

**เทคโนโลยีใหม่
ความแรง 10 และ 90 มิลลิกรัม
ต่อ 1 มิลลิลิตร
ชนิดสารละลายสำหรับฉีด
ชื่อการค้า TECVAYLI® (เทคโนโลยี®)**

1. ยานี้คืออะไร

1.1. ยานี้มีชื่อว่าอะไร

- ยานี้มีชื่อว่า เท-คลิส-ทา-แมบ (teclistamab) มีตัวยา 10 หรือ 90 มิลลิกรัม ต่อ 1 มิลลิลิตร
- เป็นยาในกลุ่ม ยารักษามะเร็ง

1.2. ยานี้ใช้เพื่ออะไร

- ใช้รักษามะเร็งในกระดูกชนิดมัลติเพลิ มัยอิโลมา (multiple myeloma) ในผู้ที่มีอายุมากกว่า 18 ปี ที่รักษาด้วยยาชนิดอื่นไม่ได้ผล

2. ข้อควรรู้ก่อนใช้ยา

2.1 ห้ามใช้ยานี้เมื่อไร

- เคยแพ้ยาตัวนี้ หรือส่วนประกอบของยาตัวนี้

2.2 ข้อควรระวังเมื่อใช้ยานี้

เพื่อความปลอดภัย ให้แจ้งแพทย์ถ้าท่านมีภาวะดังนี้

- ตั้งท้อง วางแผนจะตั้งท้อง หรืออยู่ระหว่างให้นมบุตร
- มีโรคหลอดเลือดสมองหรือภาวะชัก ในช่วง 6 เดือนที่ผ่านมา
- เพิ่งได้รับวัคซีนหรือวางแผนที่จะฉีดวัคซีน
- ใช้ยา สมุนไพร หรืออาหารเสริมอื่นอยู่

“สอบถามแพทย์หรือเภสัชกร
ถ้าท่านไม่แน่ใจว่ามีภาวะดังกล่าวหรือไม่”

3. วิธีใช้ยา

3.1. ขนาดและวิธีใช้

- ควรใช้ยาตามคำแนะนำของแพทย์หรือเภสัชกรเท่านั้น เพราะขนาดยาและระยะเวลาในการใช้ยาต้องอยู่กับชนิดและความรุนแรงของโรค
- แพทย์หรือพยาบาลจะเป็นผู้ฉีดยาตัวนี้ให้ท่าน
- ยานี้ใช้สำหรับฉีดเข้าใต้ผิวหนังเท่านั้น
- ก่อนได้รับยาตัวนี้ ท่านควรได้รับยาป้องกันการเกิดกลุ่มอาการจากการหลั่งไข้โดยไคโน (cytokine release syndromes) ล่วงหน้าเป็นเวลา 1-3 ชั่วโมง

3.2. ถ้าลืมไปฉีดยาตามนัดหมาย ควรทำอย่างไร

- ติดต่อแพทย์ทันที หากท่านลืมไปฉีดยาตามนัดหมาย

3.3. หากสงสัยว่าได้รับยาเกินขนาดควรทำอย่างไร

- ให้สังเกตอาการอย่างใกล้ชิด หากมีอาการผิดปกติที่รุนแรง ให้แจ้งแพทย์หรือพยาบาลทันที

4. ข้อควรปฏิบัติระหว่างใช้ยา

- พบแพทย์ตามนัดอย่างสม่ำเสมอ เพื่อติดตามผลการรักษาหรืออันตรายจากยา
- ห้ามหยุดยาเอง และให้รับยาต่ออย่างต่อเนื่องตามคำแนะนำของแพทย์ หรือเภสัชกร
- หลีกเลี่ยงการขับรถหรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักร หลังจากได้รับยาตัวนี้ เนื่องจากยาตัวนี้อาจทำให้เหนื่อย เวียนหัว หรือสับสนได้
- ผู้ชายต้องคุมกำเนิดในระหว่างที่ใช้ยาตัวนี้และคุมกำเนิดต่อเนื่องอย่างน้อย 3 เดือนหลังจากหยุดยาแล้ว
- ผู้หญิงต้องคุมกำเนิดในระหว่างที่ใช้ยาตัวนี้และคุมกำเนิดต่อเนื่องอย่างน้อย 5 เดือนหลังจากหยุดยาแล้ว
- งดให้นั่งบนบุตรหลังจากหยุดยาแล้วอย่างน้อย 5 เดือน
- ยานี้อาจทำให้เกิดอันตรายร้ายแรงได้ ต้องใช้ภายใต้การควบคุมของแพทย์เท่านั้น

