

עלון לצריך לפי תקנות הרווחחים (תקנירים) התשמ"ג - 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

טאלויTM 2 מ"ג/מ"ל טאלויTM 40 מ"ג/מ"ל

תמיישה להזרקה

חומר פעיל

טאלוי 2 מ"ג/מ"ל – כל מ"ל מכיל 2 מ"ג טלקטמאב (talquetamab) (talquetamab) בקבוקן בנפח 1.5 מ"ל מכיל 3 מ"ג טלקטמאב.
טאלוי 40 מ"ג/מ"ל – כל מ"ל מכיל 40 מ"ג טלקטמאב (talquetamab) (talquetamab) בקבוקן בנפח 1 מ"ל מכיל 40 מ"ג טלקטמאב.

חומרים בלתי פעילים וآلרגניים בתכשיר: ראה פרק 2 סעיף "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" ופרק 6 "מידע נוספת".

קרא בעיון את העلون עד סוףו לפני השימוש בתרופה. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה.
אם יש לך שאלות נוספות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.
תרופה זו נרשמה לטיפול במחלתך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מחלתם דומה.

בנוסף לעalon, לתכשיר טאלוי קיימים כרטיסים מידע בטיחותי למטופל.
כרטיסים אלה מכיל מידע בטיחותי חשוב, שעליך לודעת, לפני התחלת הטיפול ובמהלך הטיפול
בטאלוי ולפועל על פיו. יש לעיין בכרטיסים מידע בטיחותי למטופל ובalon לצורך טיפול
השימוש בתכשיר. יש לשמור את הkartis לעיון נוסף במידת הצורך.

1. למה מיועדת התרופה?

טאלוי מותווה כתכשיר יחיד לטיפול במוגרים עם מיאלומה נפוצה נשנית ועמידה, אשר קיבלו לפחות 3 טיפולים קודמים, לרבות תכשיר אימונומודולטור, מעקב פרוטאוזום ונוגדן נגד CD38 וחדיגמו התקדמות מחלה במהלך הטיפול האחרון.

קבוצה Terapeutic: נוגדים חד שבטיים אחרים ונוגדים מצומדי תרופה (antibody drug)
(conjugates , 01FX29).

טאלוי הוא תרופה נגד סרטן המכילה את החומר הפעיל טלקטמאב. טלקטמאב הוא נוגדן, סוג של חלבון אשר מזיהה חלבוני מטרה ספציפיים בגוף ונקשר אליו. הוא תוכנן להיקשר לחלבון GPRC5D member D (G Protein-coupled receptor family C group 5 member D), אשר נמצא על התאים הסרטניים של מיאלומה נפוצה, ול-3-T cluster of differentiation (CD3) (CD3), חלבון על תא T (סוג של תא דם לבן). תא T מהווים חלק מערכות ההגנה הטבעיות של הגוף ומסייעים בהגנה על הגוף מפניו. הם יכולים גם להרוג תא סרטן. כאשר תרופה זו נקשרת לתאים אלה, היא מקרבת בין תא הסרטן לתאי T. פעולה זו מעודדת את תא T להרוג את התאים הסרטניים של מיאלומה נפוצה.

2. לפני השימוש בתרופה אם אין להשתמש בתרופה:

- אתה רגיש (אלרגי) לטלקטמאב (החומר הפעיל) או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (ראה פרק 6). אין ליטול תרופה זו אם אחד המרכיבים המופיעים לעיל רלוונטי לגבר. אם אין בטוח, שוחח עם הרופא או הרוקח טרם נטילת תרופה זו.

اذירות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופה
שוחח עם הרופא, האחות או הרוקח טרם נטילת טalleeוי.

תופעות לוואי חמורות
קיימות תופעות לוואי חמורות העולות להופיע לאחר תחילת הטיפול בטalleeוי. עליך לדוח מיד לרופא או לאחות אם הן מופיעות, מאחר שייתכן כי תצטרכ לך עזרה רפואיית מיידית.

דוח מיד לרופא או לאחות אם אתה חווה אחת מההתופעות הבאות:

- סימנים של הפרעה הידועה כ"טסנות שחרור ציטוקינים" (CRS). טסנות שחרור ציטוקינים היא תגoba חיסונית חמורה המלווה בתסמינים כגון חום, לחץ דם נמוך, צמרמותה, קשי נשימה, נשישות, כאב ראש, קצב לב מהיר ועליה ברמת אנדמי נבד בדם.
- השפעות על מערכת העצבים. התסמינים כוללים תחושת בלבול, תחושת חוסר התמצאות, תחושת ישנוונות, תחושת ירידה בערנות, איטיות או קושי בחשיבה, شيئا בחשיבה או ירידה בהכרה, בלבול, קושי בדיבור ובהבנת דיבור. חלק מתסמינים אלה עלולים להיות סימנים של תגoba חיסונית חמורה המכונה "טסנות רעלות עצבית הקשורה לתאי חיסון אפקטוריים" (ICANS).
- בעיות בפה, כגון איבוד חוש הטעם, יובש בפה, קושי בבליעה ודלקת ברירית הפה.
- בעיות עוריות כגון פריחה, אודם וביעות בziefoniim.
- תחושת חום, חום, צמרמותה או רעד, כאב גרון או כאבים בפה עלולים להיות סימנים של זיהום.

טalleeוי וחיסונים

שוחח עם הרופא או לאחות טרם קבלת טalleeוי אם קיבלת חיסון לאחרונה או שאתה עומד לקבל חיסון. יתכן כי תגoba מערכת החיסון שלך (מערכות ההגנה הטבעית של הגוף) לחיסון לא תהיה שילה בעת נטילת תרופה זו.

אין לקבל חיסונים חימיים, סוג ספציפי של חיסון, החל מלפחות 4 שבועות טרם תחילת הטיפול בטalleeוי עד לפחות 4 שבועות לאחר נטילת המנה האחורה.

ילדים ומתבגרים

טalleeוי אינו מיועד לשימוש ילדים או במתבגרים מתחת לגיל 18, מאחר שתרופה זו לא נחקרה בקבוצת גיל זו ולא ידוע כיצד היא תשפיע עליהם.

בדיקות ומעקב

טרם קבלת טalleeוי, הרופא יבצע בדיקות דם כדי לבחון את הרמות של תא דם שונים ולבדק לסימני זיהום. זיהומים יטופלו בטרם תחילת ליטול תרופה זו.
לאחר קבלת טalleeוי, הרופא ינהל מעקב לזייהו תופעות לוואי. כמו כן, הוא יבדוק את ספירות הדם באופן סדי, לאחר שמספר תא דם ורמות של מרכיבי דם אחרים עלולים לרדת בעת שימוש בתרופה זו.

תגובהות בין תרופתיות

אם אתה לוקחת או אם לך תרופה אחרת, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח. ישן תרופה שבמיהה ואתה נוטל אותה במהלך הטיפול בטalleeוי, הרופא יחליט לבצע ניטור של ריכוזם בדם ו/או יבדוק את השפעתן.

הירין, אמצעי מנעה, הנקה ופוריות

הירין ואמצעי מנעה

טאלוי אינט מומלץ לשימוש בנים בהירין או נשים אשר מסוגלות להרות ואין משתמשות באמצעי מנעה. טאלוי עלול להיות מועבר מהאם לעובר המתפתחה. ההשפעות של טאלוי על העובר המתפתח אין ידועות ואין אפשרות לשלול סיכון ליילודים/لتינוקות.

אם את בהירין, חושבת שאת עשויה להיות בהירין או מתכונת להרות, התייעצי עם הרופא או האחות טרם קבלת תרופה זו.
אם תהרי במהלך הטיפול בתרופה זו, דוחי מיד לרופא או לאחות.

אם את מסוגלת להרות, עליך להשתמש באמצעי מנעה עילים במהלך הטיפול ובמשך 3 חודשים לאחר הפסקת הטיפול בטאלוי. הרופא יבצע בדיקת הירין טרם תחילת הטיפול.

מטופל גבר: אם בת זוגתך תהרה במהלך הטיפול שלך בתרופה זו, דוחי מיד לרופא.

אם נטלת תרופה זו במהלך הירין, אין לתת ליילוד חיסונים חיים לפחות עד גיל 4 שבועות.

הנקה

לא ידוע אם טאלוי עבר לחלב אם. אין להניך במהלך הטיפול בטאלוי. יתכן סיכון ליילודים/لتינוקות יונקים. אם את והרופא תחילתו להפסיק את הטיפול בתרופה זו, עליך להימנע מהנקה במשך 3 חודשים לאחר הפסקת הטיפול.

פוריות

אין נתונים לגבי ההשפעה של טלקטמאב על פוריות. לא נרכזו ניסויים בבעלי חיים להערכת השפעת טלקטמאב על הפוריות של גברים ונשים.

נrigga ושימוש במכונות

לתרופה השפעה משמעותית על יכולת לנוהג ולהפעיל מכונות. חלק מהאנשיים עשויים לחוש עייפות, סחרחות או בלבול במהלך טאלוי. אין לנוהג ולהשתמש בכלים או במכונות החול מקלט המנה הראשונה עד לפחות 48 שעות לאחר קבלת המנה הטיפולית הראשונה של טאלוי, או לפני הוראות הרופא.

מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה

טאלוי מכיל פחות מ-1 מילימול (23 מ"ג) נתרן, כלומר הוא למעשה "נטול נתרן".

3. כיצד תשתמש בתרופה?

יש להשתמש בתרופה תמיד בהתאם להוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אין בטוח בזוגע למינון ואופן הטיפול בתכשיר. המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד. טאלוי ינתן תחת השגחת רופא המנוסה טיפול בחולי מיילומה נפוצה. המינון של טאלוי תלוי במשקל הגוף.

טאלוי ניתן פעם אחת בשבוע או פעם אחת כל שבועיים, בהתאם למינון, כדלהלן:

0.4 מ"ג/ק"ג פעם אחת בשבוע:

- במנת הראשונה מקבל 0.01 מ"ג לק"ג משקל גופו.
- במנת השנייה, שתינתן בעבר 2-4 ימים, מקבל 0.06 מ"ג לק"ג משקל גופו.
- במנת השלישית מקבל "מנה טיפולית" של 0.4 מ"ג לק"ג משקל גופו 2-4 ימים לאחר המנה השנייה.
- החל מן המנה השלישית והלאה, מקבל "מנה טיפולית" פעם אחת בשבוע.
- הטיפול ימשך כל עוד תפיק תועלת מתקבל טאלוי.

הרופא יבצע מעקב לזרחיות תופעות לוואי לאחר כל אחת מ-3 המנות הראשונות. הוא יעשה זאת במשר יומיים לאחר כל mana. עליך להישאר בקרבת המוסד הרפואי לאחר כל אחת מ-3 המנות הראשונות במקרה שתפתח תופעות לוואי.

אם תחווה תופעות לוואי לאחר אחת משתי המנות הראשונות, יתכן כי הרופא יחליט להמתין עד 7 ימים טרם מתן המנה הבאה.

0.8 מ"ג/ק"ג פעם אחת כל שבועיים:

- במנה ראשונה קיבל 0.01 מ"ג לק"ג משקל גופו.
- במנה השנייה, שנייתן בעבר-2 ימים, קיבל 0.06 מ"ג לק"ג משקל גופו.
- במנה השלישי, שלישייתן בעבר-2 ימים, קיבל 0.4 מ"ג לק"ג משקל גופו.
- במנה הרביעית קיבל "מנה טיפולית" של 0.8 מ"ג לק"ג משקל גופו-2-4 ימים לאחר המנה השלישי.
- החל מן המנה הרביעית והלאה, קיבל "מנה טיפולית" פעם אחת לשבועיים.
- הטיפול ימשך כל עוד תפיק תועלת מקבלת טalleeוי.

הרופא יבצע מעקב לזרחיות תופעות לוואי לאחר כל אחת מ-4 המנות הראשונות. הוא יעשה זאת במשר יומיים לאחר כל mana. עליך להישאר בקרבת המוסד הרפואי לאחר כל אחת מ-4 המנות הראשונות במקרה שתפתח תופעות לוואי.

אם תחווה תופעות לוואי לאחר אחת מ-3 המנות הראשונות, יתכן כי הרופא יחליט להמתין עד 7 ימים טרם מתן המנה הבאה.

ההחלטה לגבי השימוש ב-0.4 מ"ג/ק"ג פעם אחת בשבוע או ב-0.8 מ"ג/ק"ג פעם אחת כל שבועיים תתקבל על סמך התיעצות עם הרופא.

אין לעבר על המנה המומלצת.

כיצד ניתנת התרופה
טalleeוי ניתן לך על ידי רופא או אחות ציריקה מתחת לעור (זרקה "תת-עורית"). הזריקה ניתנת באזורי הבطن או הורק.

תרופות הנינטות במהלך הטיפול בטalleeוי

טרם קבלת 3 המנות הראשונות (אם אתה מקבל 0.4 מ"ג/ק"ג משקל גופו) או 4 המנות הראשונות (אם אתה מקבל 0.8 מ"ג/ק"ג משקל גופו) של טalleeוי, תקבל תרופות המסייעות בהפחחת הסיכי לתופעות לוואי. אלו עשויות לכלול:

- תרופות להפחחת תגובה אלרגית (אנטי-היסטמינים)
- תרופות להפחחת דלקת (קורטיקוסטרואידים)
- תרופות להורדת חום (כגון פרצטמול)

כמו כן, יתכן כי תקבל תרופות אלו בעקבות מנות מאוחרות יותר של טalleeוי בהסתמך על התסמינים שיופיעו אצלך.

בנוסף, יתכן כי תקבל תרופות נוספות בהסתמך על התסמינים שיופיעו אצלך או על ההיסטוריה הרפואית שלך.

אם קיבלת כמות גבוהה מדי של טalleeוי

תרופה זו ניתנת על ידי הרופא או האחות. אם תקבל כמות גבוהה מדי (מנת יתר), הרופא יבדוק אותך לזרחיות תופעות לוואי.

אם שכחת את הביקור לקבלת טalleeוי

חשוב מאוד להגיע לכל הביקורים על מנת להבטיח את מרבית הסיכויים לך שהטיפול ייפעל. אם החמצצת בvisor, קבוע מועד לביקור אחר בהקדם האפשרי.
יש להת媚ד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.

גם אם חל שיפור במצב רפואי, אין להפסיק הטיפול בתרופה ללא התייעצות עם הרופא.
אין ליטול תרופות בחושך! בדוק התווית והמנה **בכל פעם** שאתה לוקח תרופה. הרכב משקפיים
אם אתה זקוק להם.
אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. **תופעות לוואי**

כמו בכל תרופה, השימוש בטallee'י עלול לגרום לתופעות לוואי בחלוקת מהמשתמשים. אל תיבהל
למקרה רשימת תופעות הלואוי. יתכן שלא תסבול מכך אחד מהן.

תופעות לוואי חמורות
פנها מיד לעזרה רפואי אם אתה מפתח אחת מתופעות הלואוי המשמעותיות הבאות, אשר עלולות
להיות חמורות ולגרום למות.

- תופעות לוואי שכיחות מאוד - תופעות שימושיות ביותר משתמש אחד מעשרה:**
- תסמונת רעליות עציבית הקשורה לתאי חיסון אפקטוריים (ICANS), תגובה חיסונית חמורה
העלולה להשפיע על מערכת העצבים. חלק מהתסמינים הם:
 - תחושת הבלבול
 - ירידת בערנות או במודעות
 - תחושת חוסר התמצאות
 - תחושת ישנויות
 - רמת אנרגיה נמוכה
 - איטיות וקושי בחשיבה
 - **تسمונת שחרור ציטוקינים (CRS)**, תגובה חיסונית חמורה. **تسمונת שחרור ציטוקינים עלולה**
לגרום לתסמינים כגון:
 - חום
 - לחץ דם נמוך
 - צמרמות
 - רמת חמצן נמוכה בدم
 - כאב ראש
 - קצב לב מהיר
 - עלייה ברמת אנזימי כבד בדם
 - רמות נמוכות של נויטרופילים (נויטרופניה), סוג של תא דם לבנים המסייעים במלחמה בזיהום
 - מספר נמוך של טסיות דם (טרומוביציטופניה), אשר מסייעות בקרישת דם
- דווח לרופא מיד אם אתה מבחין באחת מתופעות הלואוי החמורות המצוינות לעיל.

תופעות לוואי נוספת נספנות
תופעות לוואי נוספות מצויות להלן. דווח לרופא או לאחות אם אתה מפתח אחת מתופעות לוואי אלו.

- תופעות לוואי שכיחות מאוד - תופעות שימושיות ביותר משתמש אחד מעשרה:**
- בעיות בצליפורניים
 - כאבי שרירים ועצמות (כאב במערכת השירים והשלד)
 - מספר נמוך של תא דם אדומיים (אנמיה)
 - תחושת עייפות
 - צמרמות
 - ירידת במשקל
 - יובש חריג בעור או בקרוםים הריריים, כגון בפה ובעיניים (קסרוזיס)
 - מספר נמוך של לימפוציטים (לימפופניה), סוג של תא דם לבנים
 - בעיה ביצירת תנעה או בשליטה בתנועה (ליקוי בתפקוד המוטורי)
 - תחושת סחרורת
 - פגיעה עציבית העוללה לגרום לעקצוץ, לחסור תחושה, לכאב או לאובדן תחושת הכאב
(נוירופתיה תחשותית)
 - פגעה או מחלת המשפשעה על תפקוד המוח (אנצפלופתיה)

- שלשול
- בחילות
- עצירות
- כאב בטן
- הקאות
- זיהום באף, בסינוסים או בגרון (זיהום בדרכי הנשימה העליונות)
- גרד
- תיאבון ירוד
- כאב
- מספר נמוך של תאי דם לבנים (לויycopניה)
- רמות נמוכות של אשלגן בدم (היפוקלמייה)
- רמות נמוכות של פוספט בדם (היפופוטטמייה)
- רמות נמוכות של מגנזיום בדם (היפומגנזהמייה)
- רמה נמוכה של אימונוגLOBולינים, סוג של נוגדים בדם (היפומגלובולינמייה), אשר עלולה להגבר את הסבירות לזרימות
- נפיחות הנגרמת על ידי הצלבות נזליים בגוף (בצקת)
- גירוי או כאב במרקם החזקה
- עלייה ברמת אצימי כבד בדם
- זיהום ב-19-COVID
- בדיקות הדם עלולות להראות כי לדם נדרש פרק זמן ארוך יותר כדי להידר (ירידה ברמת פיברינוגן, עלייה ב-INR והארכת TT (PTT))
- זיהום חידקי
- כאב בפה
- זיהום פטרית
- חום
- כאב ראש
- קוצר נשימה
- שיעול
- בעיות בפה ובלילעה, כגון שינוי בחוש בطعم, יובש בפה, קושי בבלילעה ודלקת ברירית הפה (סטומטיטיס)
- בעיות עוריות, לרבות פריחה עורית

10: מתומות לזרמי שכיחות - תופעות שמופיעות לאחר השימוש אחד מתומו:

- נשירת שיער
- דימום, אשר עלול להיות חמוץ (דם)
- זיהום בריאות (דלקת ריאות)
- זיהום נגיפי
- אלח דם (ספסיָה)
- מספר נמוך של תאי דם לבנים מסווג ניטרופילים, המלווה בחום

אם הופיעה תופעת לזרמי, אם אחת מתופעות הלזרמי חמלה או כאשר אתה סובל מתופעת לזרמי
שלא צינה בעלון, עיר להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעות לזרמי לשדר הבקרים באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לזרמי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המukan לדוח על תופעות לזרמי, או על ידי כניסה לקישור: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. איך לאחסן את התרופה?

מנע הרעלת! התרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטווח ראייתם של ילדים /או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלת. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
אין להשתמש בתרופה אחריו תאריך התגובה (date. exp) המופיע על גבי האריזה/תוית. תאריך התגובה מתייחס ליום האחרון של אותו חודש.

תנאי אחסון:

טאלוי יאוחסן בבית החולים או במרפאה על ידי הצוות הרפואי, لكن המידע להלן מיועד בעיקר עבורו.
יש לאחסן במקרה (2°C עד 8°C). אין להקפיא.
יש לאחסן באזירה המקורית כדי להגן מפני.

