

▼ Breyanzi®

(lisocabtagene maraleucel)

PATIENTKORT

**Du skal altid have dette kort på dig. Vis det til alle læger/
sundhedspersoner, som du ser, også hvis du skal på hospitalet.**

**Fortæl alle sundhedspersoner, som du ser, at du får behandling
med Breyanzi.**

Bliv tæt på behandlingscentret, hvor du fik Breyanzi, i mindst 2 uger efter, du har fået behandlingen. Din læge kan anbefale dig at blive i længere tid for at sikre, at den pleje, som du får efter behandling, opfylder dine individuelle behov.

Før ikke motorkøretøj, betjen ikke maskiner eller deltag i aktiviteter, der kræver, at du er opmærksom i mindst 4 uger efter behandlingen. Breyanzi kan gøre dig søvnig, mindske bevidstheden og forårsage forvirring og krampeanfald (anfald). På baggrund af dine individuelle behov kan lægen anbefale dig at vente længere, før du fører motorkøretøj.

Jeg har fået behandling med Breyanzi®

Vigtige kontaktoplysninger

Mit navn: _____

Navn på lægen, der forestår behandlingen med Breyanzi (skriv med blokbogstaver):

Center/hospital telefonnummer: _____

Telefonnummer uden for åbningstid: _____

Hospitalets navn: _____

Batchnummer (skriv med blokbogstaver):

Dato for infusion af Breyanzi (dd-mm-åååå): _____

Information til sundhedspersonen

Denne patient har fået et CAR-T celle produkt (Breyanzi). Breyanzi er en kimærisk antigenreceptor (CAR)-positiv T-celle-behandling, som er et cluster of differentiation (CD)19-målrettet genetisk modificeret, autolog, cellebaseret produkt.

Efter behandlingen med Breyanzi kan der forekomme cytokinfrigivelsessyndrom (CRS) og/eller neurologiske toksiciteter, herunder immuneffektorcelle-associeret neurotoksicitetssyndrom (ICANS), som kan være dødelige eller livstruende. Cytokinfrigivelsessyndrom (CRS) kan involvere alle organsystemer.

Kontakt omgående den læge, der forestår behandlingen med Breyanzi, for at få mere information.

Information til patienten

Breyanzi kan forårsage bivirkninger, der er alvorlige eller livstruende.

Ring omgående til din behandlingsansvarlige læge, eller tag direkte på skadestuen, hvis et eller flere af følgende symptomer forekommer:

Neurologiske bivirkninger

Følgende kan være symptomer på ICANS:

- Forvirring
- Nedsat opmærksomhedsniveau (nedsat bevidsthed)
- Talebesvær eller sløret tale
- Rysten (tremor)
- Angst
- Svimmelhed
- Hovedpine

Cytokinfrigørelsessyndrom (CRS)

- Feber
- Kulderystelser eller rystelser
- Træthed
- Hurtig eller ujævn hjerterytme
- Svimmelhed, ørhed eller åndenød



Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning.

Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller sygeplejerske. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i indlægssedlen.

Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Dette patientkort opfylder betingelserne for markedsføringstilladelsen og er godkendt af Lægemiddelstyrelsen.