

IMDYLLTRA® ▼ (tarlatamab)

CARTE PATIENT

À COMPLÉTER PAR LE MÉDECIN PRESCRIPTEUR

CE PATIENT EST TRAITÉ PAR IMDYLLTRA®

Nom du patient / numéro de téléphone :

Date et heure de la première perfusion d'IMDYLLTRA® :

Nom / numéro de téléphone du médecin prescripteur :

Nom de l'hôpital/ du centre/ de l'établissement :

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable (EI), parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout EI qui ne serait pas mentionné dans la notice d'information. Vous pouvez également déclarer les EI directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr>. Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>. En signalant les EI, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Document diffusé sous l'autorité de l'ANSM

INFORMATIONS IMPORTANTES POUR LES PROFESSIONNELS DE SANTÉ

- Ce patient est traité avec IMDYLLTRA®
- IMDYLLTRA® peut provoquer des effets indésirables, pouvant être sévères et engager le pronostic vital, tels que le syndrome de relargage de cytokines (SRC) et le syndrome de neurotoxicité lié aux cellules effectrices de l'immunité (ICANS).

Veuillez consulter le Résumé des Caractéristiques du Produit d'IMDYLLTRA® pour plus d'informations concernant les conduites à tenir relatives au SRC (tableau 4) et à l'ICANS (tableau 5).

Le RCP est disponible sur le site Internet de l'EMA : ema.europa.eu/fr/documents/product-information/imdylltra-epar-product-information_fr ou sur le site de la [base de données publique des médicaments](#)



En cas d'apparition de l'un des signes ou symptômes mentionnés sur cette carte, le patient doit consulter immédiatement un médecin ou demander une aide médicale en urgence.

INFORMATIONS IMPORTANTES POUR LES PATIENTS/AIDANTS

IMDYLLTRA® peut provoquer des effets indésirables graves et/ou mettant en jeu le pronostic vital, tels que le syndrome de relargage de cytokines (SRC) et le syndrome de neurotoxicité lié aux cellules effectrices de l'immunité (ICANS). Certains de ces problèmes peuvent survenir plusieurs jours ou plusieurs semaines après l'administration d'IMDYLLTRA.

Contactez IMMÉDIATEMENT un médecin ou demandez une aide médicale EN URGENCE si vous présentez l'UN de ces symptômes.

- | | |
|---|---|
| ■ Fièvre (38,0°C ou plus) | ■ Maux de tête |
| ■ Hypotension (pression artérielle basse) | ■ Frissons, tremblements |
| ■ Essoufflement, difficultés à respirer | ■ Nausées, vomissements ou diarrhée |
| ■ Palpitations (rythme cardiaque rapide ou irrégulier) | ■ Convulsions |
| ■ Confusion, difficulté à parler, perte de mémoire ou changements de personnalité, sensation d'être désorienté(e) ou être dans l'incapacité de penser clairement (délire) | ■ Perte d'équilibre ou de coordination, faiblesse, engourdissement des bras et des jambes |
| ■ Étourdissements ou sensation de tête légère | ■ Somnolence ou diminution du niveau de conscience |
| | ■ Baisse du taux d'oxygène dans le sang |

NE CONDUISEZ PAS de véhicule et **N'UTILISEZ PAS** de machines potentiellement dangereuses si des symptômes neurologiques, tels que des étourdissements, des convulsions ou une confusion surviennent, et ce jusqu'à la résolution complète des symptômes.

Il ne s'agit pas de la liste complète des effets indésirables possibles d'IMDYLLTRA®. Veuillez-vous référer à la notice patient, disponible sur le site de la base de données publique des médicaments pour la liste complète des effets indésirables possibles : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/index.php?page=1&choixRecherche=medicament&txtCaracteres=IMDYLLTRA>



INFORMATIONS IMPORTANTES POUR LES PATIENTS/AIDANTS

Vous devez rester à proximité d'un établissement de santé approprié, tel que l'hôpital où vous êtes traité(e), pendant 24 heures à compter du début de chaque perfusion d'IMDYLLTRA®, le jour 1 et le jour 8, et être accompagné(e) d'un aidant.

Imprimé par HH France SAS - 25 rue Anatole France, 92300 Levallois Perret

AMGEN SAS société par actions simplifiée au capital de 307.500 euros - 377 998 679 RCS Nanterre -
25 Quai du Président Paul Doumer, 92400 Courbevoie

FR_IMDYLLTRA_Carte Patient_EU v1.0_Mars 2026_FR v1.0-FRA-757-26-80009_juin 2026