טרם השימוש בתרופה זו, יש לבדוק את התמיסה לנוכחות חלקיקים או לשינוי צבע. התמיסה צריכה להיות חסרת צבע עד בעלת צבע צהוב בהיר. אין להשתמש בתרופה זו אם היא עכורה, בעלת צבע חריג או מכילה חלקיקים הנראים לעין.

אין להשליך תרופות לביב או לאשפה הביתיית. איש הצוות הרפואי ישליך את התרופות שאינן בשימוש עוד. אמצעים אלה יסייעו בהגנה על הסביבה.

6. מידע נוסף

נוסך על המרכיב הפעיל, התרופה מכילה גם:

Sucrose, sodium acetate trihydrate, polysorbate 20, glacial acetic acid, EDTA
disodium salt dihydrate, water for injection.

כיצד נראה התרופה ומה תוכן האזירה:

tamishe להזרקה (זריקה), חסרת צבע עד בעלת צבע צהוב בהיר.
אריזת קרטון המכילה בקבוקן זכוכית אחד.

בעל הרישום: ג'י-ס' הלת' קר בע"מ, קיבוץ שפיים, 6099000.

יצור: יאנסן פרמצטטיקה NV, טארנהוטסואג 30, B-2340 בירסה, בלגיה.

אוישר בספטמבר 2024.

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:

טאלוי 2 מ"ג/מ"ל - 177-31-37916-00
טאלוי 40 מ"ג/מ"ל - 177-32-37917-00

לשם הפשטות ולהקלת הקראיה עלון זה נوش בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

הנחיות לצוות הרפואי:

The Talvey vials are supplied as ready-to-use solution for injection that do not need dilution prior to administration.

Talvey vials of different concentrations should not be combined to achieve treatment dose.

Aseptic technique should be used to prepare and administer Talvey.

Shelf life

- Unopened vial:** The expiry date of the product is indicated on the packaging materials.
- Prepared syring:** Chemical and physical in use stability has been demonstrated up to 24 hours at 2 to 8°C followed by up to 24 hours at temperature of 15°C to 30°C .

From a microbiological point of view, the product should be used immediately. If not used immediately, in use storage times and conditions prior to use are the responsibility of the user and would normally not be longer than 24 hours at 2 to 8°C, unless preparation has taken place in controlled and validated aseptic conditions. Discard if stored for more than 24 hours refrigerated or more than 24 hours of being at ambient temperature.

The prepared syringe should be stored protected from light.

Preparation of Talvey

- Refer to the following reference tables for the preparation of Talvey
 - Use Table 1 to determine total dose, injection volume, and number of vials required based on patient's actual body weight for the 0.01 mg/kg dose using Talvey 2 mg/mL vial.

Table 1: 0.01 mg/kg dose: injection volumes using Talvey 2 mg/mL vial

0.01 mg/kg dose	Body weight (kg)	Total dose ^a (mg)	Volume of injection (mL)	Number of vials (1 vial = 1.5 mL)
	35 to 39	0.38	0.19	1
	40 to 45	0.42	0.21	1
	46 to 55	0.5	0.25	1
	56 to 65	0.6	0.3	1
	66 to 75	0.7	0.35	1
	76 to 85	0.8	0.4	1
	86 to 95	0.9	0.45	1
	96 to 105	1.0	0.5	1
	106 to 115	1.1	0.55	1
	116 to 125	1.2	0.6	1
	126 to 135	1.3	0.65	1
	136 to 145	1.4	0.7	1
	146 to 155	1.5	0.75	1
	156 to 160	1.6	0.8	1

^a The Total dose (mg) is calculated based on the rounded Volume of injection (mL)

- Use Table 2 to determine total dose, injection volume, and number of vials required based on patient's actual body weight for the 0.06 mg/kg dose using Talvey 2 mg/mL vial.