5. อันตรายที่อาจเกิดจากยา

5.1 อาการหลังจากได้รับยาที่ต้องแจ้งแพทย์พยาบาล หรือเภสัชกรทันที

- ลมพิษ บวมที่ใบหน้า เปล็อกตา ริมฝีปาก
- หน้ามืด เป็นลม แน่นหน้าอัก หายใจลำบาก
- ผื่นแดง ตุ่นพอง ผิวนังหลุดลอก หรือมีจ้ำดามผิวนัง
- มีไข้ คลื่นไส้ อาเจียน ปวดหัว เวียนหัว หัวใจเต้นเร็ว ซึ่งอาจจะเป็นกลุ่มอาการจากการหลั่งไข้โดยไคโน
- หน้า蒼白 ไอ หายใจเร็ว ซึ่งอาจเป็นอาการติดเชื้อ
- มีนง การตอบสนองลดลง มีความยากลำบากในการเขียนหนังสือ และ/หรือพูดลำบาก ง่วงนอน ซึ่งอาจเป็นอาการภาวะภูมิคุ้มกันเป็นพิเศษต่อระบบประสาท
- ภาวะสมองเสื่อมหลายจุดชนิดคีบหน้าที่มีอาการหรืออาการแสดงทางระบบประสาทที่เกิดขึ้นใหม่ หรืออาการที่มีอยู่เดิมเปลี่ยนแปลงไป

“ให้รีบแจ้งแพทย์ พยาบาล หรือเภสัชกร ทันที”

5.2 อาการหลังได้รับยาที่ถ้ามีอาการรุนแรงให้แจ้งแพทย์ พยาบาลหรือเภสัชกร

- คลื่นไส้ อาเจียน ห่องเสียหรือท่องผูก ปวดท้อง
- ความอყາกอาหารลดลง อ่อนเพลีย
- ปวดเมื่อยกล้ามเนื้อ กล้ามเนื้อแข็งเกร็ง
- เหน็บชา ปวด หรือสูญเสียความรู้สึกเจ็บปวด
- มือหรือเท้าบวม
- ปวด บวม แดง คัน มีจ้ำเลือดหรือเลือดออกบริเวณที่ฉีดยา
- มีเลือดออก
- ภาวะติดเชื้อในทางเดินบ๊ะสวาง
- น้ำตาลในเลือดต่ำ
- ความดันเลือดต่ำ หรือความดันเลือดสูง

“ถ้ามีอาการรุนแรงให้แจ้งแพทย์ พยาบาล

หรือเภสัชกร”

6. เก็บยาเนื้อย่างไร

- โดยทั่วไปยานี้จะถูกเก็บไว้ที่โรงพยาบาล ห้ามจะไม่ได้รับยาในลักษณะน้ำ
- หากท่านต้องเก็บยานี้ด้วยตนเอง ให้เก็บยาในบรรจุภัณฑ์เดิมตามที่ได้รับมา
- เก็บยาในตู้เย็นที่อุณหภูมิ 2-8 องศาเซลเซียส
- ห้ามเก็บในช่องแข็งแข็ง
- เก็บยาให้พ้นมือเด็ก

7. ลักษณะและส่วนประกอบของยานี้

- ลักษณะยา สารละลายใส่สำหรับฉีด ไม่มีสีจนถึงสีเหลืองอ่อน บรรจุในขวดแก้วขนาด 1.7 หรือ 3 มิลลิลิตร
- ตัวยาสำคัญ คือ เทคลิสทาเมบ
- ส่วนประกอบอื่น ได้แก่ อีดีทีเอไโดโซเดียม, กรดอะซิติก, โพลีขอร์เบต 20, โซเดียมอะซีเทตไทร์ไอเดรต, อะโครส และน้ำสำหรับฉีดผู้ผลิต Patheon Manufacturing Services LLC, ประเทศไทย บริษัท แจนเซ่น-ชีแลก จำกัด กรุงเทพฯ, ประเทศไทย

หากต้องการรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ที่สงสัยเกิดจากการใช้ยากรุณาติดต่อบริษัทฯ ทางอีเมล aepqqcjacth@its.jnj.com

หากท่านต้องการข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ กรุณาติดต่อบริษัทฯ ทางอีเมล medinfosea@its.jnj.com

เอกสารนี้ปรับปรุงครั้งล่าสุดเมื่อ EU SmPC V. Jul 2024

ศึกษาข้อมูลยาเพิ่มเติมทางเว็บไซต์ของ อย.

<https://druglink.fda.moph.go.th/u1dr1c1072670001011c>
<https://druglink.fda.moph.go.th/u1dr1c1072670001111c>

**เอกสารนี้เป็นข้อมูลโดยย่อ
หากมีข้อสงสัยให้ปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร**