

Information om BLINCYTO®▼(blinatumomab) ▲

Blinatumomab kan forårsage:

- Neurologiske hændelser, herunder immuneffektorcelle-associeret neurotoksicitetssyndrom (ICANS). Tegn og symptomer på denne bivirkning kan være:
 - » ukontrolleret rysten (tremor)
 - » forvirring
 - » forstyrrelser i hjernefunktion (encefalopati)
 - » problemer med at kommunikere (afasi) og/eller at skrive (dysgrafi)
 - » krampeanfald
- Cytokinfrigivelsessyndrom. Tegn og symptomer på denne bivirkning kan være:
 - » feber
 - » hævelse
 - » kulderystelser
 - » svimmelhed eller ørhed

Du skal med det samme søge **akut** behandling hos din læge eller sygeplejerske eller tage på skadestuen, hvis du oplever nogle af ovenstående symptomer.

Vigtig yderligere vejledning:



Du må ikke køre bil eller betjen motorkøretøjer/tungt maskineri, eller deltage i farlige aktiviteter, mens du får blinatumomab.



Du bedes indberette alle de bivirkninger, du får. Du kan indberette formodede bivirkninger, du får, til Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, 2300 København S. Websted: www.meldenbivirkning.dk/ E-mail: dkma@dkma.dk

Dette patientkort opfylder betingelserne i markedsførings-tilladelsen og er godkendt af den kompetente myndighed.

Version 4.0 Godkendt: april 2025

“BACKSIDE”

Patientkort



Vis dette kort til skadestuepersonale og andet sundhedspersonale.

Patienterne skal læse indlægssedlen, og læger og sygeplejersker skal læse produktresumeeet for at få oplysninger om alle bivirkninger ved blinatumomab.

BLINCYTO®▼(blinatumomab) ▲

“FRONTSIDE”

Information til patienter og sundhedspersonale

Mit navn er: _____

Kontakt i nødstilfælde:

Jeg er i behandling med BLINCYTO, der er en behandling til B-celleprækursor akut lymfoblastisk leukæmi, som kan svække mit immunsystem, og jeg startede behandlingen den:

Kontakt venligst min ordinerende læge på nedenstående nummer, inden jeg får nogen behandlinger. Hvis der er lavet undersøgelser af patienten, beder vi om, at der udleveres kopier af alle journaler, inklusive oplysninger om behandlinger og/eller prøveresultater, til nedenstående læge(r).

	Navn	Hospital	By	Telefonnummer
Ordinerende læge				
Hæmatologisk sygeplejerske				

▼ 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, til Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, 2300 København S. Websted: www.meldenbivirkning.dk/ E-mail: dkma@dkma.dk