Table 2: 0.06 mg/kg Dose: injection volumes using Talvey 2 mg/mL vial

0.06 mg/kg dose	Body weight (kg)	Total dose^a (mg)	Volume of injection (mL)	Number of vials (1 vial = 1.5 mL)
	35 to 39	2.2	1.1	1
	40 to 45	2.6	1.3	1
	46 to 55	3	1.5	1
	56 to 65	3.6	1.8	2
	66 to 75	4.2	2.1	2
	76 to 85	4.8	2.4	2
	86 to 95	5.4	2.7	2
	96 to 105	6	3	2
	106 to 115	6.6	3.3	3
	116 to 125	7.2	3.6	3
	126 to 135	7.8	3.9	3
	136 to 145	8.4	4.2	3
	146 to 155	9	4.5	3
	156 to 160	9.6	4.8	4

^a The Total dose (mg) is calculated based on the rounded Volume of injection (mL)

- Use Table 3 to determine total dose, injection volume, and number of vials required based on patient's actual body weight for the 0.4 mg/kg Dose using Talvey 40 mg/mL vial.

Table 3: 0.4 mg/kg dose: injection volumes using Talvey 40 mg/mL vial

0.4 mg/kg dose	Body weight (kg)	Total dose^a (mg)	Volume of injection (mL)	Number of vials (1 vial = 1.0 mL)
	35 to 39	14.8	0.37	1
	40 to 45	16	0.4	1
	46 to 55	20	0.5	1
	56 to 65	24	0.6	1
	66 to 75	28	0.7	1
	76 to 85	32	0.8	1
	86 to 95	36	0.9	1
	96 to 105	40	1	1
	106 to 115	44	1.1	2
	116 to 125	48	1.2	2
	126 to 135	52	1.3	2
	136 to 145	56	1.4	2
	146 to 155	60	1.5	2
	156 to 160	64	1.6	2

^a The Total dose (mg) is calculated based on the rounded Volume of injection (mL)

- Use Table 4 to determine total dose, injection volume, and number of vials required based on patient's actual body weight for the 0.8 mg/kg dose using Talvey 40 mg/mL vial.

Table 4: 0.8 mg/kg dose: injection volumes using Talvey 40 mg/mL vial

0.8 mg/kg dose	Body weight (kg)	Total dose^a (mg)	Volume of injection (mL)	Number of vials (1 vial = 1.0 mL)
	35 to 39	29.6	0.74	1
	40 to 45	34	0.85	1
	46 to 55	40	1	1
	56 to 65	48	1.2	2
	66 to 75	56	1.4	2
	76 to 85	64	1.6	2
	86 to 95	72	1.8	2
	96 to 105	80	2	2
	106 to 115	88	2.2	3
	116 to 125	96	2.4	3
	126 to 135	104	2.6	3
	136 to 145	112	2.8	3
	146 to 155	120	3	3
	156 to 160	128	3.2	4

^a The Total dose (mg) is calculated based on the rounded Volume of injection (mL)

- Check that the Talvey solution for injection is colourless to light yellow. Do not use if the solution is discoloured, cloudy, or if foreign particles are present.
- Remove the appropriate strength Talvey vial from refrigerated storage (2°C to 8°C) and equilibrate to ambient temperature (15°C to 30°C) for at least 15 minutes. Do not warm Talvey vial in any other way.
- Once equilibrated, gently swirl the vial for approximately 10 seconds to mix. Do not shake.
- Withdraw the required injection volume of Talvey from the vial(s) into an appropriately sized syringe using a transfer needle.
 - Each injection volume should not exceed 2.0 mL. Divide doses requiring greater than 2.0 mL equally into multiple syringes.
- Talvey is compatible with stainless steel injection needles and polypropylene or polycarbonate syringe material.
- Replace the transfer needle with an appropriately sized needle for injection.

Administration of Talvey

- Talvey should be administered via subcutaneous injection.
- Talvey should be administered by a healthcare professional with adequate medical equipment and personnel to manage severe reactions, including CRS.
- Inject the required volume of Talvey into the subcutaneous tissue of the abdomen (preferred injection site). Alternatively, Talvey may be injected into

the subcutaneous tissue at other sites (e.g., thigh). If multiple injections are required, Talvey injections should be at least 2 cm apart.

- Do not inject into tattoos or scars or areas where the skin is red, bruised, tender, hard or not intact.
- Any unused medicinal product or waste material should be disposed in accordance with local requirements.