer der Abteilung:

Daten der ELREXFIO-Injektionen:

○ Step-up-Dosis 1

○ Step-up-Dosis 2

○ Erste volle Dosis:
