

Tietoja Blincyto-valmisteesta® (blinatumomabi)

Blincyto voi aiheuttaa:

- Neurologisia tapahtumia, mukaan lukien immuuniefektorisoluihin liittyvä neurotoksinen oireyhtymä (ICANS). Tämän haittavaikutuksen merkkejä ja oireita voivat olla seuraavat:
 - » hallitsematon vapina
 - » vaikeudet tuottaa tai ymmärtää puhetta (afasiaa) ja/tai kirjoittaa (dysgrafia)
 - » sekavuus
 - » kouristuskohtaukset.
 - » aivotoimintojen häiriöt (enkefalopatia)
- Sytokiinioireyhtymän. Tämän haittavaikutuksen merkkejä ja oireita voivat olla seuraavat:
 - » kuume
 - » vilunväristykset
 - » turvotus
 - » huimaus tai pyörrytys.

Ota **kiireesti** yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan tai hakeudu kiireelliseen hoitoon jos sinulla ilmenee jokin näistä oireista.

Tärkeitä lisäohjeita:

 Älä aja autoa tai käytä kulkuvälineitä / raskaita koneita tai ryhdy vaarallisiin toimiin sinä aikana, kun saat Blincyto-hoitoa.

 Ilmoita kaikista haittavaikutuksista, joita sinulla mahdollisesti ilmenee. Ilmoita epäilystä haittavaikutuksesta osoitteeseen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA (www.fimea.fi).

Versio 4.0 Hyväksytty: heinäkuussa 2025

Potilaskortti



Näytä tätä korttia aina asioidessasi akuutin hoidon tai muiden terveydenhuollon työntekijöiden kanssa.

Täydelliset tiedot Blincyto-valmisteen haittavaikutuksista potilas saa pakkausselosteesta ja terveydenhuollon ammattilaiset valmisteyhteenvedosta.

Potilaan ja terveydenhuollon ammattilaisen tiedot

Nimi _____

Yhteyshenkilö
häätätilanteessa

Sairastan B-solulinjan akuuttia
lymfaattista leukemiaa, johon saan
Blinicyto-hoitoa. Hoito voi heikentää
immuunijärjestelmän toimintaa, ja
hoito aloitettiin (pvm) _____

Muita lääkityksiä harkittaessa tai aloitettaessa on syytä huomioida potilaan meneillään oleva blinatumomabihoito ja tarvittaessa konsultoitava asiasta hoitavaa yksikköä. Hoitavan lääkärin yhteystiedot ovat alla. Jos tutkimuksia tehdään, toimittakaa kopiot kaikista potilasasiakirjoista, myös mahdollisesti annetuista hoidoista ja/tai tutkimustuloksista, alla mainitulle lääkärille.

	Nimi	Sairaala	Kaupunki	Puhelinnumero
Hematologi				
Hematologinen sairaanhoitaja				

▼ Tähän lääkevalmisteseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista osoitteeseen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA (www-sivusto: www.fimea.fi).

Versio 4.0 Hyväksytty: heinäkuussa 2025