

---

Paziente [Nome/Numero della C.I.]

---

Nome del medico che ha in cura il paziente con epcoritamab

---

Numero di telefono del medico curante (durante l'orario d'ufficio)

---

Numero di telefono del medico curante per le emergenze (dopo l'orario d'ufficio)

---

Informazioni di contatto di emergenza dei parenti stretti

---

Data della prima dose di epcoritamab

Versione Luglio 2023

Materiale Educazionale Approvato da AIFA in data xx/xx/xxxx

Cod. IT-EPCOR-230018

abbvie

## ▼ Scheda per il Paziente

**Porti sempre con sè questa scheda. La mostri ad ogni operatore sanitario che la visita e quando si reca in un ospedale.**

Informi qualsiasi operatore sanitario durante la visita del fatto che è in trattamento con Tepkinly® (epcoritamab).

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato dopo il trattamento con epcoritamab, si rivolga al medico o all'infermiere.

Presti attenzione mentre guida, va in bicicletta o utilizza macchinari pesanti o potenzialmente pericolosi. Se presenta uno dei sintomi descritti in questa scheda deve evitare queste attività.

▼ Può segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite l'Agenzia Italiana del Farmaco, Sito web:  
<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

## Informazioni per i Pazienti

Epcoritamab può causare effetti indesiderati gravi.

**Se manifesta uno dei seguenti sintomi, chiami immediatamente il medico o contatti l'assistenza medica d'urgenza:**

- Febbre (38°C o più alta)
- Capogiro o leggera confusione mentale
- Brividi
- Battito cardiaco accelerato
- Respirazione difficoltosa
- Cefalea
- Difficoltà a parlare o a scrivere
- Sonnolenza
- Confusione/disorientamento
- Debolezza muscolare
- Crisi convulsive
- Perdita di memoria

## Informazioni per gli Operatori Sanitari

- Il paziente è in terapia con epcoritamab, un anticorpo bispecifico che si lega alle cellule T.
- Dopo il trattamento con epcoritamab, si possono manifestare sindrome da rilascio di citochine (CRS) e sindrome di neurotossicità associata a cellule effettrici immunitarie (ICANS) e, se non sono gestite tempestivamente, possono essere gravi. La CRS può manifestarsi diverse ore o giorni dopo la somministrazione di epcoritamab, generalmente dopo la prima dose completa nel Ciclo 1. L'ICANS può manifestarsi diversi giorni o settimane dopo la somministrazione di epcoritamab.
- **Contattare immediatamente il medico che ha in cura il paziente per ulteriori informazioni (i dettagli di contatto sono sul retro).**